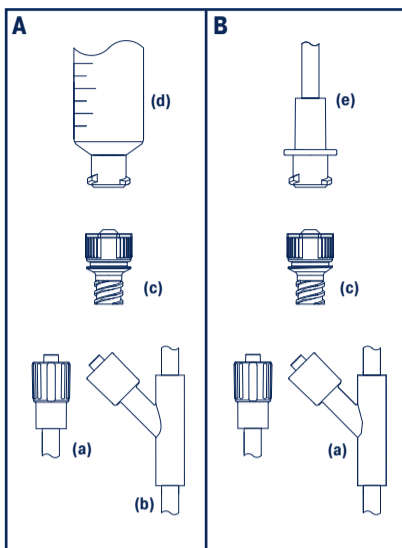


Transition Connector to reversed Luer Medport

REF

589733

MD



CS: **[MD]** Jedná se o zdravotnický prostředek. Tento konektor je určen k propojení entérálního využívacího sestu ENFit® či entérální stříkačky s koncovkou ENFit® k entérálnímu Luer male katetru / portu pro podávání léku. Určeno pro pacienty s entérální výživou. K použití zdravotnickými pracovníky nebo laickou veřejností a pacienty po rádném záskleku.

⚠️ Upozornění: Pouze k entérálnímu použití. **⊗** Není určeno pro intravenózní použití. Ne uporabujte več kot 24 ur. **⊗** Nepoužívejte, pokud je obal poškozený. **NEPOUŽÍVEJTE**, pokud je štítek neúplný nebo nečitelný. Vždy zajistěte vhodné monitorování pacienta. Malé části představují potenciální riziko udusení, pokud není toto zařízení používáno v souladu s určením. Používejte pod dohledem dospělé osoby. V případě podávání léku pacientové vždy ověřte, zda je lék dodán adaptérem vhodný pro podávání entérální výživy. Jakákoliv renovace (zejména sterilizace) může narušit celost výrobku. Zafixované může mit po použití a v případě opakovávaného použití změnou účinnosti a může být zdrojem infekce. Tento přechodový konektor neposkytuje ochranu proti nedbalému špatnému spojení s konektory neenterálních zdravotnických aplikací. **Důležitá upozornění:** Prípraven k použití. Používejte tento přechodový konektor POUZE tehdy, když NENI k dispozici entérální katéter vybavený konektorem ENFit®. DEHP: záměrně není přidáno během výrobního procesu. Při výrobě nebyl použit latex z přírodního kauchuku nebo BPA. Při transportu a likvidaci dodržujte správnou klinickou praxi a všechny místní a státní předpisy. Vážný incident okazujte oznamte výrobci a kompetentnímu úřadu ve vaší zemi. **⊕** Tento návod k použití je k dispozici na www.cedicbio.com.

Pokyny k použití: 1. Umyjte si ruce a dodržujte osvědčené hygienické postupy.

A (Použití entérální stříkačky s koncovkou ENFit®): 2. Z entérálního Luer male katetru **(a)** / portu pro podávání léku **(b)** odstraňte ochrannou krytku (v případě, že takovou má). 3. Pevně našroubujte nebo nasadte přechodový konektor **(c)** na Luer katetr/port pro podávání léku. 4. Z entérální stříkačky s koncovkou ENFit® **(d)** odstraňte ochrannou krytku (v případě, že takovou má). 5. Pevně našroubujte entérální stříkačku s koncovkou ENFit® na přechodový konektor. 6. Dodržujte pokyny uvedené v návodu na použití pro zdravotnické prostředky spojené přechodovým konektorem. 7. Po ukončení aplikace výživy stříkačku přechodový konektor zlikvidujte a to vždy max. do 24 hod.

B (Použití entérálního využívacího sestu ENFit®): 2. Z Luer male konektoru **(a)** entérálního katetru odstraňte ochrannou krytku (v případě, že takovou má). 3. Pevně našroubujte nebo nasadte přechodový konektor **(c)** na Luer male konektor entérálního katetru. 4. Z entérálního využívacího sestu ENFit® **(e)** odstraňte ochrannou krytku (v případě, že takovou má). 5. Pevně našroubujte entérální využívací sestu ENFit® na přechodový konektor. 6. Dodržujte pokyny uvedené v návodu na použití pro zdravotnické prostředky spojené přechodovým konektorem. 7. Po ukončení aplikace výživy entérálním využívacím setem přechodový konektor zlikvidujte a to vždy max. do 24 hod.

DA: **[MD]** Dette er et medicinsk udstyr. Denne overgangskonnektor bruges til at tilslutte et enteralt ENFit® ernæringssett eller en enteral ENFit® sprøjtespids til et enteral han-luer kateter/medicinport. Beregnet til patienter, der får enteral ernæring. Skal bruges af læger eller af lægefolk og patienter efter passende træning. **⚠️ Advarsler:** Kun til enteral brug. **⊗** Ikke til intravenøs brug. Må ikke bruges i mere end 24 timer. **⊗** Må ikke anvendes, hvis emballagen er brudt. Må IKKE benyttes, hvis etiketten er beskadiget eller ulæselig. Sørg altid for passende overvågning af patienten. Små dele udgør en potentiel kvalningsfare, hvis enheden ikke benyttes, som den er beregnet til. Skal bruges under en voxsens opsyn. Ved administration af lægemiddel til patient skal det altid sikres, at medicinen leveret af adapteren egner sig som enteral ernæring. Enhver rengøring og genanvendelse (især sterilisering) vil forringe strukturen og dermed enhedens tilstand. Udstryt kan blive en infektionskilde og medføre andre resultater efter brug og i tilfælde af genbrug. Denne tragtadapter har ingen sikring mod utilsigtet tilslutning til konnektorer på ikke-enteral medicinsk udstyr. **Vigtige bemærkninger:** Klar til brug. Brug KUN denne tragtadapter, hvis du IKKE har et enteral kateter med ENFit®-konector. DEHP: Må ikke være tilføjet under fremstillingssprocessen. Indeholder ikke BPA eller naturlig gummilatex. God klinik praksis anvendes, og de lokale og nationale bestemmelser følges ang. transport og bortskaffelse. Rapportér øjeblikkeligt alvorlige hændelser til producenten og de kompetente myndigheder i dit land. **⊕** Brugsanvisningen er tilgængelig på www.cedicbio.com.

Brugsanvisning: 1. Vask hænder, og implementer god hygiejnepraksis.

