

Gelostretch®

DE Zinkoxid-Gel-Binden für halbstarre Stütz- und Kompressionsverbände.

Indikationen:

Für Kompressionsverbände bei phlebologischen Indikationen, z.B.: chronisch venöser Insuffizienz einschließlich Ulcus cruris venosum und Phlebödemen, Thrombophlebitis, Phlebotrombose. Für Stütz- und Entlastungsverbände bei Erkrankungen des Band- und Halteapparates, z.B.: Distorsionen, Kontusionen, Luxationen, Tendovaginitis, Weiterbehandlung nach Gipsversorgungen, Abbau von posttraumatischen Ödemen.

Kontraindikationen:

Fortgeschrittene periphere arterielle Verschlusskrankheit, dekompensierte Herzinsuffizienz, septische Phlebitis, Phlegmasia coerulea dolens. Kinder unter 3 Jahren.

Sicherheitshinweise:

- Unverträglichkeit auf das Material
- Nässenden Dermatosen
- Hautinfektionen
- Offene Wunden müssen vor dem Anlegen der Kompressionsbinde mit einer angemessenen Wundauflage abgedeckt werden.
- Stark beeinträchtigte Hautsensibilität und gestörte Empfindlichkeit der Gliedmaßen
- Fortgeschrittene periphere Neuropathie
- Wenn erhöhte venöser und lymphatischer Rückfluss nicht erwünscht ist.
- Der behandelnde Arzt entscheidet, ob Kompression generell bei Patienten mit den folgenden Erkrankungen angewendet werden darf: rheumatoide Arthritis, komplexes regionales Schmerzsyndrom, CRPS (Morbus Sudeck), malignes Lymphödem, Gangrän.
- Falls Schmerzen oder Komplikationen, z. B. eine anhaltende Verfärbung der Zehen, auftreten, entfernen Sie den Verband sofort und kontaktieren Sie Ihren Arzt.

Zusammensetzung des Trägermaterials:

Gelostretch®:	76% Viskose, 24% Baumwolle
Gelocast®:	100% Baumwolle
Gelocast® elastic:	71% Viskose, 29% Polyamid

Zusammensetzung der Masse:

Zinkoxid, Wasser, Gelbildner, Glycerin, Parabene, Jod.

Dehnbarkeit:

Gelostretch®:	längs- und querdehnbar
Gelocast®:	unelastisch
Gelocast® elastic:	längselastisch

Besondere Hinweise:

Lagertemperatur: Nicht über 25°C lagern. Gebrauchsfertig imprägnierte, schnell trocknende Zinkoxid-Gel-Binden.

Anmerkung:

Jeder schwerwiegende Vorfall, der sich im Zusammenhang mit diesem Produkt ereignet, sollte BSN medical Inc. (bzw. der BSN medical GmbH in der Europäischen Union) und der zuständigen Behörde Ihres Landes gemeldet werden.

Nach dem Öffnen der Verpackung muss der Verband sofort in noch feuchtem Zustand angelegt werden.

Datum: 05/2022

EN Zinc oxide gel bandages for semi-rigid support and compression dressings.

Indications:

For compression bandages for phlebological indications such as chronic venous insufficiency, including: venous leg ulcer and phleboedema, thrombophlebitis, phlebotrombosis. For support and relief bandages for diseases of the ligament and postural system such as distorsions, contusions, luxations, tendovaginitis, follow-up treatment after plaster cast removal, reduction of post-traumatic oedemas.

Contraindications:

Advanced peripheral arterial occlusive disease, decompensated cardiac insufficiency, septic phlebitis, phlegmasia coerulea dolens. Children under the age of 3 years.

