



# Cosmos<sup>®</sup>

## scars

Silikonowe plasty na blizny  
Szilikon hegtapaszok  
Силиконови пластири за белеzi  
Plasturi din silicon pentru răni

### PL Instrukcja użycia

**Opis produktu/Zastosowanie zgodne z przeznaczeniem**  
Plasty z żellem silikonowym są nieaktywnymi, nieinwazyjnymi, przeznaczonymi do jednorazowego użytku, niesterylnymi i samoprzylepnymi wyrobami, składającymi się z folii poliuretanowej pokrytej klejem z żellem silikonowym do zastosowań medycznych i przezroczystej folii ochronnej. Są one przeznaczone do stosowania jako pomoc w leczeniu świeżych blizn przerostowych i zapobieganiu nadmiernemu tworzeniu się blizn, takich jak blizny przerostowe i bliznowce u osób podatnych na bliznowczenie. Plasty chronią blizny przed promieniowaniem UV (50+). Plasty są przeznaczone do stosowania przez osoby bez przeszkołenia medycznego.

### Populacja pacjentów

Ludzie, bez ograniczeń wiekowych, wagowych, zdrowotnych lub kondycyjnych.

### Skład

Główne składniki plastrów z żellem silikonowym to: warstwa poliuretanu z benzotriazolem jako blokerem promieniowania UV (SPF), pokryta klejem z żellem silikonowym do zastosowań medycznych (usicowany polimer dimetylosilosanowy) oraz przezroczystą folią chroniącą stronę przylepną plasta.

### Sposób działania

Uważa się, że zapewnienie okluzji i wynikające z tego zwiększone nawilżenie promuje środowisko pomagające zapobiegać rozwojowi nieprawidłowych blizn.

### Korzyści kliniczne

Leczenie plastrami silikonowymi może wspomagać leczenie i może stanowić dodatek, w szczególności w następujących przypadkach:

- leczenie aktywnych blizn przerostowych oraz
- zapobieganie powstawaniu nowych blizn przerostowych lub bliznowców u pacjentów z czynnikami ryzyka lub predyspozycjami, jak również po chirurgicznym leczeniu blizn przerostowych lub bliznowców.

### Przeciwwskazania

- Nie stosować do leczenia gojących się ran, otwartych tkanek, otwartych ran lub ran z niepełną ponowną epitelizacją.

### Działania niepożądane

Reakcje niepożądane mogą wystąpić u pacjentów z uczuleniem lub nadwrażliwością na dowolny z materiałów składowych produktu.

Mögliche działania niepożądane związane ze stosowaniem plastrów z żellem silikonowym to:

- powierzchniowe zakażenie rany
- hiperpigmentacja
- krosty
- świad/swędzenie
- rumień
- podrażnienie
- kontaktowe zapalenie skóry/ wysypka (spowodowane czynnikami drażniącymi)
- maceracja
- sucha skóra
- zapalenie mieszków włosowych

Jeśli wystąpi maceracja lub wysypka, należy zdjąć plasty i pozwolić skórze na regenerację aż do ustąpienia objawu, a następnie kontynuować leczenie, stopniowo wydłużając czas leczenia. Jeśli objaw utrzymuje się, należy przerwać stosowanie i skonsultować się z lekarzem.

### Utylizacja produktu

Jednorazowe składniki i zużyte plasty można normalnie usuwać wraz z odpadami domowymi.

### Sposób stosowania

- Plaster można zastosować, gdy tylko rana się zamknie (brak krwi, wydzielin lub strupów na skórze) i/lub szyw zostaną usunięte (np. w przypadku ran chirurgicznych). Stosowanie na starszych bliznach nie jest szkodliwe, ale mniej korzystne dla leczenia.
- Otwórz pudełko i wyjąć z niego instrukcję użycia oraz opakowanie jednostkowe.
- Przed nałożeniem i ponownym nałożeniem plastera należy przeczytać niniejszą instrukcję użycia.
- Umyj dlonie i nakładaj plaster wylacznie na suchą, czystą i nienatłuszczoną skórę. Należy unikać kontaktu kremów lub żeli z produktem, ponieważ mogą one powodować mniejszą przyczepność plasta.
- Otwórz pudełko i wyjąć z niego instrukcję użycia oraz opakowanie jednostkowe, wyjąć plaster i odklejć przezroczystą folię ochronną. W razie potrzeby plaster można przyciąć do odpowiedniego rozmiaru czystymi nożyczkami przed usunięciem przezroczystej folii ochronnej.
- Usunąć przezroczystą folię ochronną i nałożyć odsłoniętą, przylepną stronę plasta na bliznę. Lekkie przyciśnięcie i wymodelowanie brzegów plasta zapewnia jego optymalne przyleganie do skóry. Należy upewnić się, że plaster w pełni przykrywa bliznę.