A (Bruug af ENFit® sprojtspids): 2. Fjern beskyttelseshatten (hvis relevant) fra enteral han-Luer kateter **(a)** / medicinport **(b)**. 3. Skru godt til eller fastgør (hvis relevant) overgangskonnektoren **(c)** til Luer kateter / medicinport. 4. Fjern beskyttelseshatten (hvis relevant) fra enteral ENFit® sprojtspidsen **(d)**. 5. Skru enteral ENFit®-sprojtspidsen godt fast på overgangskonnektoren. 6. Følg instruktioner for udstryr som kobles til overgangskonnektoren. 7. Brug ikke overgangskonnektoren når indgivelse af sondeernæringsgennem en sprojt er afsluttet inden for 24 timer.

B (Bruug af enteral ENFit® ernæringssett): 2. Fjern beskyttelseshatten (hvis relevant) fra enteral kateter han-Luer konnektoren **(a)**. 3. Skru godt til eller fastgør (hvis relevant) overgangskonnektoren **(c)** til enteral kateter han-Luer konnektoren. 4. Fjern beskyttelseshatten (hvis relevant) fra enteral ENFit®-ernæringssett **(e)**. 5. Skru enteral ENFit®-ernæringssett godt fast på overgangskonnektoren. 6. Følg instruktioner for udstryr som kobles til overgangskonnektoren. 7. Brug ikke overgangskonnektoren når indgivelse af sondeernæringsgennem en sprojt er afsluttet inden for 24 timer.

DE: **[MD]** Dies ist ein Medizinprodukt. Dieser Übergangsadapter verbindet ein enterales ENFit® Überleitergerät oder einen enteralen ENFit® Dispenser an einen Luer Konnektor/Dreiwegehahn/Zuspritzschenkel. Für enteral ernährte Patienten bestimmt. Zur Anwendung durch medizinisches Fachpersonal oder Laienanhänger und Patienten nach geeigneter Unterweisung. **⚠️ Warnhinweise:** Nur zur enteralen Anwendung. Verwenden Sie diesen Konnektor maximal 24 Stunden lang. **⊗** Nicht verwenden wenn die Verpackung bereits geöffnet oder beschädigt ist. NICHT verwenden, wenn die Beschriftung unvollständig oder unleserlich ist. Stets für angemessene Patientenüberwachung sorgen. Kleinteile können eine Erstickungsgefahr darstellen, wenn das Produkt nicht bestimmungsgemäß verwendet wird. Nur unter Aufsicht von Erwachsenen verwenden. Im Falle einer Medikamentenverabreichung an den Patienten immer prüfen, ob das über den Konnektor verabreichte Medikament für entrale Ernährung geeignet ist. Jegliche Wiederaufbereitung (vor allem Sterilisation) beeinträchtigt die strukturelle Integrität des Medizinprodukts. Die Sonde kann nach Gebrauch und bei eventueller Wiederverwendung zur Infektionsquelle werden und eine veränderte Leistung aufweisen. Dieser Übergangskonnektor bietet keinen Schutz vor versehentlichem Fehlauschluss an Konnektoren nicht-enteraler Anwendungen der medizinischen Versorgung. **Wichtige Hinweise:** Gebräuchsfertig. Verwenden Sie diesen Übergangskonnektor nur, wenn keine enteraler Ernährungssonde mit ENFit®-Konnektor verfügbar ist. DEHP: Nicht absichtlich während des Herstellungsprozesses zugelassen. BPA- und Naturkautschuklate-free. Halten Sie sich an die gute klinische Praxis und befolgen Sie bei Entsorgung und Transport alle lokalen und nationalen Vorschriften. Melden Sie schwerwiegende Zwischenfälle bitte unverzüglich dem Hersteller und der zuständigen Behörde in Ihrem Land. **⊕** Diese Gebrauchsanleitung finden Sie auf www.cedicbio.com.

Gebrauchsanleitung: 1. Hände waschen und gute Hygienepraktiken einhalten.

A (Verwendung von einem enteralen ENFit® Dispenser): 2. Entfernen Sie die Schutzkappe (falls zutreffend) vom dem enteralen Luer Konnektor **(a)** / Dreiwegehahn **(b)** / Zuspritzschenkel. 3. Schrauben oder stecken (wie zutreffend) Sie den Übergangsadapter **(c)** in den Luer Konnektor / Dreiwegehahn / Zuspritzschenkel. 4. Entfernen Sie die Schutzkappe (falls zutreffend) vom enteralen ENFit® Dispenser **(d)**. 5. Schrauben Sie den enteralen ENFit® Dispenser in den Übergangsadapter. 6. Befolgen Sie die Gebrauchsanweisung der Medizinprodukte welche mit dem Übergangsadapter verbunden sind. 7. Verwerfen Sie den Übergangsadapter wenn die Verabreichung durch den enteralen Dispenser komplett erfolgt ist. Dies sollte innerhalb max. 24 Stunden erfolgen.

B (Verwendung von einem enteralen ENFit® Überleitergerät): 2. Entfernen Sie die Schutzkappe (falls zutreffend) vom enteralen Luer Konnektor **(a)**. 3. Schrauben oder stecken (wie zutreffend) Sie den Übergangsadapter **(c)** in den Luer Konnektor. 4. Entfernen Sie die Schutzkappe (falls zutreffend) vom enteralen ENFit® Überleitergerät **(e)**. 5. Schrauben Sie das enteralen ENFit® Überleitergerät in den Übergangsadapter. 6. Befolgen Sie die Gebrauchsanweisung der Medizinprodukte welche mit dem Übergangsadapter verbunden sind. 7. Verwerfen Sie den Übergangsadapter wenn die Verabreichung durch das enteralen Überleitergerät komplett erfolgt ist. Dies sollte innerhalb max. 24 Stunden erfolgen.