Cautions:

- Incompatibility to fabric
- Weeping dermatosis
- Cutaneous infections
- Open wounds must be covered with an appropriate dressing before compression bandaging.
- Severely compromised skin sensibility and impaired sensitivity of the limb
- Advanced peripheral neuropathy
- Conditions in which increased venous and lymphatic return is not desired.
- The attending physician decides whether compression in general can be applied to patients suffering from the following diseases: rheumatoid arthritis, complex regional pain syndrome, CRPS (M. Sudeck), malignant lymphedema, gangrene.
- If pain or complications, e.g. sustained discolouration of the toes, occur, remove the bandage immediately and contact your healthcare professional.

Composition of substrate:

Gelostretch®:	76% viscose, 24% cotton
Gelocast®:	100% cotton
Gelocast® elastic:	71% viscose, 29% polyamide

Composition of the mass:

Zinc oxide, water, gel-former, iodine, parabens, glycerin.

Elasticity:

Gelostretch®:	stretchable in both longitudinal and transverse directions
Gelocast®:	inelastic
Gelocast® elastic:	elastic in the longitudinal direction

Special information:

Storage temperature: do not store above 25°C. Ready-to-use impregnated, quick-drying zinc oxide gel bandages.

Notice:

Any serious incident that has occurred in relation to this device should be reported to BSN medical Inc. (BSN medical GmbH within the European Union) and the competent authority of your state.

After opening the packaging, the bandage has to be applied immediately in a moist state.

Date: 05/2022

Gelocast®

FR Bandes au gel d'oxyde de zinc pour bandages de soutien semi-rigides et bandages compressifs.

Indications:

Pour les bandages de compression indiqués en phlébologie en cas d'affections telles que l'insuffisance veineuse chronique, en ce inclus l'ulcère veineux de la jambe, le phléboedème, la thrombophlébite et la phlébotrombose. Pour les bandages de soutien et de contention en cas de pathologies ligamentaires et articulaires telles que: distorsions, contusions, luxations, téno-synovites, traitement de suivi après retrait d'un plâtre et réduction d'œdèmes post-traumatiques.

Contre-indications:

Stades avancés des pathologies occlusives du système artériel périphérique, insuffisance cardiaque décompensée, phlébite septique, phlegmasia coerulea dolens. Enfants âgés de moins de 3 ans.

Précautions:

- Intolérance à l'un des composants
- Dermatoses suintante
- Infections cutanées
- Les plaies ouvertes doivent être recouvertes d'un pansement adéquat avant d'enfiler les bandages de compression.
- Sensibilité cutanée fortement compromise et diminution de la sensibilité du membre
- Neuropathie périphérique avancée
- Troubles dans lesquels une augmentation du retour veineux et lymphatique n'est pas souhaitée.
- Il incombe au médecin traitant de déterminer si une compression peut être appliquée de manière générale chez les patients atteints des maladies suivantes: polyarthrite rhumatoïde, syndrome douloureux régional complexe ou SDRC (maladie de Sudeck), lymphoedème malin, gangrène.
- En cas de douleur ou de complications (p. ex., une décoloration soutenue des orteils), retirer immédiatement la bande et contacter un professionnel de la santé.

Composition of substrate:

Gelostretch®:	76% viscose, 24% cotton
Gelocast®:	100% cotton
Gelocast® elastic:	71% viscose, 29% polyamide

Composition de la masse:

oxyde de zinc, eau, gélifiant, parabènes, glycérine. Contient de l'iode.

Elasticité:

Gelostretch®:	extensible en longueur et en largeur
Gelocast®:	inélastique
Gelocast® elastic:	élastique en longueur

Informations spécifiques:

Température de conservation: ne pas entreposer à plus de 25°C. Bandes prêtes à l'emploi, imprégnées d'un gel à l'oxyde de zinc à séchage rapide.

Avis:

Tout incident grave survenu en lien avec ce dispositif doit être signalé à BSN medical Inc. (BSN Medical GmbH au sein de l'Union européenne) et l'autorité compétente de votre état.

Après l'ouverture de l'emballage, la bande doit être appliquée immédiatement dans un état humide.