### Zmiana i usuwanie plasta

- Plaster można usunąć (np. w celu oczyszczenia blizny i/lub kontroli blizny), a następnie ponownie nałożyć.
- Plaster jest wodoodporny i może pozostać na skórze podczas kąpieli pod prysznicem.

- Plaster powinien być noszony najlepiej przez 12-24 godzin dziennie.
- Zaleca się codzienne zdejmowanie plasta, mycie go wodą z mydłem i poostawienie do wyschnięcia przed ponownym nałożeniem.

- Plaster należy umyć w przypadku zabrudzenia.
- Ponownie nałożyć plaster należy usunąć najpóźniej po 7 dniach używania lub w przypadku, gdy właściwości przyczepności nie są już wystarczające.
- W przypadku przyjęcia do odpowiedniego rozmiaru: przed otwarciem nowego plasta należy najpierw użyć przyciętego plasta, aby uniknąć potencjalnego zanieczyszczenia plasta.

### Przechowywanie

- Po zdjęciu plasta można go przechowywać w dołączonym plastikowym pudełku do czasu ponownego nałożenia. Podczas przechowywania w plastikowym pudełku należy ponownie nałożyć dodatkową przezroczystą folię ochronną na przylepną stronę plasta.

### Szczególne środki ostrożności

- Szczególne środki ostrożności są wymagane u pacjentów ze schorzeniami dermatologicznymi, które zaburzają integralność skóry, np. z ciężkim trądzikiem lub luszczyką.
- Przechowywać plasty w miejscu niedostępny dla dzieci.

### Zgłaslanie incydentów

Dotyczy pacjentów/użytkowników/osób trzecich w Unii Europejskiej lub w krajuach o takim samym systemie regulacyjnym (Rozporządzenie (UE) 2017/745 w sprawie wyrobów medycznych): jeśli podczas lub wskutek użytkowania

niniejszego wyrobu doszło do poważnego incydentu, należy zgłosić to producentowi i/lub jego autoryzowanemu przedstawicielowi oraz właściwym organom krajowym.

Data zatwierdzenia lub częściowej zmiany tekstu: 2024-09-09  
PL – PAUL HARTMANN Polska Sp. z o.o. - 95-200 Pabianice

### HU Használati útmutató

#### Termékleírás/rendeltetési cél

A szilikon hegtapaszok nem aktív, nem invázív, egyszer használatos, nem steril és öntapadó eszközök, amelyek orvosi minőségű szilikongél ragasztóval bevont PU filmből és általában védőfoliából állnak. Segítségül szolgálnak a hipertrófias friss hegek kezelésében, valamint a túlzott hegképződés, például hipertrófias hegek és keloidok megelőzésére szolgálnak. Nyújtják az UV-sugárzástól (50+). A termékek laikusok általi használatra szolgálnak.

#### Betegscsőrt

Humán felhasználás, korcsopora, testsúlytartomány, egészégi állapotra vagy betegségre vonatkozó korlátozások nélkül.

#### Összetétel

A szilikon hegtapaszok fő összetevői a következők: poliuretan film benzotriazollal mint UV-fényblokkolóval (SPF), amely orvosi minőségű szilikongél ragasztóval (dimetyl-sziloxán térhálósított polimer) van bevonva, valamint általában folia a tapasz ragasztó oldalának védelmére.

#### Hatásmechanizmus

Ügy vélik, hogy az okkluzió biztosítása és az ebből eredő fokozott hidratáltság elősegíti egy olyan környezet kialakulását, amely segít megelőzni a körös hegesedés kialakulását.