EN: **[MD]** This is a medical device. This transition connector is intended for connecting an enteral ENFit® giving set or an enteral ENFit® tip syringe to an enteral Luer male catheter/medication port. Intended for enteral fed patients. For use by healthcare professionals or by lay users and patients after proper training. **⚠️ Warnings:** For enteral use only. **⊗** NOT for intravenous use. Do not use for more than 24 hours. **⊗** Do not use if package is damaged. DO NOT use if labelling is incomplete or illegible. Always ensure appropriate patient monitoring. Small parts are a potential choking hazard if this device is not used as intended. Use under adult supervision. In case of drug administration to the patient, always verify that the medication delivered by the adapter is suitable for enteral feeding. Any reprocessing (especially sterilization) will compromise the structural integrity of the device. The device may become a source of infection and have altered performance after use and in case of reuse. This transition connector does not protect against inadvertent misconnection with connectors of non-enteral healthcare applications. **Important notes:** Ready to use. Use this transition connector ONLY if an enteral catheter equipped with an ENFit® connector is NOT available. DEHP: not intentionally added during the manufacturing process. Not formulated with BPA or natural rubber latex. Follow good clinical practice and all local and national regulations for transportation and disposal. Immediately report serious incident to the Manufacturer and to the Competent Authority in your country. **⊕** This Instruction for Use is available at www.cedicbio.com.

Instructions for use: 1. Wash hands and adopt good hygiene practice.

A (Enteral ENFit® tip syringe use): 2. Remove the protective cap (if applicable) from the enteral Luer male catheter **(a)** / medication port **(b)**. 3. Securely screw or fit (as applicable) the transition connector **(c)** into the Luer catheter / medication port. 4. Remove the protective cap (if applicable) from the enteral ENFit® tip syringe **(d)**. 5. Securely screw the enteral ENFit® tip syringe into the transition connector. 6. Follow the instructions for use of devices connected with the transition connector. 7. Discard the transition connector when delivery through syringe is complete in any case within a maximum of 24 hours.

B (Enteral ENFit® giving set use): 2. Remove the protective cap (if applicable) from the enteral catheter Luer male connector **(a)**. 3. Securely screw or fit (as applicable) the transition connector **(c)** into the enteral catheter Luer male connector. 4. Remove the protective cap (if applicable) from the enteral ENFit® giving set **(e)**. 5. Securely screw the enteral ENFit® giving set into the transition connector. 6. Follow the instructions for use of devices connected with the transition connector. 7. Discard the transition connector when delivery through the enteral giving set is complete in any case within a maximum of 24 hours.

ES: **[MD]** Este es un producto sanitario. Este conector de transición está diseñado para conectar un sistema de administración enteral ENFit® o una jeringa enteral ENFit® con un catéter enteral/puerto de medicación Luer macho. Indicado para su uso en pacientes alimentados por vía enteral. Uso limitado a profesionales sanitarios o a pacientes y usuarios no profesionales tras recibir la capacitación adecuada. **⚠️ Advertencias:** Exclusivamente para uso enteral. **⊗** No utilizar por vía intravenosa. No usar durante más de 24 horas. **⊗** No utilizar si el envase está abierto o dañado. NO usar si la etiqueta está incompleta o es ilegible. Garantice en todo momento la supervisión adecuada del paciente. Las piezas pequeñas constituyen un potencial riesgo de asfixia si se utiliza este dispositivo con fines no apropiados. Usar bajo la supervisión de un adulto. En caso de administrar medicamentos al paciente, compruebe siempre que el medicamento suministrado a través del adaptador es adecuado para la alimentación enteral. Cualquier reprocesamiento (especialmente la esterilización) comprometerá la integridad estructural del dispositivo. El producto puede convertirse en una fuente de infección y funcionar erróneamente, tras su uso y en caso de reutilización. Este conector de transición no previene los errores de conexión involuntarios con conectores de aplicaciones médicas no enterales. **Avisos importantes:** Listo para su uso. Use este conector de transición ÚNICAMENTE si NO se dispone de una sonda de alimentación equipada con un conector ENFit®. DEHP: no añadido intencionalmente durante el proceso de fabricación. No contiene BPA ni goma natural (latex). Siga las buenas prácticas clínicas y las normas locales y nacionales para su transporte y eliminación. Informe inmediatamente de cualquier incidente grave al fabricante, así como a la autoridad competente de su país. **⊕** Estas instrucciones de uso están disponibles en www.cedicbio.com.

Instrucciones de uso: 1. Lávese las manos y adopte unas buenas prácticas de higiene.

A (Uso con jeringa enteral ENFit®): 2. Retirar la tapa protectora (si procede) del catéter enteral **(a)** / puerto de medicación **(b)** Luer macho. 3. Enroscar o ajustar bien (según proceda) el conector de transición **(c)** en el catéter / puerto de medicación Luer. 4. Retirar la tapa protectora (si procede) de la jeringa enteral ENFit® **(d)**. 5. Enroscar bien la jeringa enteral ENFit® en el conector de transición. 6. Siga las instrucciones de uso de los elementos conectados al conector de transición. 7. Desechar el conector de transición una vez finalizada la administración con la jeringa o, en cualquier caso, después de un máximo de 24 horas.

B (Uso con sistema de administración enteral ENFit®): 2. Retirar la tapa protectora (si procede) del conector Luer macho del catéter enteral **(a)**. 3. Enroscar o ajustar bien (según proceda) el conector de transición **(c)** en el conector Luer macho del catéter enteral. 4. Retirar la tapa protectora (si procede) del sistema de administración enteral ENFit® **(e)**. 5. Enroscar bien el sistema de administración enteral ENFit® en el conector de transición. 6. Siga las instrucciones de uso de los elementos conectados al conector de transición. 7. Desechar el conector de transición una vez finalizada la administración con el sistema de administración enteral o, en cualquier caso, después de un máximo de 24 horas.

FI: **[MD]** Tämä on lääkinnällinen laite. Tämä siirtymävaheinen liitin on tarkoitettu yhdistämään enteraaliin ENFit®-ravinnonantoletku tai enteraaliin ENFit®-kärkinen ruisku enteraalisin katetrin koirauspuliseen Luer-liittimeen / lääkkeentontorppiin. Tarkoitettu enteraalisesti ravitulle. Terveydellä on ammattilaisten tai maailmikköiden ja ptilaiden käyttöön asianmukaisen koulutuksen jälkeen. **⚠️ Varoitusset:** Vain enteraaliseen käyttöön. **⊗** Ei suonensisäiseen käyttöön. Älä käytä kauempana kuin 24 tunnin ajan. **⊗** Älä käytä, jos pakaus on viitoitettävä. Varmista, että aina ptilailla annostella lääke soveltuu enteraaliseen antoon. Tuotteen uudelleenkäsitteily (erityisesti steriloointi) heikentää sen rakennetta. Laite saattaa aiheuttaa infektiota ja sen toimintakyky saattaa muuttua käytön jälkeen ja uudelleenkäytön yhteydessä. Tämä siirtymävaheinen liitin ei ole suojuuttava taholettaa virhekkylennättää ei-enteraalisten lääkinnällisten laitteiden liittimiin. **Tärkeät huomautukset:** Valmis käytettäväksi. Käytä tätä siirtymävaheen liitintä vain SILLOIN, jos käytettävissä OLE ENFit®-liittimeillä varustettu enteraalista katetria. DEHP: ei lisätty tarkoituksellisesti valmistusprosessin aikana. Ei valmistettu viranomaistaholle. **⊕** Tämä käytööhöje on saatavilla osoitteesta www.cedicbio.com.