Date: 05/2022

Gelocast® elastic

IT Bende con gel all'ossido di zinco per bendaggi compressivi e di sostegno semirigidi.

Indicazioni:

Bendaggi compressivi per indicazioni flebologiche quali insufficienza venosa cronica compressa: ulcus cruris ed edema vascolare venoso, tromboflebite e flebotrombosi. Per bendaggi di sostegno e contenzione in caso di problemi ai legamenti o in caso di distorsioni, contusioni, lussazioni, tendovaginiti, trattamento successivo a rimozione di apparecchio gessato, trattamento di edemi post-traumatici.

Controindicazioni:

Malattia vascolare occlusiva avanzata delle arterie periferiche, insufficienza cardiaca scompensata, flebite settica, phlegmasia coerulea dolens. Bambini di età inferiore a 3 anni.

Precauzioni:

- Incompatibilità con il tessuto
- Dermatosi con fuoriuscita di liquido
- Infezioni cutanee
- Le ferite aperte devono essere coperte con una medicazione adeguata prima di effettuare il bendaggio.
- Grave compromissione della sensibilità cutanea e sensibilità compromessa dell'arto
- Neuropatia periferica avanzata
- Condizioni nelle quali l'aumento di ritorno a livello venoso è linfatico non è auspicabile.
- Spetta al medico curante decidere se è possibile applicare una compressione, in linea generale, nei pazienti affetti dalle seguenti patologie: artrite reumatoide, sindrome dolorosa regionale complessa (CRPS o sindrome di Sudeck), linfedema maligno, cancro.
- Qualora dovessero verificarsi dolore o complicanze, ad es. prolungato scolorimento delle dita dei piedi, rimuovere subito il bendaggio e contattare il proprio medico.

Composizione del material di soporte:

Gelostretch®:	76% viscosa, 24% algodón
Gelocast®:	100% cotone
Gelocast® elastic:	71% viscosa, 29% poliammide

Composizione della massa:

ossido di zinco, acqua, agente gelificante, glicerina. Contiene iodio.

Elasticità:

Gelostretch®:	estensibilità longitudinale e trasversale
Gelocast®:	non elastica
Gelocast® elastic:	elasticità longitudinale

Avvertenze particolari:

Temperatura di conservazione: conservare a temperatura non superiori ai 25°C. Bende al gel di ossido di zinco, pronte all'uso, già impregnate, asciugano rapidamente.

Avviso:

Eventuali incidenti gravi verificatisi in relazione a questo dispositivo devono essere segnalati a BSN medical Inc. (BSN medical GmbH all'interno dell'Unione Europea) e alle autorità nazionali competenti.

Dopo l'apertura della confezione, il bendaggio deve essere applicato subito in stato umido.

Date: 05/2022

ES Vendas de gel de óxido de zin para vendajes de compresión y soporte semi-rígido.

Indicaciones:

Vendajes de compresión para indicaciones flebológicas: insuficiencia venosa crónica, úlceras venosas varicosas y edemas venosos incluidos, fleboedemas, tromboflebitis, flebotrombosis. Para vendajes de soporte y sujeción en lesiones de ligamentos y tendones: torceduras, contusiones, luxaciones, tenovaginitis, así como de apoyo tras la retirada del yeso y reducción de edemas postraumáticos.

Contraindicaciones:

Oclusión arterial periférica avanzada, insuficiencia cardiaca descompensada, flebitis séptica. Niños menores de 3 años.

Precauciones:

- Intolerancia al tejido
- Dermatitis exudativa
- Infecciones cutáneas
- Las heridas abiertas deben cubrirse con un vendaje adecuado antes de colocar el apósito compresivo.
- Sensibilidad excesiva de la piel y sensibilidad alterada en la extremidad
- Neuropatía periférica avanzada
- Enfermedades en las que se desee evitar un mayor retorno venoso y linfático.
- El médico responsable del tratamiento decidirá si, en general, la compresión se puede aplicar a los pacientes con las siguientes enfermedades: artritis reumatoide; síndrome de dolor regional complejo, CRPS (M. Sudeck); linfedema maligno; gangrena.
- En caso de dolor o complicaciones, como decoloración sostenida de los dedos de los pies, retirar el vendaje de inmediato y ponerse en contacto con un médico.

