



REF 391451

Канюля внутрішньовенна BD Venflon™

Опис: 22 G (Г) 0.8 x 25 mm (мм)

31 ml/min (мл/хв)

Вкладка (доповнення до 1-SRD-DGW0056_rev07(07-19)).

Ця вкладка додається до кожного медичного виробу.

Вкладка не виступає інструкцією із застосування.

ЗАСТЕРЕЖЕННЯ: не використовувати, якщо пакування пошкоджено або відкрито. Повторне використання може призвести до інфекції або іншого захворювання/травмування. Не намагайтеся повторно вставити голку, що була повністю бо частково витягнена. Стережіться відрізання катетера. Не користуйтеся ножицями. Тефлоновий. Непірогенний. Цей виріб не містить натурального каучукового латексу. Цей виріб не містить диетилгексилфталату (DEHP).



Бектон Дікінсон Інфюжн Терапі АБ, Флореттгтан 29С, ПО Бокс 631, СЕ-251 06 Гельсінгборг, Швеція

Becton Dickinson Infusion Therapy AB, Florettgatan 29C, PO Box 631, SE-251 06 Helsingborg, Sweden

Виготовлено в Індії

Уповноважений представник в Україні: Товариство з обмеженою відповідальністю «КРАТІЯ МЕДТЕХНІКА»,

Україна, м. Київ, вул. Багговутівська, буд.17-21, 6-й поверх

Пояснення символів:



Виробник



Не застосовувати в разі пошкодження пакування

STERILE EO

Стерильно.
Стерилізовано етилен-оксидом



Дата виготовлення



Виріб призначений для одноразового застосування



Берегти від вологи



Строк, до якого гарантовано безпечне застосування медичного виробу



Ознайомтесь із супровідними документами



Берегти від попадання прямих сонячних променів

LOT

Код партії



символ добровільної сертифікації в РФ



Знак відповідності технічним регламентам

REF

Каталожний номер медичного виробу



Переробка упакувань

CE 2797

Знак відповідності виробу вимогам Директиви Ради ЄС від 14 червня 1993 р. № 93/42/ЄЕС щодо медичних виробів

U.A.TR.116



Обережно, крихке
Н нержавіюча сталь