



EN Instructions for Use DE Gebrauchsanleitung EL Οδηγίες χρήσης ES Instrucciones de uso ET Kasutusjuhend FI Käyttöohjeet FR Mode d'emploi HR Upute za uporabu HU Használati útmutató IT Istruzioni per l'uso KK Пайдалану нұсқаулығы KO 사용 지침 LT Naudojimo instrukcija MK Упатство за употреба NL Gebruiksaanwijzing NO Bruksanvisning PB Instruções de uso PT Instruções de utilização RO Instrucțiuni de utilizare RU Инструкция по применению SR Upustvo za upotrebu SV Bruksanvisning TR Kullanma Talimatı UK Інструкції з експлуатації

REF		Rx Only C E 2797
CVTS	 $\leq 350 \text{ PSI}$ (2410 kPa) 	EN Dual Check Valve Transfer Set DE Transfer-Set mit doppeltem Rückschlagventil EL Σετ μεταφοράς διπλής βολβίδος ελέγχου ES Equipo de transferencia con válvula antirretorno doble ET Kahe tagasilöögiklapiga ülekandekomplekt FI Kaksoissulkuvanttiilillä varustettu siirtosarja FR Kit de remplissage à double valve anti-reflux HR Komplet za s dvostrukim nepovratnim ventilom HU Transzfer készlet kettős visszacsapó szeleppel IT Set di trasferimento con doppia valvola di ritegno KK Қоң кепи клапанды тасымалда жинағы KO 듀얼 체크 밸브 전달 세트 LT Perkélímo rinkinys su dvigubuoju atbuliniu vožtuvu MK Сет за пренос на течност со двоен контролен вентил NL Transferset met dubbele terugslagklep NO Overføringssett med dobbel tilbakeslagsventil PB Equipo para Transferência de Solução Medrad PT Conjunto de transferência de válvula de retenção dupla RO Set de transfer cu supără dublă de control RU Линия для переливания с двойным обратным клапаном SR Komplet za prenos sa dvostrukim kontrolnim ventilom SV Överföringssats med dubbla stoppventiler TR Çiftli Çekvalf Transfer Seti UK Система для переливання з подвійним зворотним клапаном
MRTS	 $\leq 350 \text{ PSI}$ (2410 kPa) 	EN MR Transfer Set DE MR-Transfer-Set EL Σετ μεταφοράς MR ES Equipo de transferencia para RM ET MRT ülekandekomplekt FI MR-siirtosarja FR Kit de remplissage IRM HR Komplet za prijenos za MR HU MR transzfer készlet IT Set di trasferimento RM KK MP тасымалда жинағы KO MR 전달 세트 LT MR perkélímo rinkinys MK MR Комплет за пренесување NL MR-transferset NO MR-overføringssett PB Equipo para Transferência de Solução Medrad PT Conjunto de transferência RM RO Set de transfer RM RU Линия для переливания при МРТ SR Komplet za prenos za MR SV MR-överföringssats TR MR Transfer Seti UK Система для переливання для МР

USA ONLY: A glossary of the symbols used on these sterile disposable products can be found on page 2 of these Instructions for Use.

English	14
Deutsch	14
Français	14
Italiano	15
Ελληνικά	15
Svenska	16
Nederlands	16
Suomi	16
Português (Europeu)	17
Norsk	17
Español (España)	18
Türkçe	18
Română	18
Magyar	19
Русский	19
Português (Brasileiro)	20
Hrvatski	20
Eesti	20
Қазақша	21
한국어	21
Lietuvių	21
Македонски	22
Srpski	22
Українська	23