Composición del material de soporte:

Gelostretch®:	76% viscosa, 24% algodón
Gelocast®:	100% algodón
Gelocast® elastic:	71% viscosa, 29% poliamida

Composición de la masa adhesiva:

óxido de zinc, agua, gelificante, yodo, paraben, glicerina.

Elasticidad:

Gelostretch®:	extensibilidad longitudinal y transversal
Gelocast®:	inelástico
Gelocast® elastic:	longitudinal

Observaciones:

Temperatura de almacenaje: mantener a una temperatura inferior a 25°C. Vendas impregnadas con gel de óxido de zinc, de secado rápido y listas para usar.

Aviso:

Cualquier incidente grave que se produzca en relación con este dispositivo debe comunicarse a BSN Medical Inc. (BSN Medical GmbH dentro de la Unión Europea) y a la autoridad competente de su estado.

Después de abrir el envase, el vendaje debe aplicarse inmediatamente en estado húmedo.

Fecha: 05/2022

Gelostretch®

Gelocast®

Gelocast® elastic

NL Geïmpregneerde zinkoxide-gelzwachtel voor halfstarre stuen encompressieverbanden.

Indicaties:

Als compressieverband bij flebologische indicaties, bijv. chronische veneuze insufficiëntie incl. ulcus cruris venosum en phleboedem, thrombophlebitis, phlebophthombiose. Als steun- en ontlastingsverband bij aandoeningen van het bewegingsapparaat bijv. distorsies, contusies, luxaties, tendovaginitis. Nabehandeling van gipsbehandelingen, reductie van posttraumatische oedemen.

Contraindicaties:

Ernstige perifere arteriële occlusie, hartdecompensatie, septische phlebitis, phlegmasia coerulea dolens. Kinderen jonger dan 3 jaar.

Waarschuwingen:

- Overgevoeligheid voor de stof
- Nat eczeem
- Hudinfecties
- Open wonden moeten worden bedekt met een passend verband voordat een drukverband wordt aangebracht.
- Ernstig aangetaste gevoeligheid van de huid en verminderde gevoeligheid van de ledematen
- Ernstige perifere neuropathie
- Omstandigheden waarbij verhoogde veneuze en lymfatische terugstroming niet gewenst is.
- De behandelende arts beslist of compressie in het algemeen kan worden toegepast bij patiënten die lijden aan de volgende ziekten: reumatoïde artritis, complex regionaal pijnsyndroom, CRPS (M. Sudeck), kwaadaardig lymfoedeem, gangreen.
- Als u pijn ervaart of als er complicaties optreden, zoals aanhoudende verkleuring van de tenen, verwijdt u de pleister onmiddellijk en neemt u contact op met uw zorgverlener.

Samenstelling van het dragermateriaal:

Gelostretch®: 76% viscoso, 24% katoen
Gelocast®: 100% katoen
Gelocast® elastic: 71% viscoso, 29% polyamid

Samenstelling van de massa:

zinkoxide, water, gelvormers, glycerine. Bevat jodium.

Elasticiteit:

Gelostretch®: lengte- en breedterek
Gelocast®: niet elastisch
Gelocast® elastic: lengte-elastisch

Bijzondere aanwijzingen:

Maximale opslagtemperatuur 25°C. Gebruiksaanwijzing, geïmpregneerd, snel drogend zinkoxide-gel-zwachtel.