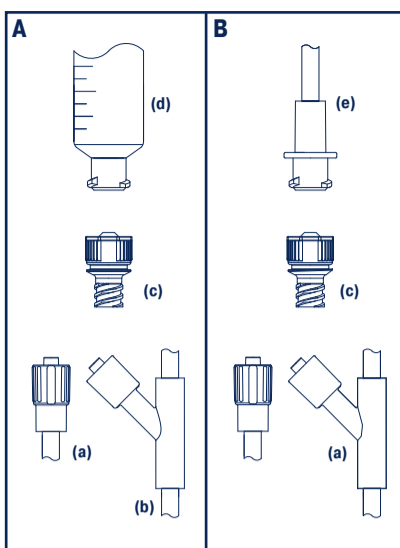
Käytööhöjeet: 1. Pessa kädet ja noudata hyvää hygiéniaikantäntöä. **A (Enteraalisen ENFit®-kärkinen ruiskun käyttö):** 2. Poista suojakorkki (jos tarpeen) enteraalisen katetrin koirauspulisesta Luer-liittimestä **(a)** / lääkkeentontorrista **(b)**. 3. Kierrä tai kiinnitä (jos tarpeen) tuukasti ruisku enteraaliseen liittimeen. 4. Noudata siirtymävaheen liittimeen kytkettyjen laitteiden käytööhöjeitä. 7. Hävitä siirtymävaheen liitin, kun ravinnonantoletku on suoritettu, viimeistään 24 tunnin sisällä käytöön otosta.

B (Enteraalisen ENFit®-ravinnonantoletku käyttö): 2. Poista suojakorkki (jos tarpeen) enteraalisen katetrin koirauspulisesta Luer-liittimestä **(a)**. 3. Kierrä tai kiinnitä (jos tarpeen) tuukasti siirtymävaheen liitin **(c)** enteraalisen katetrin koirauspuliseen Luer-liittimeen. 4. Poista suojakorkki (jos tarpeen) enteraalisen ravinnonantoletkun ENFit®-liittimestä **(e)**. 5. Kierrä enteraalisen ravinnonantoletkun ENFit®-liittimen tuukasti kiinni siirtymävaheen liittimeen. 6. Noudata siirtymävaheen liittimeen kytkettyjen laitteiden käytööhöjeita. 7. Hävitä siirtymävaheen liitin, kun ravinnonantoletku on suoritettu, joka tapauksessa, viimeistään 24 tunnin sisällä käytöön otosta.

FR: **[MD]** Il s'agit d'un dispositif médical. Ce connecteur de transition permet de raccorder une tubulure ou une seringue avec embout enteral ENFit® à une sonde entérale ou un port de médication avec embout Luer mâle. Conçu pour les patients alimentés par voie entérale. Utilisation réservée aux professionnels de santé ou aux particuliers et aux patients après une formation adéquate. **⚠️ Avertissements :** Pour utilisation par voie entérale uniquement. **⊗** Ne pas utiliser par voie intraveineuse (I.V.). Ne pas utiliser plus de 24 heures. **⊗** Ne pas utiliser si l'emballage est abîmé. Ne PAS utiliser si l'étiquette est incomplète ou illisible. Toujours assurer une surveillance adéquate du patient. Les petites pièces présentent un risque potentiel d'étalement et si le dispositif n'est pas utilisé conformément aux instructions. À utiliser sous la surveillance d'un adulte. En cas d'administration de médicaments au patient, toujours vérifier que le médicament administré au travers de l'adaptateur est approprié à la voie entérale. Tout retraitement (en particulier la stérilisation) compromet l'intégrité du dispositif. Le dispositif peut devenir une source d'infection et ses performances peuvent être altérées après utilisation et en cas de réutilisation. Ce connecteur de transition ne protège pas d'une éventuelle mauvaise connexion avec des connecteurs non-entéraux. **Avis importants :** Prêt à l'emploi. Utiliser ce connecteur de transition uniquement si un cathéter entéral, équipé d'un connecteur ENFit® n'est PAS disponible. DEHP : aucun ajout volontaire au cours du processus de production. Ne contient pas de BPA ni de latex de caoutchouc naturel. Suivre les bonnes pratiques cliniques ainsi que l'ensemble des réglementations locales et nationales en matière de transport et d'élimination. Signaler immédiatement tout incident grave au fabricant et à l'autorité compétente de votre pays. **⊕** Ce mode d'emploi est disponible à l'adresse www.cedicbio.com.

Mode d'emploi : 1. Se laver les mains et adopter les bonnes pratiques d'hygiène. **A (Notice de transition - seringue de nutrition entérale ENFit®):** 2. Retirer le capuchon (si applicable) du dispositif de nutrition entérale **(a)** ou du port de médication **(b)** avec embout Luer mâle. 3. Visser ou insérer (selon l'embout) fermement le connecteur de transition **(c)** sur l'embout Luer mâle de la sonde entérale ou du port de médication. 4. Retirer le capuchon (si applicable) de l'embout de la seringue entérale ENFit® **(d)**. 5. Visser fermement la seringue ENFit® sur le connecteur de transition. 7. Eliminer le connecteur de transition lorsque l'administration au travers de la tubulure d'administration entérale est terminée, soit au maximum dans les 24 heures.

B (Notice d'instruction - tubulure de nutrition entérale ENFit®): 2. Retirer le capuchon (si applicable) du dispositif de nutrition entérale avec embout Luer mâle **(a)**. 3. Visser ou insérer (selon l'embout) fermement le connecteur de transition **(c)** sur l'embout Luer mâle de la sonde entérale. 4. Retirer le capuchon (si applicable) de la tubulure entérale ENFit® **(e)**. 5. Visser fermement la tubulure entérale ENFit® sur le connecteur de transition. 6. Suivre les instructions du mode d'emploi des dispositifs ainsi raccordés avec le connecteur de transition. 7. Eliminer le connecteur de transition lorsque l'administration au travers de la tubulure d'administration entérale est terminée, soit au maximum dans les 24 heures.