	LITHUANIAN	MACEDONIAN	NORWEGIAN	PORTUGUESE (Brazilian)
	Lietuvių	Македонски	Norsk	Português
	Apibūdinimas	Опис	Beskryvelse	Descrição
	Nurodo medicinos prietais gamintojai	Го покажува производителот на медицинскиот уред	Angir produsenten av den medisinske enheten	Indica o fabricante do dispositivo médico
	Nurodo šali, kurioje pagaminti gaminiai	Го покажува датумот кога бил произведен медицинскиот уред	Angir dato(en) da den medisinske enheten ble produsert	Indica a data em que o dispositivo médico foi fabricado
	Nurodo asmeni, importuojant medicinos prietaisa, i viesos linka	За да се утвяди земјата на производство на производите	Identifiserer landet der produktet ble produsert	Para identificar o país do fabricante dos produtos
	Nurodo asmeni, importuojant medicinos prietaisa, i viesos linka	Го покажува правниот субјект којшто го увезува медицинскиот уред на локалниот пазар	Viser enheten som importerer den medisinske enheten til landet	Indica a entidade que importa o dispositivo médico para o local
	Nurodo igalotaj atlstova Europos Bendrujoje / Europos Sajungoje	Го покажува областеното претставник во Европската здружница/Europolskata učinja	Angir den autoriserte representanten i EU	Indica o representante autorizado na Comunidade Europeia/União Europeia
	Nurodo data, kuriai priėjus medicinos prietaisas neišėti į būti naudojamas	Го покажува датумот по koj mediciniski ured ne treba da se koristi	Angir sisste dato for bruk av den medisinske enheten	Indica a data depois da qual o dispositivo médico não deve ser usado
	Nurodo gamintojo stelitekā partijos kodą, kad būtu galima identifikuoти partiją	Го покажува brojot na serijata na proizvoditelot za da može da se identifikuva i partijata	Angir produsentens partikode slik at den medisinske enheten kan identifiseres	Indica o código do lote do fabricante para que o dispositivo médico possa ser identificado
	Nurodo gamintojo stelitekā katalogo numeri, kad būtu galima identifikuoti medicinos prietaisa	Го покажува katalogočiuk broj na proizvoditelot za da može da se identifikuva i medicinski ured	Angir produsentens katalogkode slik at den medisinske enheten kan identifiseres	Indica o número do catálogo do fabricante para que o dispositivo médico possa ser identificado
	Nurodo laikmena, kurioje yra unikalus prietaiso identifikatoriaus informacija	Го покажува pravoznijot koj poseduje informacijai za eidenteiniemt identifikatoru na uredot	Angir en spesifor som inneholder unik enhetsidentifikatorende informasjon	Indica uma transportadora que contém informações do identificador exclusivo do dispositivo
	Nurodo medicinos prietaisa, kuris buvo sterilizuotas spinidiliute	Покажува медицински уред кој бил стерилизиран со зрачење	Angir en medisinsk enhet som er sterilisert med stråling	Indica um dispositivo médico que foi esterilizado com irradiação
	Nurodo medicinos prietaisa, kurio negalima pakartolini steriliuzioti postrojno	Покажува медицински уред кој не треба да се стерилизира повторно	Angir en medisinsk enhet som ikke skal steriliseres på nytt	Indica um dispositivo médico que não deve ser esterilizado novamente. Proibido Reprocessar.
	Nurodo medicinos prietaisa, kuris neturėtu būti naudojamas, jeigu paklotko pažeista arba atidaria, naudotojas papildomos informacijos gali rasti naudojimo instrukcijose	Покажува медицински уред кој не треба да се користи ako ambalažata e øsphettena eller åpnet og at brukeren skal se bruksanvisningen for mer informasjon da til prosjektet ulgatstava za utgjøra zaradzi dodatni informacijami	Angir en medisinsk enhet som ikke skal brukes hvis pakken er skadet eller åpnet og at brukeren skal se bruksanvisningen for mer informasjon	Indica um dispositivo médico que não deve ser usado caso o embalagem tenha sido danificada ou aberta e que o usuário deve consultar as instruções de uso para obter informações adicionais
	Nurodo medicinos prietaisa, kurį neatstarginai elgiantis galima slaužyti arba pažesti	Покажува медицински уред којшто може да се скриши ili osheti akio ne se ralyva so nėgo vymigaletnio	Angir en medisinsk enhet som kan ødelegges eller skades hvis ikke den håndteres forsiktig	Indica um dispositivo médico que pode ser quebrado ou danificado se não for manuseado com cuidado
	Nurodo medicinos prietaisa, kurį reikia saugoti nuo drėgnės verties	Покажува медицински уред којшто treba da se zaštititi od vlaia	Angir en medisinsk enhet som må beskyttes mot fukt	Indica um dispositivo médico que precisa de proteção contra umidade
	Nurodo saugaus medicinos prietaiso laikymo drėgnio ribines vertes	Ги покажува temperaturnite graniči na koi može bezbedno da bude izložen medicinskiot ured.	Angir temperaturgrænene som den medisinske enheten kan utsættes for med tryghet	Indica os limites de temperatura aos quais o dispositivo médico pode ser exposto com segurança
	Produktas: Laikymo drėgnio ribinė vertė Dėžutė: Vežimo temperatūros ribinė vertė Naudojimo instrukcijos: Darbinis temperatūros ribinė vertė	Производ. Ограничение на температурата на складиране Кутия: Ограничение на температурата на транспорту Упаковка за употреба: Ограничение на температура на работна употреба	Produkt: Temperaturlinje ved lagring Boks: Temperaturlinje ved transport Bruksanvisning: Temperaturgrense ved drift	Produto: Limite de temperatura de armazenamento Caixa: Limite de temperatura de transporte Instruções de uso: Limite de temperatura de armazenamento, transporte e manipulação
	Nurodo saugaus medicinos prietaiso laikymo drėgnio ribines vertes	Го покажува opsegot na vlažnosti na koi može bezbedno da bude izložen medicinskiot ured.	Angir fuktighetsområdet som den medisinske enheten kan utsättas för med tryghet	Indica a faixa de umidade à qual o dispositivo médico pode ser exposto com segurança
	Produktas: Laikymo drėgnio ribinė vertė Dėžutė: Vežimo temperatūros ribinė vertė Naudojimo instrukcijos: Darbinis fuktigiegsrente ved drift	Производ. Ограничение на влажности на складиране Кутия: Ограничение на влажность на транспорту Упаковка за употреба: Ограничение на влажност на работната влажност	Produkt: Fuktighetsgränsen ved lagring Boks: Fuktighetsgränsen ved transport Bruksanvisning: Fuktigiegsrente ved drift	Produto: Limite de umidade de armazenamento Caixa: Limite de umidade de transporte Instruções de uso: Limite de umidade de armazenamento, transporte e manipulação