#### Klinikai előnyök

A szilikon tapaszokkal történő kezelés támogathatja a kezelést, és kiegészít szerepet töltethet be, különösen

- az aktív hipertrófias hegek kezelésében és
- hipertrófias hegek vagy keloidok de novo kialakulásának megelőzésében kockázati tényezőkkel vagy hajlammal rendelkező betegeknél, valamint hipertrófias hegek vagy keloidok sebezési kezelése után.

#### Ellenjavallatok

- Nem használható gyógyuló sebek, nyitott szövetek, nyílt sebek vagy nem teljes reepitelizációval rendelkező sebek kezelésére.

#### Mellékhatások

A termék bármely összetevőjére allergiás vagy túlerzékeny betegeknél előfordulhatnak mellékhatások.

A szilikon hegtapaszok használatával kapcsolatos lehetséges mellékhatások a következők:

- felületes seberőzés,
- hiperpigmentáció,
- pannás,
- pruritus/viszketés,
- bőrpír,
- irritáció,
- (irritatív) kontakt dermatitisz/küütés,
- maceráció,
- száraz bőr,
- szőrtüsögyulladás.

A tapasz gyermekkelől elzárva tartandók.

Ha maceráció vagy küütés jelentkezik, távolítsa el a tapasz, és hagyja a bőrt regenerálni, amíg a tünet meg nem szűnik, majd folytassa a kezelést, fokozatosan növelve a kezelési időt. Ha a tünet továbbra is fennáll, hagyja abba a termék használatát, és forduljon orvoshoz.

#### Hulladékkezelés

Az egyszer használatos összetevők és a használt tapaszok a háztartási hulladékkel együtt ártalmatlannak.

#### Alkalmazási módszer

- A tapasz akkor helyezhető fel, amikor a seb bezárult (nincs vér, váladék vagy var a bőrön) és/vagy a varratok eltávolították (pl. műtéti sebek esetén). A régebbi hegeken való használat nem káros, de kevésbé előnyös a kezelés szempontjából.
- Nyissa ki az összecsukható doboz, és vegye ki a használati útmutatót és egy simítózáras tasakot.
- A tapasz felhelyezése és újbóli felhelyezése előtt olvassa el ezt a használati útmutatót.
- Mossa meg a kezét, és a tapasz felragasztása előtt gondoskodjon arról, hogy a bőrfelület, ahová fel kívánja helyezni, tiszta, száraz és zsírmentes legyen. Kerülje a krémek vagy gélek és a termék érintkezését, mivel ezek a tapasz gyengébb tapadását okozhatják.

- Nyissa ki a tapasz, és húzza le az általában védőfóliát. Szükség esetén az általában védőfóliával eltávolítása előtt a tapasz egy tisztára olvalla méretre vágható.

- Tárolja el az általában védőfóliát, és helyezze a hegre a tapasz szabadabb vát ragasztó oldalát. Óvatosan nyomja le a tapasz szélét az optimális tapadás érédekben. Ügyeljen rá, hogy a tapasz teljesen lefedi a heget.

#### Tapaszszere és -eltávolítás

- A tapasz eltávolítható (pl. a heg tisztítása és/vagy a heg vízgálatára céjjából), és utána újra felhelyezhető.
- A tapasz vízálló, és uzhanyzás közben is fen lehet hagni.
- A tapasz ideális esetben nap 12–24 órán kell viselni.

- Javasoljuk, hogy a tapasz minden nap vegye le, mosza le szappannal és vízzel, és az újbóli felhelyezés előtt hagyja megszáradni.

- Ha beszennyeződik, a tapasz ki kell mosni.

- Az újra felhelyezett tapasz legkésőbb 7 nap használat után, vagy amikor a tapadási tulajdonságok már nem megfelelnek, ki kell dobni.

- Ha mérete van vagyva, először a levágott tapasz használja fel, mielőtt felbontana egy újat, hogy elkerülje a tapasz esetleges szennyeződését.

#### Tárolás

- A tapasz eltávolítátható (pl. a heg tisztítása és/vagy a heg vízgálatára céjjából), és utána újra felhelyezhető.
- A tapasz vízálló, és uzhanyzás közben is fen lehet hagni.
- A tapasz ideális esetben nap 12–24 órán kell viselni.
- Javasoljuk, hogy a tapasz minden nap vegye le, mosza le szappannal és vízzel, és az újbóli felhelyezés előtt hagyja megszáradni.
- Ha mérete van vagyva, először a levágott tapasz használja fel, mielőtt felbontana egy újat, hogy elkerülje a tapasz esetleges szennyeződését.
- A tapasz az eltávolítása után az újbóli felhelyezésig a műanyag dobozban tárolható. Ha a műanyag dobozban tárolja, helyezze vissza a kiegészítő általában védőfóliát a tapasz ragasztó oldalára.