IT: **[MD]** Questo è un dispositivo medico. Questo connettore di transizione è inteso per connettere un deflussore enterale con connettore ENFit®, o una siringa enterale ENFit®, ad un catetere/porta di accesso per medicazione enterale con connettore Luer maschio. Deve essere utilizzato dagli operatori sanitari o dagli utenti comuni e dai pazienti che hanno ricevuto una formazione adeguata. **Avertenze:** Solo per uso enterale. **(N)** Non per uso intravenoso. Non usare per più di 24 ore. **(S)** Non utilizzare se la confezione è danneggiata. NON utilizzare se l'etichetta è incompleta o illeggibile. Accertarsi sempre che il paziente sia monitorato in modo appropriato. I componenti di piccole dimensioni rappresentano un potenziale rischio di soffocamento se il dispositivo non viene utilizzato correttamente. Utilizzare sotto la supervisione di un adulto. In caso di somministrazione di farmaci al paziente, verificare sempre che il medicinale somministrato attraverso l'adattatore sia adatto alla somministrazione per via enterale. Qualsiasi trattamento ripetuto (specialmente la sterilizzazione) comprometterà l'integrità strutturale del dispositivo. Il dispositivo può diventare fonte di infusione e presentare alterazioni delle prestazioni dopo l'uso e in caso di riutilizzo. Il connettore di transizione non protegge da connessioni inappropriate con connettori di applicazioni non enterali. **Note importanti:** Pronto all'uso. Utilizzare il connettore di transizione SOLO se un catetere enterale dotato di connettore ENFit® NON è disponibile. DEHP: non intenzionalmente aggiunto durante il processo di produzione. Non formulato con BPA o gomma di lattice naturale. Seguire le buone pratiche cliniche e tutte le normative locali e nazionali per il trasporto e lo smaltimento. Segnalare immediatamente eventuali incidenti gravi al produttore e all'autorità competente nazionale. **[I]** Le presenti istruzioni per l'uso sono disponibili all'indirizzo www.cedicbio.com.

Istruzioni per l'uso: 1. Lavarsi le mani e adottare buone prassi di igiene.

A (Utilizzo con una siringa enterale ENFit®): 2. Rimuovere il cappuccio protettivo (se presente) dal catetere **(a)** / dalla porta di accesso per medicazione **(b)** enterale di tipo Luer maschio. 3. Avvitare o calzare saldamente (laddove pertinente) il connettore di transizione **(c)** al catetere / porta di accesso per medicazione Luer maschio. 4. Rimuovere il cappuccio protettivo (se presente) dalla siringa ENFit® **(d)**. 5. Avvitare saldamente la siringa ENFit® al connettore di transizione. 6. Seguire le istruzioni per l'uso dei dispositivi connessi al connettore di transizione. 7. Smaltire il connettore di transizione quando la somministrazione per siringa è terminata ed in ogni caso entro e non oltre 24 ore.

B (Utilizzo con un deflussore enterale ENFit®): 2. Rimuovere il cappuccio protettivo (se presente) dal connettore Luer maschio del catetere enterale **(a)**. 3. Avvitare o calzare saldamente (laddove pertinente) il connettore di transizione **(c)** sul connettore Luer maschio del catetere enterale. 4. Rimuovere il cappuccio protettivo (se presente) dal deflussore enterale ENFit® **(e)**. 5. Avvitare saldamente il deflussore enterale ENFit® al connettore di transizione. 6. Seguire le istruzioni per l'uso dei dispositivi collegati al connettore di transizione. 7. Smaltire il connettore di transizione quando la somministrazione per deflussore enterale è terminata ed in ogni caso entro e non oltre 24 ore.

NL: **[MD]** Dit is een medisch hulpmiddel. Deze transitieconnector verbindt een enterale ENFit® toedieningssysteem of enterale ENFit® spuit met een enterale mannelijke luer sonde/medicatiepoort. Het is bestemd voor enterale gevoede patiënten. Voor gebruik door professionals in de gezondheidszorg, na een voloende training, door onverenigbare gebruikers en patiënten. **Aarschuwingen:** Uitsluitend voor enterale gebruik. **(N)** Niet voor intraveneus gebruik. Niet langer dan 24 uur gebruiken. **(S)** Niet gebruiken bij beschadigde verpakking. NIET gebruiken wanneer de etikettering onvolledig of onleesbaar is. Zorg altijd voor een voldoende bewaking van de patiënt. Kleine onderdelen vormen een potentieel gevaar voor verstikking wanneer dit product niet volgens het beoogde gebruik wordt toegepast. Gebruik onder toezicht van een volwassene. In geval van toediening van medicijnen aan de patiënt altijd controleren of de door de adapter toegediende medicatie geschikt is voor enterale voeding. Elke bewerking (vooral sterilisering) kan de integriteit van de structuur van het hulpmiddel beschadigen. Het instrument zou een bron van besmetting kunnen worden en na gebruik en in geval van hergebruik

gewijzigde prestaties kunnen hebben. Deze transitieconnector beschikt niet tegen onbedoelde verkeerde aansluiting op connectoren of bij niet-enterale toepassingen in de gezondheidszorg. **Belangrijke opmerkingen:** Klaar voor gebruik. Gebruik deze transitieconnector ALLEEN als er GEEN enterale catheter beschikbaar is die uitgerust met een ENFit®-connector. DEHP: Niet opzettelijk toegevoegd tijdens het productieproces. Niet geformuleerd met BPA of natuurlijke latex. Volg de vastgestelde klinische handelswijzen (Good Clinical Practice) en de lokale en nationale wetgeving voor transport en afvoer op. Ernstige incidenten moeten onmiddellijk gemeld worden aan de fabrikant en de bevoegde instantie van uw land.

[I] Deze gebruiksaanwijzing is ook beschikbaar op de website www.cedicbio.com.

Gebruiksaanwijzing: 1. Was uw handen en neem goede hygiënische praktijken in acht.