Opmerking:

Alle ernstige incidenten met betrekking tot dit hulpmiddel moeten worden gemeld aan BSN Medical Inc. (BSN Medical GmbH binnen de Europese Unie) en de bevoegde autoriteit van uw land. Als de verpakking wordt geopend, moet het verband onmiddellijk in een vochtige toestand worden aangebracht.

Datum: 05/2022

SV Zinkoxid-Gel-bindor för halvstyre stöd- och kompressionsförband.

Indikationer:

För kompressionsförband vid venösa indika-tioner, t.ex.: kronisk venös insufficiens med bensår, venösa ödem, tromboflebit och ventrombos. För stöd- och avlastningsförband vid sjukdomar i rörelseapparat, t.ex. stukning, krosskada, luxation, senkskideinflammation, efterbehandling vid gipsning eller behandling av posttraumatisk ödem.

Kontraindikationer:

Framskriden perifer arterioskleros, hjärtsvikt, septiskt flebit eller akut ventrombos. Barn under 3 års ålder.

Försiktighet:

- Överkänslighet för materialet
- Våtskande dermatos
- Hudinfektioner
- Öppna sår måste täckas med ett lämpligt förband innan kompressionsbandagering.
- Allvarligt nedsatt hudkänslighet och minskad känslighet i lemmen
- Avancerad perifer neuropati
- Tillstånd då ökad venös- och lymfvätskeåterflöde inte är önskvärd.
- Den behandlande läkaren ska bedöma om generell kompression kan bli applicerad på patienter med följande sjukdomar: reumatoid artrit, komplex regionalt smärtsyndrom, CPSR (M. Sudeck), malignt lymfödem, gangrän.
- Om smärta eller komplikationer, exempelvis ihållande misfärgning av tårna uppstår, ska bandaget avlägsnas omedelbart och sjukvårdspersonalen kontaktas.

Bärarmaterialets sammansättning:

Gelostretch®: 76% viskos, 24% bomull
Gelocast®: 100% bomull
Gelocast® elastic: 71% viskos, 29% polyamid

Massans sammansättning:

zinkoxid, vatten, gelbildare, jod, parabener, glycerin.

Tänjbarhet:

Gelostretch®: tänjbar på längden och bredden
Gelocast®: oelastisk
Gelocast® elastic: elastisk på längden

Observera:

Lagring: får ej lagras över 25°C.

Anmärkning:

Allvarliga incidenter som kan ha uppstått i samband med produkten ska rapporteras till BSN medical Inc. (BSN Medical GmbH inom EU), och till behörig myndighet i ditt land.

När förpackningen har öppnats måste bandaget appliceras omedelbart i fuktigt tillstånd.

Date: 05/2022

NO Sinkoksid-gel-bandasjer forhalvstive støtte- og kompressionsbandasjer.

Indikasjoner:

Før kompressionsbandasjer ved flebo- logiske indikasjoner, f.eks. kronisk venøs insuffisiens inkludert ulcus cruris venosum og flebadem, tromboflebit, flebotrombose. For støtte- og avlastings- bandasjer ved sykdommer av muskel- og skjelettapparatet, f.eks. distorsjoner, kontusjoner, luktas- joner, tendovaginit, viderebehandling etter gipsbandasjer, reduksjon av post- traumatiske ødemer.

Kontraindikasjoner:

Fremskredet periferer kroniske obstruktive karsykdommer, dekomensert hjerte- insuffisiens, septisk flebit, phlegma- sia coerulea dolens. Barn under 3 år.

Vis varsmhet ved:

- Inkompatibilitet til tekstilene
- Gråtende dermatitt
- Hudinfeksjoner
- Åpne sår må være dekket med en passende bandasje før kompresjonsbandasjen blir tatt på.
- Allvorlig kompromittert hudsensibilitet og nedsatt sensiti- vitet i kroppsdeler
- Fremskredet perifer neuropati
- Forhold med økt venøst og lymfatisk tilbakefall er ikke ønsket.
- Ansvarlig lege avgjør hvorvidt kompresjon generelt kan brukes av pasienter som lider av følgende sykdommer: leddgikt, kompleks regional smertesyndrom, CRPS (M. Sudeck), ondartet lymfatisk ødem, koldbrann.
- Hvis det oppstår smerte eller komplikasjoner f.eks vedvarende misfarging av tærne, skal du fjerne bandasjen umiddelbart og ta kontakt med helsepersonell.