#### Különleges biztonsági előírások

- Különleges elővigyázatosság szükséges az olyan bőrbetegségekben szenvedő betegeknél, amelyek esetében a bőr integritására sérül, pl. súlyos akne vagy pikkelysömör esetén.

- A tapasz gyermekkelől elzárva tartandók.

#### Váratlan események jelentése

- Az Európai Unióban és az azonos szabályozási rendszerrel ((EU) 2017/745) rendelt az orvostechnikai eszközökről) rendelkező

országokban lévő páciensek/felhasználók/harmadik felek esetén; ha súlyos váratlan esemény következik be az eszköz használata során vagy annak következményeként, kérjük, jelezze azt a gyártónak és/vagy felhalmozott képviselőjének, valamint a nemzeti hatóságnak.

A szöveg ellenőrzésének dátuma: 2024-09-09

HU – HARTMANN-RICO Hungária Kft.

2051 Bitorbágy, Budapest

### Вс Инструкции за употреба

#### Описание на продукта/Предназначение

Силиконовите гел пластири представляват неактивни, неинвазивни, нестерилни и самозалепващи изделия за еднократна употреба, състоящи се от полиуретанов филм, покрит с адхезив от медицински силиконов гел (полимер на диметилсиликсан с напречни връзки), и прозрачен слой за защита на адхезивната страна на пластира.

#### Състав

Основните компоненти на силиконовите гел пластири са: полиуретанов филм с бензотриазол като UV блокер (SPF), покрит с адхезив от медицински силиконов гел (полимер на диметилсиликсан с напречни връзки), и прозрачен слой за защита на адхезивната страна на пластира.

#### Начин на действие

Счита се, че осигуряването на бариера и следователно повишаването на влагност създават среда, допринасяща за предотвратяване образуването на аномални болести.

#### Клинични ползи

Третирането със силиконови пластири може да подпомогне лечението и да служи като допълнително помощно средство, в частност при

- лечение на активни хипертрофични болести и
- предотвратяване на ново образуване на хипертрофични болести и/или келоиди при пациенти с рискови фактори или предразположеност, както и след хирургично лечение на хипертрофични болести или келоиди.

#### Противопоказания

- Да не се използва за третиране на застрастващи рани, открита тъкан, отворени рани или рани с незавършена реепитализация.

#### Страницни ефекти

Възможна е появата на нежелани реакции при пациенти, които са алергични или свръхчувствителни към някоя от съставките на продукта.

Възможни страницни ефекти, свързани с употребата на силиконовите гел пластири, са:

- инфекция на повърхността на рана
- хиперpigmentация
- пустула
- прурутус/сърбеж

- еритема
- дразнене
- (дразнен) контактен дерматит/обив
- макерация
- суха кожа
- фоликулит

Отстранете пластира в случай на поява на макерация или обив и оставете кожата да се възстанови до изчезване на симптома, след това продължете третирането, като постепенно удължавате времето за терапия. Ако симптомът продължи, преустановете употребата и се консултирайте с лекар.

#### Извърляне на продукта

Компонентите на еднократна употреба и използвани пластири могат да се изхвърлят нормално с битовите отпадъци.

#### Начин на приложение

- Пластир може да се приложи, веднага след като раната е затворена (не са налични кръв, ексудат или коричка по кожата) и/или шевовете са отстранени (напр. на оперативни рани). Употребата върху по-стари белези не е вредна, но е по-малко ползотворна за лечението.
- Отворете кутията и изведете инструкциите за употреба и една отлепяща се опаковка.
- Прочетете инструкциите за употреба преди прилагане и следващо приложение на пластира.
- Измийте ръцете си и се уверете, че зоната на прилагане е чиста, суха и не е мазна, преди да поставите пластира. Избягвайте контакт на кремове или гелове с продукта, тъй като те могат да причинят по-слабо прилепване на пластира.
- Отворете (частично, при необходимост) отлепящата се опаковка, изведете пластира и отлепете прозрачния защитен слой. При необходимост пластирът може да се отреже с чиста ножица до изисквания размер преди отстраняване на прозрачния защитен слой.
- Отстранете прозрачния защитен слой и поставете разкритата лепяща страна на пластира върху белега. Внимателно притиснете краищата на пластира, за да гарантирате оптимално прилепване. Моля, уверете се, че пластирът покрива белега изцяло.