	LITHUANIAN	MACEDONIAN	NORWEGIAN	PORTUGUESE (Brazilian)
	Lietuvių	Македонски	Norsk	Português
	Apibūdinimas	Опис	Beskrivelse	Descrição
	Nurodo linkama vertikalią transportui gaminamų pakuočių paėmimą	За да покаже правилна вертикална положба на пакетот за пратенетр	Viser riktig vertikal posisjon på transportsekkene	Para indicar a posição vertical correta da embalagem de transporte
	Nurodo vienetu skaičių pakuočėje	За да покаже brojot na parčinčia vo paketot	Viser antall deler i pakken	Para indicar o número de peças na embalagem
	Nurodo mase. Nurodo su mase susijusių funkcijų.	За да ја покаже масата. За да покаже функција поврзана со масата.	Viser masse. Viser en funksjon knyttet til masse.	Para indicar a massa. Para identificar uma função relacionada à massa.
	Nurodo, kad gaminis yra medicinos prietaisas	Показува дека ставката е медицински уред	Angir at artikelen er en medisinsk enhet	Indica que o item é um dispositivo médico
	Nurodo, kas naudotojas turi remties naudojimo instrukcija	Укажува на потребата дека корисникот треба да прочита во упаковката за употреба	Angir behovet for at brukeren skal se i bruksanvisningen.	Indica a necessidade do usuário de consultar as instruções de uso
	Nurodo medicinos prietaisa, kuris skirtas naudoti lik vieną kartą.	Показува медицински уред наменет samo za jednokratna upotrebu	Angir en medisinsk enhet som er beregnet kun til engangsbruk.	Indica um dispositivo médico destinado somente para uso individual.
	Nurodo, kad naudotojas turi perstatalytini naudojimo instrukcijoje pateiktą surbži, susegia susijusią informaciją, pavuzduoti, išpēlimus ir rāsargumus premones, kurių dēl varini priežiūrą negalinama patikti ar paties medicinos prietaiso	Укажува на потребата дека корисникот треба да ги прочита упаковката за употреба во врска со важните информацији за внимателност, како што се предупредувања и мерки на претпазливост што не смее, одразничи причини, да се стават во самите медицински уред.	Angir behovet for at brukeren skal se i bruksanvisningen for viktige forsikringsregler som advarsel og forholdsregler som av en rekke forskjellige årsaker ikke kan presenteres på selve den medisinske enheten.	Indica a necessidade do usuário de consultar as instruções de uso para obter informações importantes sobre cuidados como avisos e precauções que não podem, por vários motivos, ser apresentados no dispositivo médico propriamente dito.
	Nurodo, kad medicinos prietaiso arba jo pakuočios sudėtijje nėra naturalios guminiai arba sauso naturalios gumos latekso.	Показува дека nema prisustvo na prirodnim guma ili su latex od prirodnog guma kako materijal za izradu u sklopu na medicinski ured ili pakovanja na medicinskom ured.	Angir det ikke forekommer naturgummier eller torr naturgummilateks som konstruktionsmateriale i den medisinske enheten eller på emballasjen til medisinsk enhet.	Indica que não há borracha natural ou latex de borracha natural seca presente como material de construção dentro do dispositivo médico ou na embalagem de um dispositivo médico.
	Nurodo, kad skyčio cirkulacijos sistema yra nepirogenika	За да покаже дека paketata ne ē pyrogen	Angir et væskebæren ikke er pyrogen.	Para indicar que a infusão do líquido não é pirogênica
	Reičiau ženklinimą, pagal kuri ženklinės nurodo, kad prietaisas atitinka 2017 m. balandžio 5 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (ES) 2017/7745 nurodytu reikalavimais ir kitus taikomus Sąjungos harmonizavimo teisės aktus pagal prietaiso priskrimą, (II klasės medicinos prietaisai).	Значи ознака со која производитељт означава дека уредот е сообразен со важещите барбрьа и наредбени во Регулатората (ЕУ) 2017/745 од Европоског парламент и на Советот од 5 април 2017 година и други важечки закони во чијајта за усогласеност конгто прециздуваат такво съзначаване (за медицински уред од Класа II).	Betyr en merking fra en produsent som viser at en enhet er i samsvar med bestemte krav som fremgår av forskriften (EU) 2017/7745 om EU-parlamentet og Europaparljetet av 5. april 2017 og annen gjeldende EU-harmoniseringslovgivning som bestemmer påtøring av den (for medisinske enheter i klasse II).	Indica uma marcação pela qual o fabricante mostra que o dispositivo está em conformidade com os requisitos aplicáveis estipulados no Regulamento (UE) 2017/7745 do Parlamento Europeu e do Conselho de 5 de abril de 2017 e com outras legislações de harmonização aplicáveis da União para fixação (para dispositivos médicos de Classe II).
	Nacionalinis atiliukis ženklas, rodantis, kad gaminis atitinka Rezoliuciją Nr. 753 ir 1184 U.A.-TR-101	Національна ознака за соображеност која съзначава дека произведот е соборазен с Rezoliucijite бр. 753 и 1184	Nasjonalt samsvarsmerke som viser at produktet er i samsvar med forskrift nr. 753 og 1184	Marca nacional de conformidade que indica que o produto é compatível com a resolução n° 753 e 1184
	Isėlimas. Pagal federalinius išstatymus (JAV) šis prietaisas parduodamas tik licencijuotam sveikatos priežiūros specialistui nurodžius arba ižsekus.	Внимание: Сојузните закони (САД) поставуваат ограничување свој уред, да се продава само по налог од лиценциран лекар.	Obs: henhold til amerikansk lovsgivning kan dette tilskyret bare selges av autorisert helsepersonell eller på ordre fra disse.	Cuidado: A legislação federal dos Estados Unidos proíbe a venda desse dispositivo por profissionais médicos ou mediante pedido de profissionais médicos.
	PERSPEJIMAS. Perspēja apie aplinkybes, dēļ kurių pacientas arba operatorius gali būti sužaloti ar mirti.	ПРЕДУПРЕДУВАНЕ: бе известува за околностите които би можеле да доведат до повреда или смърт на пациент или оператор.	ADVARSEL: Informerer om forhold som kan føre til personskade eller dødssår for pasienten eller brukeren.	ADVERTÊNCIA: Advertência para circunstâncias que podem provocar ferimento ou morte do paciente ou do operador.
	SPĒJIMAS. Ispēja apie aplinkybes, kurios gali sugadinti prietaisā.	ВИЧМАНИЕ: бе известува за околностите които би можеле да доведат до опитечаване на уредот.	FORSIKTIG: Informerer om forhold som kan føre til skade på apparatet.	PRECAUÇÃO: Alerta para circunstâncias que podem provocar danos ao dispositivo.