Sammensetning av grunnmaterialet:

Gelostretch®: 76% viskose, 24% bomull
Gelocast®: 100% bomull
Gelocast® elastic: 71% viskose, 29% polyamid

Sammensetning av massen:

Sinkoksid, vann, geldannere, glyserin. Inneholder jod.

Elastisitet:

Gelostretch®: elastisk i lengden og på tvers
Gelocast®: uelastisk
Gelocast® elastic: elastisk i lengden

Spesielle henvisninger:

Lagringstemperatur: Må ikke lagres over 25°C. Sinkoksid- gel-bandasjer impregneret klar til bruk, hurtig tørkende.

Merknad:

Alle alvorlige hendelser som har skjedd ved bruk av en- heten, skal meldes til BSN medical Inc. (BSN Medical GmbH innen EU) og den kompetente myndigheten i din stat.

Etter åpning av pakningen, må bandasjen påføres umiddel- bart i fuktig tilstand.

Datum: 05/2022

DA Sinkoksid-lim-bind som støtte- og kompressionsforbindinger.

Indikationer:

Som kompressionsforbinding ved venøse indikationer, f.eks. kronisk venøs insufficiens med skinnbenensår, venøst ødem, tromboflebitis og venethrombose. Som støtte- og aflastningsforbinding ved sygdomme i bevægelsesappa- ratet, f.eks. forstuvninger, kontusioner, luksationer, seneske- delbetændelse, efterbehandling efter gipsning eller behandling af posttraumatisk ødem.

Kontraindikationer:

Fremskreden perifer arteriel aflukning, dekomenseret hjerteinsufficiens, septisk flebitis, flegmasia coerulea dolens. Børn under 3 år.

Advarsel:

- Inkompatibilitet med stof
- Væskende dermatose
- Hudinfektioner
- Åbne sår skal dækkes med en passende forbinding, inden kompressionsbandagen sættes på.
- Svært kompromitteret hudfølsomhed og nedsat følsomhed i ekstremiteten
- Fremskreden perifer neuropati
- Forhold, hvor øget venøst og lymfatisk tilbagebøl ikke er ønsket.
- Det er den behandelende læges afgørelse, om kompression generelt kan anvendes til patienter, som lider af følgende sygdomme: reumatoid arthritis, kompleks regional smertesyndrom, CRPS (M. Sudeck), malignt lymfödem, gangræn.
- Hvis der opstår smerte eller komplikationer som f.eks. vedvarende misfarging af tærne, skal bandagen straks fjernes, og sundhedspersonalet skal kontaktes.

Bærematerialets sammensætning:

Gelostretch®: 76% viskose, 24% bomuld
Gelocast®: 100% bomuld
Gelocast® elastic: 71% viskose, 29% polyamid

Massens indholdsstoffer:

zinkoxid, vand, gel-dannere, jod, parabener, glycerin.

Elasticitet:

Gelostretch®: længde- og tværelastisk
Gelocast®: uelastisk
Gelocast® elastic: længden elastisk

Særlige henvisninger:

Opbevaringstemperatur: Må ikke opbev- are ved tempe- raturer over 25°C. Brugsfærdige imprægnerede og hurtig- tørrende zinkoxid-lim-bind.

Bemærk:

Enhver alvorlig hændelse, som opstår i forbindelse med anvendelse af produktet, skal indberettes til BSN medical Inc. (BSN medical GmbH inden for EU) og den kompetente myndighed i anvendelseslandet. Efter åbning af emballagen, skal bandagen straks påføres i en fugtig tilstand.