#### Смяна и отстраняване на пластира

- Пластирът може да се отстрани (напр. за почистване и/или преглед на белега) и да се постави отново след това.
- Пластирът е водостоичен и не е необходимо да се отстранява по време на душ.
- В идеалния случай пластирът се носи в продължение на 12 – 24 часа дневно.
- Препоръчително е ежедневно да отстранявате и измивате с вода и сапун пластира, като го оставите да изсъхне преди повторното поставяне.
- Пластирът трябва да бъде измит, ако се замърси.
- Пластир, който е прилаган повторно, трябва да се изхвърли най-късно след 7-дневна употреба или когато прилепващите свойства вече не са достатъчни.
- Ако пластирът е бил изрязан по размер: Моля, използвайте пръво изрязания пластир, преди да отворите нов, за да избегнете потенциално замърсяване на пластира.

#### Съхранение

- След отстраняване съхранявайте пластира в предоставената пластмасова кутия до повторното му поставяне. Когато съхранявате пластира в пластмасовата кутия, моля, поставете отново допълнителния прозрачен защитен слой върху лепящата страна на пластира.

#### Специални предпазни мерки

- Специални предпазни мерки са необходими при пациенти с дерматологични заболявания, нарушаващи целостта на кожата, напр. текжа форма на акне или псoriasis.
- Моля, съхранявайте пластирите на място, недостъпно за деца.

#### Съобщаване на инциденти

За пациент/потребител/търговец на Европейския съюз и в страни с идентичен регулаторен режим (Регламент (ЕС) 2017/745 за медицинските изделия); ако по време на използването на това изделие или в резултат на неговото използване е възникнал сериозен инцидент, моля, докладвайте го на производителя и/или утвърдомощения му представител и на вашия национален орган.

Дата на актуализиране на текста: 2024-09-09  
BG – ТП ХАРТМАНН-РИКО - 1113 София

#### RO Instrucțiuni de utilizare

##### Descrierea produsului/Indicații de utilizare

Plasturi din gel siliconic sunt dispozitive non-active, neinvazive, de unică folosință, nesterile și autoadezive formate dintr-un film de poliuretan acoperit cu un gel siliconic adeziv de uz medical și o folie transparentă de protecție. Aceștia sunt destinați utilizării ca adjuvant în tratamentul cicatricilor hipertrófice recente și pentru prevenirea formării de țesut cicatricial în exces, de exemplu, cicatrici hipertrófice și cicatrici cheloide la persoanele predispușe la formarea acestora. Plasturi protejează cicatricile de radiațiile UV (50+). Produsele sunt concepute pentru a fi utilizate de persoanele fără pregătire medicală.

##### Populația de pacienți

Uz uman, fără restricții în ceea ce privește grupa de vârstă, intervalul de greutate, starea de sănătate sau afecțiunile curente.

##### Compoziție

Componentele principale ale plasturilor din gel siliconic sunt: un film de poliuretan cu benzotriazol ca blocant al radiațiilor UV (SPF), acoperit cu un gel siliconic adeziv, de uz medical (polimer reticulat de dimetilsiloxan); și o folie transparentă pentru protecția părții adezive a plasturului.

##### Mod de acțiune

Se consideră că efectul ocluziv și umiditatea crescută care rezultă din acesta, favorizează un mediu care ajută la prevenirea dezvoltării de țesut cicatricial abnormal.

##### Beneficii clinice

Tratamentul cu plasturi din silicon poate favoriza tratamentul și poate acționa ca auxiliar, în special în:

- tratamentul cicatricilor hipertrófice active și
- prevenirea formării de noi cicatrici hipertrófice sau cicatrici cheloide la pacienții cu factori de risc sau predispoziție, precum și după tratamentul chirurgical al cicatricilor hipertrófice sau cicatricilor cheloide.