Установка линии для переливания

Тип шприца	Число оборотов
FLS с закручивающейся муфтой	1/2
FLS с резьбовым Люер	3/4

Перед установкой линии для переливания убедитесь в том, что шприц присоединен к инъектору, а головка инъекторная направлена вверх. Плунжер шприца должен быть в сцеплении с поршнем инъектора и полностью выдвинут вперед.

Установка CVTS и MRTS

- Чтобы подключить линию для переливания, установите флякон с контрастным средством в держатель, удалите колпачок с иглы и введите иглу во флякон.
- Удалите защитные колпачки со шприца и разъема Люер типа "мама" линии для переливания и присоедините систему к наконечнику шприца. Установите новый шприц.
- Для заполнения шприца оттяните назад плунжер / поршень шприца. После заполнения удалите воздух из шприца и линии подачи жидкости.

Примечание: Во время работы двойной обратный клапан может издавать свистящий звук, особенно при аспирации контрастного средства или удалении воздуха. Это не является признаком неисправности.

PORTUGUÉS (BRASILEIRO)

Introdução: Leia as informações contidas nesta seção. Compreender as informações vai ajudá-lo a operar o dispositivo de forma segura.

Aviso importante sobre segurança: Este dispositivo deve ser utilizado por pessoas com treinamento adequado e com experiência em estudos de imagens de diagnóstico.

Indicações de uso: O conteúdo deste pacote deve ser usado para transferência de meio de contraste para uma seringa.

Contraindicações: Estes dispositivos não se destinam a uso em vários pacientes, nem a qualquer outro uso para o qual não seja indicado.

Temperatura de armazenamento: 0 °C a +40 °C

Umidade de armazenamento: 10% a 90%

Temperatura de transporte: -20 °C a +60 °C

Umidade de transporte: 0% a 100%

Temperatura de manipulação: +10 °C a +40 °C

Umidade de manipulação: 20% a 90%

Relate qualquer incidente grave que tenha ocorrido em relação a este dispositivo à Bayer (radiology.bayer.com/contact; www.bayer.com.br) e à autoridade competente local europeia (ou, quando aplicável, à autoridade reguladora apropriada do país em que ocorreu o incidente).

As informações de conformidade REACH podem ser encontradas em www.REACH.bayer.com. Para o correto descarte no Brasil, favor consultar o site <https://www.radiologia.bayer.com.br/>

Advertências

A embolia gasosa pode causar lesão física grave ou a morte do paciente. Não conecte o paciente à injetora até que todo o ar tenha sido expelido da seringa e do percurso do fluido. Leia atentamente as instruções para carregamento e utilização dos indicadores FluiDots MEDRAD® para reduzir a possibilidade de embolia gasosa.

Poderá ocorrer a contaminação biológica se os itens descartáveis forem reutilizados ou se houver falha na técnica de assepsia. Descarte os materiais de forma adequada após o uso.

No caso de dispositivos classificados para uso único, observe: Este produto se destina a uma única utilização. Não reesterilize, reprocesse nem reutilize. Dispositivos descartáveis são projetados e validados somente para uso único. A reutilização de dispositivos descartáveis de uso único cria o risco de falha do dispositivo, assim como riscos para o paciente. As potenciais falhas do dispositivo incluem deterioração significativa do componente com o uso prolongado, funcionamento inadequado do componente e falha do sistema. Os potenciais riscos para o paciente incluem lesões devidas ao funcionamento inadequado do dispositivo ou infecção, já que o dispositivo não foi validado para ser limpado nem reesterilizado.

Advertências

Não utilize se a embalagem esterilizada estiver aberta ou danificada. Se a embalagem estiver aberta ou danificada, ou se forem utilizados componentes danificados, poderá haver risco de lesão física ao paciente ou ao operador. Antes de usar, examine visualmente o conteúdo e a embalagem.

Podem ocorrer lesões no paciente ou no operador em consequência do uso de uma torneira fechada durante uma injeção. Uma torneira fechada pode causar condição de sobrepressão, resultando em quebra da seringa.

Haverá risco de lesão física ao paciente ou ao operador se ocorrer ruptura no tubo ou algum vazamento de meio de contraste. Garanta que o percurso do fluido esteja aberto; obstruções no percurso do fluido podem resultar em vazamentos ou rupturas no equipamento de transferência. Se o equipamento de transferência tiver um grampo de aberto, feche-o após encher a seringa para evitar vazamentos do meio de contraste.

Haverá risco de lesão ao operador na utilização do perfurador. Tenha cuidado ao manusear e inserir o perfurador no frasco.

Precauções especiais: CVTS e MRTS

Podem ocorrer lesões no paciente ou no operador resultantes de danos à válvula de retenção dupla. Não utilize com taxas de infusão maiores que 4 mililitros por segundo. Pressão gerada por taxas de infusão mais rápidas pode danificar a válvula de retenção dupla, resultando em vazamentos ou rupturas.