Date: 05/2022

FI Sinkkioksidgeeliseiteet puoli jäykkä kiini tuki- jakompressiosidoksiin.

Indikaatiot:

Kompressiositeeksi laskimopörsäissä vaivoissa, kuten kroonisen laskimo- toiminnanvajausten aiheuttama turvotus ja säärihaava, laskimotulehduksia ja -tukokset. Tukiseiteksi nivelside- ja tukielinvaurioissa, kuten venähäydykset, ruhjeet, sijoiltaan menot, jännätupen tulehduksia, kipin poiston jälkeinen hoito ja traumaattisten turvotusten poisto.

Kontraindikaatiot:

Perifeeroset valtimokierron häiriöt, hoitamaton sydämen toiminnanvajausta, septinen laskimotulehdus, laskimo- tukoksen aiheuttama turvotus, jossa iho on sininen. Alle 3-vuotiaat lapset.

Varoitukset ja huomioitava käytettäessä:

- Kankaan epäsojivuus
- Tiikuva dermatosi
- Ihoinfektio
- Avoahaavat tulee peittää tarkoituksenmukaisella haava- siteellä ennen kompressiosidosta.
- Vakavasti alentunut ihon tuntoherkkyys ja raajan heiken- tynyt herkkyys
- Edistynyt neuroopaattinen kipu
- Tilat, joissa suurentunut laskimopalu ja lymfaattinen paluu on ei-toivottua.
- Hoitava lääkäri päättää voidaanko kompressiota yleisesti käyttää potilaille, joilla on seuraavat ssairaudet: nivelreu- ma, monimuotoinen alueellinen kipuoireyhtymä (CRPS) (M. Sudeck), pahanlaatuinen lymfedema, kuolio.
- Jos ilmenee kipua tai komplikaatioita, esimerkiksi jatkuvaan varpaiden värjäytymistä, poista side välittömästi ja ota yhteyttä terveydenhuollon ammattilaiseen.

Materiaalin koostumus:

Gelostretch®: 76% viskoosia, 24% puuvillaa
Gelocast®: 100% puuvillaa
Gelocast® elastic: 71% viskoosia, 29% polyamidi

Koostumus:

sinkkioksid, vesi, geeli, jodi, parabeeni, glyseriini, nmuodostusaine, glyseriini.

Elastisuus:

Gelostretch®: pituus- ja leveyysuuntaan joustava
Gelocast®: joustamaton
Gelocast® elastic: joustava pituussuuntaan

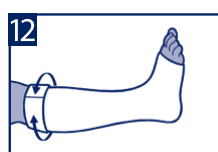
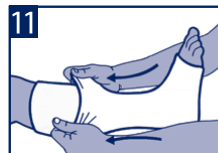
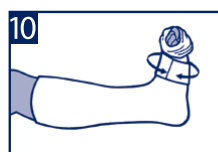
Erityishuomautuksia:

Säilytyslämpötila enintään 25°C.

Huomautus:

Kaikki tähän laitteeseen liittyvät vakavat vahingot tulee raportoida BSN medical Inc.:lle (BSN medical GmbH Euroopan unionin alueella) ja oman valtioksi toimivaltaiselle viranomaiselle. Pakkauksen avaamisen jälkeen side on käytettävä välittömästi kosteassa tilassa.

Päivitetty: 05/2022



Nicht mit Naturkautschuklatex hergestellt
Not made with natural rubber latex
Non fabriqué à partir de latex de caoutchouc naturel
No fabricaco con látex de caucho natural
Non prodotto con lattice in gomma naturale

Niet geproduceerd met natuurlijke latex rubber
Inte tiliverkt med naturgummlatex
Ikke gjort med naturligt gummi latex
Ikke fremstillet med naturligt gummi latex
Valmistettu ilman luonnonkumilatkasia



Made in Germany
JBRI3861.05
Revision: 05/22