A (Gebruik Enterale ENFit® spuit): 2. Verwijder de beschermkap (indien van toepassing) van de enterale mannelijke luer sonde **(a)** / medicatiepoort **(b)**. 3. Duw of draai (indien van toepassing) de transitieconnector **(c)** stevig in de luer sonde / medicatiepoort. 4. Verwijder de beschermkap (indien van toepassing) van de tip van de enterale ENFit® spuit **(d)**. 5. Draai de enterale ENFit® spuit stevig in de transitieconnector. 6. Volg de gebruiksaanwijzing van de materialen waarop de transitieconnector geplaatst wordt. 7. Gooi de transitieconnector weg als de inhoud van de spuit toegediend is, in elk geval na 24 uur.

B (Gebruik ENFit® toedieningssysteem): 2. Verwijder de beschermkap (indien van toepassing) van de enterale mannelijke luer connector **(a)**. 3. Duw of draai (indien van toepassing) de transitieconnector **(c)** stevig in de enterale mannelijke luer connector. 4. Verwijder de beschermkap (indien van toepassing) van het enterale ENFit® toedieningssysteem **(e)**. 5. Draai het enterale ENFit® toedieningssysteem stevig in de transitieconnector. 6. Volg de gebruiksaanwijzing van de materialen waarop de transitieconnector geplaatst wordt. 7. Gooi de transitieconnector direct na gebruik weg, in elk geval na 24 uur.

NO: **[MD]** Dette er en medisinsk enhet. Denne overgangskonnektoren skal brukes til å koble et enteralt ENFit®-ernæringssett eller en enteral ENFit®-sprøyteupp til en enteral hann-Luer-kateter/medisinkport. Beregnet til pasienter som gis enteral ernæring. Til bruk av helsepersonell eller andre brukere og pasienter etter tilstrekkelig oppplæring. **Avarsler:** Kun til enteral bruk. **(N)** Ikke til intravenøst bruk. Skal ikke brukes om emballasjen er brutt. **MÅ IKKE** brukes dersom etiketten er ufullstendig eller uleselig. Sørg alltid for tilstrekkelig pasientovervåking. Hvis denne enheten ikke brukes som beregnet, kan de små delene utgjøre en potensiell kvelningsfare. Bruk under oppsyn av en voksen. Ved medikamentadministrering til pasienten, skal det alltid kontrolleres at medikamentet som leveres av adapteren er passende for levering av systemer for enteral ernæring. Ombehandling av enheten (spesielt sterilisering) vil redusere funksjonen til enheten. Enheten kan være en kilde til infeksjon, og ytelsen kan være påvirket etter bruk og ved gjennombrudd. Denne overgangskontakten beskytter ikke mot ulitsklig feilkobling med kontaktene på ikke-enterale medisinske innretninger. **Viktig informasjon:** Klar til bruk. Bruk denne overgangskontakten KUN hvis et enteralt kateter utstyrt med en ENFit®-kontakt IKKE er tilgjengelig. DEHP: ikke lagt til med hensikt under produksjonsprosessen. Ikke formulert med naturgummi-lateks eller BPA. Følg god klinisk praksis og de til enhver tid gjeldende lokale og nasjonale regler for transport og avfallshåndtering. Rapporter straks alvorlige hendelser til produsenten og til den kompetente myndigheten i landet ditt. **[I]** Denne bruksanvisning er tilgjengelig på www.cedicbio.com.

Bruksanvisning: 1. Vask hendene og bruk god hygienepraksis.

A (Bruk av enteral ENFit®-sprøyteupp): 2. Fjern den beskyttende hetten (dersom det er relevant) fra enteral hann-Luer-kateter **(a)** / medisinkport **(b)**. 3. Skru godt til eller fest (hvis relevant) overgangskonnektoren **(c)** til Luerkateter / medisinkport. 4. Fjern den beskyttende hetten (dersom det er relevant) fra enteral ENFit®-sprøyteuppen **(d)**. 5. Skru enteral ENFit®-sprøyteuppen godt fast på overgangskonnektoren. 6. Følg bruksanvisningene for utstyr som kobles til overgangskonnektoren. 7. Ikke bruk overgangskonnektor når tilførselen av sondeernæring gjennom en sprøyte uansett er fullført innen 24 timer.

B (Bruk av enteral ENFit®-ernæringssett): 2. Fjern den beskyttende hetten (dersom det er relevant) fra enteral kateter hann-Luer-konnektor **(a)**. 3. Skru godt til eller fest (hvis relevant) overgangskonnektoren **(c)** til enteral kateter hann-Luer-konnektor. 4. Fjern den beskyttende hetten (dersom det er relevant) fra enteral ENFit®-ernæringssett **(e)**. 5. Skru enteral ENFit®-ernæringssett godt fast på overgangskonnektoren. 6. Følg bruksanvisningene for utstyr som kobles til overgangskonnektoren. 7. Ikke bruk overgangskonnektor når tilførselen av sondeernæring gjennom en sprøyte uansett er fullført innen 24 timer.

PL: **[MD]** Wyrób medyczny. To złącze transition jest przeznaczone do połączania zestawu ENFit® do podaży dojelitowej lub strzykawki dojelitowej z końcowką ENFit® z miską końcowką typu Luer zgłębinika dojelitowego/portu medycznego. Przeznaczony dla pacjentów odzywianych dojelitowo. Do stosowania przez pracowników służby zdrowia, użytkowników nieprofesjonalnych i pacjentów po odpowiednim przeszkołeniu. **Ostrzeżenia:** Wyłącznie do podawania dojelitowego. **(N)** Wyrób nie przeznaczony do stosowania pozajelitowego. Nie używać dłużej niż 24 godzin. **(S)** Nie używać, jeśli opakowanie jest uszkodzone. NIE używać, jeśli oznakowanie jest niepełne lub nieczytelne. Należy zawsze zapewnić odpowiednie monitorowanie pacjenta. Małe części stwarzają potencjalne ryzyko zadławienia w przypadku użycia wyrobu niezgodnie z przeznaczeniem. Używać pod nadzorem osób dorosłych. W przypadku podawania leku pacjentowi zawsze należy sprawdzić, czy lek dostarczany przez adapter jest odpowiedni do żywienia dojelitowego. Jakakolwiek próba powtórnego użycia (a w szczególności sterylizacji) spowoduje uszkodzenie wyrobu. Wyrób może stać się źródłem infekcji, a jego wydajność może ulec zmianie po użyciu oraz w przypadku ponownego użycia. Przejściówka nie chroni przed przypadkowym błędnym połączeniem do złącza innych niż wyroby medyczne dojelitowe. **WAŻNE UWAGI:** Gotowy do użycia. Niniejszą przejściówkę stosować WYŁĄCZNIE wówczas, gdy cewnik dojelitowy zaopatrzony w złącze ENFit® jest NIEDOSTĘPNY. DEHP: Nie dodano celowej podczas procesu produkcyjnego. Nie zawiera BPA ani naturalnego lateksu kauczukowego. Przewóz i utylizacja powinny być zgodne z dobrą praktyką kliniką oraz wszelkimi przepisami lokalnymi i krajowymi. Poważny incydent należy niezwłocznie zgłosić producentowi i właściwemu organowi w Państwie kraju. **[I]** Instrukcja użytkowania jest dostępna na stronie www.cedicbio.com.