Podem ocorrer lesões no paciente ou no operador resultantes de danos à válvula de retenção dupla. Não usar com injetores angiográficos ou aplicações de alta pressão/dinâmicas superiores a 350 PSI (2410 kPa). Caso contrário, haverá risco de vazamentos ou rupturas.

Cuidados

Se a instalação não for feita corretamente, poderá ocorrer dano ou vazamento no componente. Verifique se todas as conexões estão firmes. Não aperte demais. Isso ajuda a reduzir vazamentos, desconexão e danos aos componentes.

Consulte o manual de operação do injetor e as instruções de utilização da seringa para obter mais instruções.

Instalação do equipo de transferência

Tipo de seringa	Número de voltas
FLS com porca giratória	1/2
FLS com Luer com rosca	3/4

Antes de instalar o equipo de transferência, verifique se a seringa está encaixada na injetora e se a cabeça injetora está inclinado para cima. O êmbolo da seringa deve estar completamente encaixado no pistão da injetora e na posição completamente avançada.

Instalação do CVTS e do MRTS

1. Conecte o equipo de transferência inserindo o frasco de contraste ao suporte, remova a tampa do perfurador e insira o perfurador no frasco.

2. Remova as tampas protetoras da seringa e o luer fêmea do equipo de transferência e acople à ponta da seringa. Instale uma nova seringa.

3. Encha a seringa retraindo o pistão/êmbolo da seringa. Quando o enchimento terminar, retire o ar da seringa e do percurso do fluido.

Observação: a válvula de retenção dupla pode produzir um som estridente durante a operação, principalmente ao aspirar ar de contraste ou expelido. Isso é considerado normal.

HRVATSKI

Uvod: pročitajte informacije sadržane u ovom odjeljku. Razumijevanje tih informacija pomoći će vam u rukovanju proizvodom na siguran način.

Važna sigurnosna obavijest: proizvod je namijenjen da ga upotrebljavaju osobe koje su prošle odgovarajuću obuku te imaju iskustvo u pretragama u kojima se izvodi dijagnostičko

snimanje.

Indikacije za upotrebu: sadržaj ovog pakiranja namijenjen je za prijenos kontrastnog sredstva u štrcaljku.

Kontraindikacije: ovi uređaji nisu namijenjeni za uporabu na više pacijenata niti za bilo koje druge svrhe za koje nisu indikirani.

Radna temperatura: +10 °C – +40 °C

Radna vlažnost: 20 % – 90 %

Sve ozbiljne incidente povezane s ovim uređajem prijavite tvrtki Bayer (radiology.bayer.com/contact) i lokalnom europskom nadležnom tijelu (ili, ako je primjenjivo, odgovarajućem regulatornom tijelu države u kojoj se dogodio incident). Pojedinstveni o skladnosti s Uredbom REACH mogu se pronaći na stranici www.REACH.bayer.com

Upozorenja

Zračna embolija može izazvati smrt ili teško ozljediti pacijenta. Nemojte spajati pacijenta na brizgaljku dok sav zrak nije izbačen iz štrcaljke i putanje tekućine. Pažljivo pročitajte upute za punjenje i uporabu indikatora MEDRAD® FluiDots radi smanjivanja mogućnosti zračne embolije.

Bioška kontaminacija može biti posljedica ponovne uporabe materijala za jednokratnu uporabu ili nepridržavanja sterilne tehnike. Materijale za jednokratnu uporabu nakon uporabe odložite u otpad na pravilan način.

Za proizvode s oznakom za jednokratnu uporabu imajte na umu sljedeće: taj je proizvod namijenjen samo za jednokratnu uporabu. Nemojte ponovno sterilizirati, ponovno obradivati niti upotrebljavati više puta. Proizvodi za jednokratnu uporabu namijenjeni su i odobreni isključivo za jednokratnu uporabu. Ponovna uporaba proizvoda za jednokratnu uporabu predstavlja opasnost od kvara proizvoda i rizika za pacijenta. Mogući kvar proizvoda obuhvaća značajnu dotrajlost komponenti uslijed dulje uporabe, neispravn rad komponenti i kvar sustava. Mogući rizici za pacijenta obuhvaćaju ozljede uslijed neispravnog rada proizvoda ili infekciju jer čišćenje ili ponovna sterilizacija proizvoda nisu odobreni.

Nemojte upotrebljavati ako je sterilno pakiranje otvoreno ili oštećeno. Do ozljede pacijenta ili rukovaljke može doći zbog otvorenog ili oštećenog pakiranja ili uporabe oštećenih komponenti. Vizualno pregledajte sadržaj i pakiranje prije svake uporabe.

Uporaba zatvorenog ventila za regulaciju protoka tijekom ubrzavanja može dovesti do ozljede pacijenta ili rukovaljke. Zatvoren ventil za regulaciju protoka može prouzročiti stanje nadtlaka, što može dovesti do pušnjaka štrcaljke.

Curenja kontrastnog sredstva ili puknuća cjevčica mogu dovesti do ozljede pacijenta ili rukovaljke. Provjerite je li putanja tekućine slobodna; začepljenja u putanji tekućine mogu prouzročiti curenje ili pucanje na kompletu za prijenos. Ako komplet za prijenos sadrži stezaljku za prignjećenje, zatvorite stezaljku za prignjećenje nakon što ispunite štrcaljku kako bi se izbjeglo curenje kontrastnog sredstva.

Uporaba šiljastog priključka može dovesti do ozljede rukovaljke. Pažljivo postupajte pri uporabi i umetanju šiljastog priključka u bocu.