Instrukcja użytkowania: 1. Umyj ręce i stosuj dobrą praktykę higieniczną.

A (Użycie ze strzykawką dojelitową z końcowką ENFit®): 2. Zdejmą nasadkę ochronną (jeśli dotyczy) z miskowej końcowki typu Luer zgłębinika dojelitowego **(a)** / portu medycznego **(b)**. 3. Bezpiecznie przykręcić lub dopasować (jeśli dotyczy) złącze transition **(c)** do miskowej końcowki typu Luer zgłębinika dojelitowego / portu medycznego. 4. Zdejmą nasadkę ochronną (jeśli dotyczy) z końcowki ENFit® strzykawki dojelitowej **(d)**. 5. Bezpiecznie przykręcić końcowkę ENFit® strzykawki dojelitowej do złącza transition. 6. Należy postępować zgodnie z instrukcjami używania wyrobów połączonych ze złączem transition. 7. Usunąć złącze transition, po zakończeniu podaży przez strzykawkę, w każdym przypadku maksymalnie w ciągu 24 godzin.

B (Użycie z zestawem ENFit® do podaży dojelitowej): 2. Zdejmą nasadkę ochronną (jeśli dotyczy) z miskowej końcowki typu Luer zgłębinika dojelitowego **(a)**. 3. Bezpiecznie przykręcić lub dopasować (jeśli dotyczy) złącze transition **(c)** do miskowej końcowki typu Luer zgłębinika dojelitowego. 4. Zdejmą nasadkę ochronną (jeśli dotyczy) z końcowki ENFit® zestawu do podaży dojelitowej **(e)**. 5. Bezpiecznie przykręcić końcowkę ENFit® zestawu do podaży dojelitowej do złącza transition. 6. Należy postępować zgodnie z instrukcjami używania wyrobów połączonych ze złączem transition. 7. Usunąć złącze transition, po zakończeniu podaży przez strzykawkę, w każdym przypadku maksymalnie w ciągu 24 godzin.

PT: **[MD]** Este é um dispositivo médico. Este conector de transição foi desenvolvido para conectar um sistema de administração ENFit® ou a ponta de uma seringa entérica macho Luer/ponta de medicação. Destinado a pacientes alimentados por via entérica. Para utilização por profissionais de saúde ou por utilizadores leigos e pacientes após formação adequada. **Avisos:** Apenas para uso entérico. **(N)** Não utilizar por via intravenosa. Não utilizar por mais de 24 horas. **(S)** Não utilizar se a embalagem estiver danificada. NÃO utilize se o rótulo estiver incompleto ou ilegível. Garanta sempre a monitorização adequada do paciente. As peças mais pequenas podem provocar asfixia se este dispositivo não for utilizado corretamente. Utilize sob vigilância de um adulto. No caso de administração de medicamentos ao paciente, verifique sempre se a medicação administrada pelo adaptador é adequada para a administração entérica. Qualquer reprocessamento (especialmente esterilização) poderá comprometer a integridade da estrutura do dispositivo. O dispositivo pode tornar-se uma fonte de infecção e ter um desempenho alterado após a utilização e em caso de reutilização. Este conector de transição não protege contra erros de ligação acidentais com conectores de aplicações de saúde não entéricas. **Notas importantes:** Pronto a utilizar. Utilize este conector de transição APENAS se NÃO dispor de um cateter entérico equipado com um conector ENFit®. DEHP: não adicionado celosamente durante o processo de fabrico. Não formulado com BPA nem latex de borracha natural. Siga as boas práticas clínicas, bem como os regulamentos locais e nacionais para o transporte e a eliminação. Em caso de incidente grave, informe imediatamente o Fabricante e a Autoridade Competente no seu país. **[I]** Estas Instruções de Utilização estão disponíveis em www.cedicbio.com.

Instruções de utilização: 1. Lave as mãos e adote as boas práticas de higiene.

A (Utilização ponta seringa entérica ENFit®): 2. Remover a tampa de proteção (se aplicável) do cateter entérico macho Luer **(a)** / porta de medicação **(b)**. 3. Apertar ou encaixar (se aplicável) com segurança o conector de transição **(c)** no cateter / porta de medicação. 4. Remover a tampa de proteção (se aplicável) da ponta da seringa entérica ENFit® **(d)**. 5. Apertar com segurança a ponta da seringa entérica ENFit® no conector de transição. 6. Seguir as instruções de utilização de dispositivos conectados com conectores de transição. 7. Descartar o conector de transição quando a administração por meio de seringa termina e em qualquer caso, no período máximo de 24 horas.

B (Utilização sistema de administração entérico ENFit®): 2. Remover a tampa de proteção (se aplicável) do sistema de administração entérico ENFit® **(e)**. 3. Apertar com segurança o sistema de administração ENFit® no conector de transição. 6. Seguir as instruções de utilização de dispositivos conectados com conectores de transição. 7. Descartar o conector de transição quando a administração por meio do sistema de administração termina e em qualquer caso, no período máximo de 24 horas.