Posebne mjere opreza:
Komplet za prijenos s dvostrukim nepovratnim ventilom (CVTS) i komplet za prijenos za MR (MRTS)

Oštećenje dvostrukog nepovratnog ventila može dovesti do ozljede pacijenta ili rukovaljke. Nemojte upotrebljavati s brzinama protoka većim od 4 milimetra po sekundi. Pritisak koji stvaraju velike brzine protoka može oštetiiti dvostruki nepovratni ventil, što dovodi do curenja ili pucanja.

Oštećenje dvostrukog nepovratnog ventila može uzrokovati ozljedu pacijenta ili rukovaljke. Nemojte upotrebljavati s angiografskim brizgaljkama ili dinamičkim primjenama / primjenama s visokim tlakom višim od 350 PSI (2410 kPa). U suprotnome može doći do curenja ili pucanja.

Mjere opreza

Neispravna instalacija može dovesti do oštećenja komponenti ili curenja. Provjerite jesu li svi spojovi sigurni; nemojte prekomerno zatezati. To će smanjiti mogućnost curenja, odvajanja i oštećenja komponenti.

Dodatacne informacije potražite u priručniku o radu brizgaljke i uputama za uporabu štrcaljke.

Instalacija kompleta za prijenos

Vrsta štrcaljke	Broj okretaja
FLS sa zakretnim priključkom	1/2
FLS s luer priključkom s navojima	3/4

Prije instalacije kompleta za prijenos provjerite je li štrcaljka priručena na brizgaljku te je li glava brizgaljkeagnuta prema gore. Klip štrcaljke mora biti u potpunu ispruženom položaju i priručen na potiskivač brizgaljke.

Instalacija kompleta za prijenos s dvostrukim nepovratnim ventilom (CVTS) i kompleta za prijenos za MR (MRTS)

1. Komplet za prijenos spojite umetanjem bočice s kontrastnim sredstvom u držac, uklonite poklopac šiljastog priključka i umetnite šiljasti priključak u bočicu.

2. Skinite zaštitne poklopce sa štrcaljke i ženskog luer priključka na kompletu za prijenos i pričvrste ih novu štrcaljku. Instalirajte novu štrcaljku.

3. Napunite štrcaljku uvlačenjem potiskivača/klipa štrcaljke. Kad završite s punjenjem, izbacite zrak iz štrcaljke i putanje tekućine.

Napomena: dvostruki nepovratni ventil možda će stvarati piskaviti zvuk tijekom rada, a posebice pri uvlačenju kontrastnog sredstva ili izbacivanju zraka. To se smatra normalnim.

EESTI

Sisjejhatus. Lugege selles jaotises olev teave läbi. Teabe mõistmine aitab seadet turvaliselt kasutada.

Oluline ohutusteatis. Seda seadet võivad kasutada piltdiagnosiliste uuringute väljaõppje ja kogemusega isikud.

Näidustused kasutamiseks. Pakendi sisu on ette nähtud kasutamiseks kontrastaine edastamiseks sütlastesse.

Vastunäidustused. Neid seadmeid ei tohi kasutada mitmel patsiendi, ega ühelgi muul eesmärgil, milleks need näidustatud pole.

Töö-õhuniiskus: 20% kuni 90%

Andke tulevad kogutest selle seadmega seotud rasketest juhtumitest Bayerile (radiology.bayer.com/contact) ja Europa asjakoahesele kohalikule asutusele (või vajaduse korral asjakoahesele reguleerivale asutusele riigis, kus juhtum toimus).

REACH-i vastavusteave on leitav veebisaidil www.REACH.bayer.com.

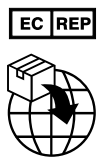
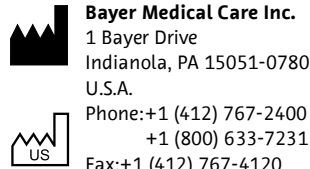
Hoiatused

Öhkemboolia võib põhjustada patsiendi surma või tekitada talle rasked vigastused. Ärge ühendage pacijenta injektoriga enne süstlast ja vedelkuteest kogu öhu väljutamist. Öhkemboolia võimaluse välimustiseks lugege põhjalikult laadimise ja MEDRAD® FluiDots-indikaatorite kasutamise juhönöre.

Ühekordsete tarvikute korduskasutamine või aseptikanöute eiramine võib kaasa tuua bioloogilise saastumise. Pärast kasutamist kõrvalevaldage ühekordsed tarvikud nõuetekohaselt.

Ühekordseks kasutamiseks märgistatud seadmete puhul võtke arvesse järgmist. See toote on ette nähtud ainult ühekordseks kasutamiseks. Mitte resteriliseerida, töödelda ümber ega kasutada korduvalt. Ühekordset kasutatavad seadmed on loodud ja kinnitatud vaid ühekordseks kasutamiseks. Ühekordset kasutatavad seadmed korduva kasutamisega kaasnevad seadmete rikke võimalus ja patsiendiriskid. Võimalike seadmerikete hulka kuuluvad pikaajalise kasutamise korral komponendi märkimisväärne kulumine, komponendi talitlussüärde ja süsteemi tõrge. Võimalike patsiendiriskide hulka kuuluvad vigastused seadme talitlussüärde tõttu või infektsioon, kuna seade ei ole kinnitatud puhatamiseks ega resteriliseerimiseks.

EN This material may not be reproduced, displayed, modified, or distributed without the express prior written consent of Bayer. Bayer, the Bayer Cross, MEDRAD, Stellant, MEDRAD Stellant, FluiDots, and MEDRAD FluiDots are trademarks owned by and/or registered to Bayer in the U.S. and/or other countries. **DE** Ohne die ausdrückliche, vorherige schriftliche Genehmigung von Bayer darf dieses Material nicht vervielfältigt, ausgestellt, verändert oder verteilt werden. Bayer, das Bayer-Kreuz, MEDRAD, Stellant, MEDRAD Stellant, FluiDots und MEDRAD FluiDots sind Marken von Bayer und können in den USA und anderen Ländern eingetragen sein. **EL** Δεν επιτρέπεται η αναπαραγωγή, προβολή, τροποποίηση ή διανομή του παρόντος υλικού, χωρίς την προηγούμενη άρτη, γραπτή συγκατάθεση της Bayer. Το Bayer, ο σταυρός της Bayer, τα MEDRAD, Stellant, MEDRAD Stellant, FluiDots και MEDRAD FluiDots είναι εμπορικά σήματα που ανήκουν σε ή/και είναι κατοχυρωμένα από τη Bayer στην Η.Π.Α. ή/και σε άλλες χώρες. **ES** Este material no se puede reproducir, presentar, modificar ni distribuir sin el permiso previo expreso y por escrito de Bayer. Bayer, la cruz de Bayer, MEDRAD, Stellant, FluiDots y MEDRAD FluiDots son marcas comerciales de Bayer, y pueden estar registradas a nombre de Bayer en EE. UU. y otros países. **ET** Seda materjali ei tohi paljundada, esitada, muuta ega levitada ilma ettevõtte Bayer eelneva sõnaselge kirjaliku nõusolekuta. Bayer, Bayeri rist, MEDRAD, Stellant, MEDRAD Stellant, FluiDots ja MEDRAD FluiDots on Bayerile kuuluvad ja/või Bayeri registreeritud kaubamärgid Ameerika Ühendriikides ja/või teistes riikides. **FI** Tätä aineistoa ei saa toisintaa, esittää, muokata tai jakaat ilman Bayerin nimenomaista kirjallista ennakkolupaa. Bayer, Bayeri risti, MEDRAD, Stellant, FluiDots ja MEDRAD FluiDots ovat Bayerin omistamia ja/tai rekisteröimiä tavaramerkkejä Yhdysvalloissa ja/tai muissa maissa. **FR** Ce document ne peut pas être reproduit, exposé, modifié ni diffusé sans l'accord écrit explicite de Bayer. Bayer, la croix de Bayer, MEDRAD, Stellant, MEDRAD Stellant, FluiDots et MEDRAD FluiDots sont des marques commerciales détenues et/ou déposées par Bayer aux États-Unis et/ou dans d'autres pays. **HR** Ovaj se materijal ne smije reproducirati, izlagati, mijenjati ni distribuirati bez prethodnog izričitog pisanoг dopuštenja tvrtke Bayer. Bayer, logotip tvrtke Bayer u obliku križa, MEDRAD, Stellant, MEDRAD Stellant, FluiDots i MEDRAD FluiDots zaštićeni su znakovima i vlasništvu tvrtke Bayer i/ili registrirani na nju u SAD-u i/ili drugim državama. **HU** A dokumentumban szereplő információk nem sokszorosíthatók, jeleníthatók meg, módosíthatók vagy adhatók át egyéb feleknek a Bayer vállalat előzetes és kifejezett, írásos hozzájárulása nélkül. A Bayer, a Bayer keresztszínű logója, a MEDRAD, a Stellant, a MEDRAD Stellant, a FluiDots és a MEDRAD FluiDots a Bayer vállalat által birtokolt és/vagy nevére bejegyzett védjegyek az Egyesült Államokban és/vagy egyéb országokban. **IT** Questo materiale non può essere riprodotto, divulgato, modificato o distribuito senza il previo consenso scritto di Bayer. Bayer, la croce Bayer, MEDRAD, Stellant, MEDRAD Stellant, FluiDots e MEDRAD FluiDots sono marchi di proprietà e/o registrati di Bayer negli Stati Uniti e/o in altri paesi. **KK** Бұл материялды Bayer компаниясының алдын ала жағбаша көлісіміңіз қайта жасауға, көрсетуге, өзегертуге Немесе таратуға болмайды. Bayer, Bayer кресц, MEDRAD, Stellant, MEDRAD Stellant, FluiDots және MEDRAD FluiDots — АҚШ-тағы Немесе басқа елдердегі Bayer компаниясының мәншігіндегі және/немесе оның тіркелген сауда белгілері. **KO** 본 자료는 Bayer의 명시적인 사전 서면 승인 없이 복제, 전시, 수정 또는 배포할 수 없습니다. Bayer, Bayer 십자가, MEDRAD, Stellant, MEDRAD Stellant, FluiDots 및 MEDRAD FluiDots는 미국 및/또는 기타 국가에서 Bayer이 소유 및/또는 등록한 상표입니다. **LT** Be išankstinio rašytinio bendrovės „Bayer“ sutikimo šios medžiagos negalima atgaminoti, rodyti, keisti ar platinti. „Bayer“, „Bayer Cross“, MEDRAD, „Stellant“, „MEDRAD Stellant“, „FluiDots“ ir „MEDRAD FluiDots“ priklausantys ir (arba) JAV ir (arba) kitose šalyse registracijie prekių ženklai. **MK** Овој материјал не смее да се репродуцира, прикажува, менува или дистрибуира без претходна изречна писмена согласност на Bayer. Bayer, крстот на Bayer, MEDRAD, Stellant, MEDRAD Stellant, FluiDots и MEDRAD FluiDots се тровски марки во сопственост и/или регистрирани на Bayer во САД и/или во други земји. **NL** Dit materiaal mag niet worden gereproduceerd, weergegeven, gemodificeerd of gedistribueerd zonder uitdrukkelijke voorafgaande schriftelijke toestemming van Bayer. Bayer, het Bayer-kruis, MEDRAD, Stellant, MEDRAD Stellant, FluiDots en MEDRAD FluiDots zijn handelsmerken in eigendom van en/of gedeponeerd op naam van Bayer in de Verenigde Staten en/of andere landen. **NO** Dette materialet kan ikke reproduseres, vises, endres eller distribueres uten uttrykkelig skriftlig forhåndssamtykke fra Bayer. Bayer, Bayer-korset, MEDRAD, Stellant, MEDRAD Stellant, FluiDots og MEDRAD FluiDots er varemærker som tilhører og/eller er registrert til Bayer i USA og/eller andre land. **PB** Este material não pode ser reproduzido, exibido, modificado ou distribuído, sem o consentimento anterior expresso da Bayer. Bayer, a cruz da Bayer, MEDRAD, Stellant, MEDRAD Stellant, FluiDots e MEDRAD FluiDots são marcas comerciais de propriedade e/ou registradas para a Bayer nos Estados Unidos e/ou outros países. **PT** Este material não pode ser reproduzido, apresentado, modificado ou distribuído sem o consentimento prévio expresso por escrito da Bayer. Bayer, a Cruz Bayer, MEDRAD, Stellant, MEDRAD Stellant, FluiDots e MEDRAD FluiDots são marcas comerciais detidas e/ou registradas pela Bayer nos EUA e/ou outros países. **RO** Acest material nu poate fi reprobus, afisat, modificat sau distribuit fără acordul prealabil scris și expres al companiei Bayer. Bayer, crucea Bayer, MEDRAD, Stellant, MEDRAD Stellant, FluiDots și MEDRAD FluiDots sunt mărci comerciale deținute de compania Bayer și/sau înregistrate de aceasta, în SUA și/sau alte țări. **RU** Настоящий материал запрещено воспроизводить, публиковать, изменять или распространять без предварительного письменного разрешения компании Bayer. Bayer, логотип компании Bayer (байеровский крест), MEDRAD, Stellant, FluiDots и MEDRAD FluiDots являются товарными знаками и (или) зарегистрированными товарными знаками компании Bayer в США и (или) других странах. **SR** Ovaj materijal se ne sme umnožavati, prikazivati, modifikovati ili distribuirati bez prethodne izričite pismene saglasnosti kompanije Bayer. Bayer, Bayer krst, MEDRAD, Stellant, FluiDots i MEDRAD FluiDots su registrovane robne marke u vlasništvu kompanije Bayer i/ili registrovane na istu u SAD i/ili drugim zemljama. **SV** Materialet får inte kopieras, visas, ändras eller distribueras utan skriftligt godkännande från Bayer på förhand. Bayer, Bayer-korset, MEDRAD, Stellant, MEDRAD Stellant, FluiDots och MEDRAD FluiDots är varumärken som tillhör och/eller är registrerade av Bayer i USA och/eller andra länder. **TR** İşbu materyal, Bayer'in önceden verilmiş açık yazılı rızası olmadan kopyalanamaz, gösterilemez, düzenlenemez veya dağıtılamaz. Bayer, Bayer Cross, MEDRAD, Stellant, MEDRAD Stellant, FluiDots, ve MEDRAD FluiDots, Bayer'in ABD'de ve/veya diğer ülkelerde sahip olduğu ve/veya Bayer'e tescilli olan ticari markalarıdır. **UK** Цей матеріал заборонено відтворювати, відображати, змінювати та розповсюджувати без попереодної письмової згоди компанії Bayer. Bayer, логотип компанії Bayer (байєрівський хрест), MEDRAD, Stellant, MEDRAD Stellant, FluiDots i MEDRAD FluiDots — товарні знаки, що належать компанії Bayer та (або) зареєстровані нею в США та (або) в інших країнах.