SK: **[MD]** Toto je zdravotnícka pomôcka. Tento konektor je určený na prepojenie entérnej výživovacej súpravy ENFit® do podáži dojelitovej alebo strzykawki dojelitovej z końcowką ENFit® z miskou końcowką typu Luer male katétru/portu na podávanie liekov. Pomôcka je určená na entérnu výživu pacientov. Pomôcka je určená na použitie zdravotníckym odborníkom, neodborníkom a pacientom po riadnom zaškolení. **Varovania:** Len na entérne použitie. **(N)** Nie je určená na intravenezné použitie. Nepoužívajte po dobu dlhšiu než 24 hodín. **(S)** Nepoužívajte, ak je obal poškodený. NEPOUŽÍVAJTE, ak je štítek neúplný alebo nečitateľný. Vždy zabezpečte primerané sledovanie pacienta. Malé časti predstavujú potenciálne riziko udusenia. Používajte toto zariadenie stanoveným spôsobom. Používajte podľa fľašadom dospejlyj osoby. V prípade podávania liekov pacientovi vždy skontrolujte, či sú lieky podávané prostredníctvom adaptéra vhodné na entérnu výživu. Akákolvek renovácia (obzvlášť sterilizácia) môže narušiť celistvosť zariadenia. Zariadenie sa po použíti a pri pripade opäťovného použitia môže stať zdrojom infekcie a jeho funkčnosť sa môže zmeniť. Tento prepájaci konektor nie je vybavený ochranou pred neúmyselným nesprávnym pripojením ku konektoru, ktoré nesluží na podávanie entérnej výživy. **Dôležité upozornenie:** Prípravenú na použitie. Tento prechodyvý konektor používajte IBA tvrdy, ak NIE je k dispozícii entérny katéter vybavený konektorm ENFit®. DEHP: pridané nezáberne počas výrobného procesu. Pri výrobe nebol použitý BPA alebo prírodný gumový latex. V prípade transportu a likvidácie zariadenia dodržiavajte správnu klinickú prax a všetky miestne a národné predpisy. Závažnú nehodu okamžite nahláste výrobcovi a príslušnému orgánu vo vašej krajine. **[I]** Pokyny na použitie sú dostupné na www.cedicbio.com.

A (Použitie s enterálnou striekaciačkou s koncovkou ENFit®): 2. Odstráňte ochranný kryt (ak sa používa) z enterálneho konektora Luer (samec) **(a)**/portu na podávanie liekov **(b)**. 3. Opatrte naskrutkujte (ak sa používa) prechodyvý konektor **(c)** do katétra Luer/portu na podávanie liekov. 4. Odstráňte ochranný kryt (ak sa používa) z enterálnej striekaciačky s koncovkou ENFit® **(d)**. 5. Opatrte naskrutkujte enterálnu striekaciačku s koncovkou ENFit® do prechodyvého konektora. 6. Postupujte podľa pokynov na používanie zariadení pripojených k prechodyvému konektoru. 7. Prechodyvý konektor zlikvidujte, keď sa podávanie cez striekaciačku ukončí, a vždy ho zlikvidujte maximálne do 24 hodín.

B (Použitie s enterálnou výživovacou súpravou ENFit®): 2. Odstráňte ochranný kryt (ak sa používa) z konektora enterálneho katétra Luer (samec) **(a)**. 3. Opatrte naskrutkujte (ak sa používa) prechodyvý konektor **(c)** do konektora enterálneho katétra Luer (samec). 4. Odstráňte ochranný kryt (ak sa používa) z enterálnej výživovacej súpravy ENFit® **(e)**. 5. Opatrte naskrutkujte enterálnu výživovacu súpravu ENFit® do prechodyvého konektora. 6. Postupujte podľa pokynov na používanie zariadení pripojených k prechodyvému konektoru. 7. Prechodyvý konektor zlikvidujte, keď sa podávanie cez enterálnu výživovacu súpravu ukončí, a vždy ho zlikvidujte maximálne do 24 hodín.

SV: **[MD]** Detta är en medicinsk enhet. Övergångsadaptern är avsedd att koppla enterala sralutor eller aggregat med ENFit®-koppling till kateter med Luer hankoppling. Avsedd för patienter som får enteral näringstillförsel. Ska användas av sjukvårdspersonal eller av allmänhet och patienter efter lämplig utbildning. **Warning:** Endast avsedd för enteral användning. **(N)** Ej för intravenöst bruk. Använd inte mer än 24 timmar. **(S)** Använt ej om förpackningen är skadad. Får INTE användas om etiketten är ofullständig eller oläslig. Säkerställ alltid att patienten övervakas på ett lämpligt sätt. Små delar innebär en potentiell kvävningrisk om enheten inte används på avsett sätt. Används under överseende av en vuxen. Vid administration av medicin till patienten måste alltid kontrolleras att medicinen som levereras genom adaptären är lämplig för användning med enteral matringssond. All rekonditionering (särskilt sterilisering) kommer att förstämra enheten skick. Vid eventuell återanvändning kan sonden utgåra en infektionskälla och dess prestanda ändras. Denna övergångskontakt skyddar inte mot oavsiktlig felkoppling med kontakter av icke-enterala sjukvårdsställningar. **Viktigt:** Färdig för användning. Använd ENDAST denna övergångskontakt om en enteral kateter försedd med en ENFit®-kontakt inte är tillgänglig. DEHP: har inte lagts till med avsikt under tillverkningsprocessen. Ej utformad med BPA eller naturgummilatex. Följ god klinisk sed samt lokala och nationella regler för transport och avfallshantering. Rapportera omedelbart allvarliga händelser till tillverkaren och den behöriga myndigheten i ditt land. **[I]** Denna bruksanvisning finns tillgänglig från www.cedicbio.com.

Bruksanvisning: 1. Tvätta händerna och använd god hygienepraxis.

A (Att koppla övergångsadaptern till sprutor med ENFit®-koppling): 2. Ta bort skyddshylsan från katetern med Luer-hankoppling **(a)** / medicinporten **(b)**. 3. Skruva fast övergångsadaptern **(c)** till Luerkopplingen / medicinporten. 4. Ta bort skyddshylsan från sprutan med ENFit®-koppling **(d)**. 5. Skruva fast sprutan till övergångsadaptern. 6. Följ användningsinstruktionerna för delarna kopplade till övergångsadaptern. 7. Övergångsadaptern är avsedd för engångsbruk och skall slängas efter användning, max inom 24 timmar.

B (Att koppla övergångsadaptern till aggregat med ENFit®-koppling): 2. Ta bort skyddshylsan från katetern med Luer-hankoppling **(a)**. 3. Skruva fast övergångsadaptern **(c)** på kateterns Luerkoppling. 4. Ta bort skyddshylsan från aggregatet med ENFit®-koppling **(e)**. 5. Skruva fast aggregatet till övergångsadaptern. 6. Följ användningsinstruktionerna för delarna kopplade till övergångsadaptern. 7. Övergångsadaptern är avsedd för engångsbruk och skall slängas efter användning, max inom 24 timmar.