Bayer Medical Care B.V.
Avenue Céramique 27
6221 KV Maastricht
The Netherlands
Phone:+31 (0) 43-3585600
Fax:+31 (0) 43-3656598



REF

REF

MRTS

CVTS

Argentina (AR)		Importado y distribuido por Bayer SA, Ricardo Gutiérrez 3652 - B1605EHD - Munro - Buenos Aires - Argentina, Director Técnico: José Luis Role, Farmacéutico, Autorizado por la ANMAT N° PM-58-184, Estéril, Venta exclusiva a Profesionales e instituciones Sanitarias, No re-utilizar
Brasil (BR)		<p>Equipo para Transferência de Solução Medrad, Cada unidade de CVTS CONTÉM: 1 Equipo para transferência de solução Medrad, com válvula de retenção dupla.</p> <p>Equipo para Transferência de Solução Medrad, Cada unidade de MRTS CONTÉM: 1 Equipo para transferência de solução Medrad, com válvula de retenção dupla.</p> <p>Importado por: Bayer S.A., Rua Domingos Jorge, 1100, CEP: 04779-900 - Socorro - São Paulo - SP, CNPJ: 18.459.628/0001-15, SAC: 0800-702-1241 – sac@bayer.com, Resp. Téc.: Erika F. Maellaro R. – CRF-SP: 47.983, Registro ANVISA n°: 80384380031 ESTÉRIL “PROIBIDO REPROCESSAR”</p>