#### Contraindicații

- Nu sunt destinații utilizării în tratamentul rănilor în curs de vindecare, jesutului deschis, rănilor deschise sau rănilor cu re-epitelizare incompletă.

#### Reacții adverse

La pacienții care sunt alergici sau hipersensibili la oricare dintre componentele produsului, pot apărea reacții adverse. Reacții adverse posibile asociate cu utilizarea plasturilor din gel siliconic:

- Infectarea superficială a rănilor
- Hiperpigmentare
- Pustule
- Prurit/mâncărime
- Eritem
- Irritație
- Dermatită de contact/erupție (iritativă)
- Macerare
- Piele uscată
- Folicită

Îndepărtați plasturile dacă apare macerarea sau o erupție pe piele, lăsând pielea să se refacă până la dispariția simptomelor, apoi continuați tratamentul, crescând treptat durata acestuia. Dacă simptomele persistă, întrerupeți utilizarea plasturilor și adresați-vă unui medic.

#### Eliminarea produsului

Componentele de unică folosință și plasturi utilizati se pot elibera împreună cu deșeurile menajere obișnuite.

#### Mod de aplicare

- Plasticile pot fi aplicate imediat după închiderea rănilor (nu mai există sânge, exsudat sau crăstă pe piele) și/sau îndepărtarea copilarilor (de ex., în cazul plăgilor chirurgicale). Utilizarea pe răni mai vecni nu are efecte negative, dar nu este la fel de benefică.
- Deschideți cutia pliabilă și scoateți instrucțiunile de utilizare și un ambalaj termosudat.
- Citiți aceste instrucțiuni de utilizare înainte de aplicarea și replicarea plasturului.
- Spălați-vă pe mâini și asigurați-vă că zona de aplicare este curată, uscată și degresată înainte de aplicarea plasturului. Evitați contactul produsului cu creme sau geluri, deoarece pot diminua capacitatea adezivă a plasturului.
- Deschideți (parțial, dacă este necesar) ambalajul steril, scoateți plasturele și desprindeți folia transparentă de protecție. Dacă este necesar, plasturile pot fi tăiat la dimensiunea dorită cu o farfurie, înainte de a desprinde folia transparentă de protecție.
- Dezlipiți folia transparentă de protecție și aplicați partea adezivă expusă a plasturului pe rană. Fixați ușor marginile plasturului, pentru a asigura o aderență optimă. Asigurați-vă că plasturile acoperă rana în întregime.
- Schimbarea și îndepărtarea plasturilor
- Plasticile pot fi îndepărtate (de ex., pentru curățarea rănilor și/sau inspectarea rănilor) și replicat după aceea.
- Plasticile sunt impermeabile la apă și pot fi păstrate în timp ce faceți duș.
- Plasticile trebuie purtat, în mod ideal, timp de 12-24 de ore pe zi.
- Se recomandă ca plasturile să fie îndepărtate în fiecare zi, spălat cu apă și săpun, apoi lăsat să se usuce înainte de replicare.

Plasturile trebuie spălat când se murdărește.

- Plasticile replicat trebuie eliminate după cel mult 7 zile de utilizare sau oriind proprietățile sale de aderență nu mai sunt suficiente.
- În cazul în care este tăiat la dimensiunea dorită: utilizați cu prioritate plasturile tăiat înainte de a scoate din ambalaj unul nou, pentru a evita contaminarea potențială a plasturilor.

#### Depozitare

- După ce îndepărtați plasturile, acesta poate fi depozitat în cutia de plastic furnizată, până la replicare. Când îl păstrați în cutia de plastic, replicați folia transparentă de protecție pe partea adezivă expusă a plasturilor.

#### Măsuri speciale de precauție

- Sunt necesare măsuri speciale de precauție la pacienții cu afecțiuni dermatologice care afectează integritatea pielii, de ex. acne severă sau psoriazis.
- Nu lăsați plasturile la îndemâna copilor.

#### Raportarea incidentelor

Pentru un pacient/utilizator/terță parte din Uniunea Europeană și din țări cu un regim de reglementare identic (Regulamentul (UE) 2017/745 privind Dispozitivele Medicale); dacă, pe durata utilizării acestui dispozitiv sau ca urmare a utilizării sale are loc un incident grav, vă rugăm să îl raportați producătorului și/sau reprezentantului autorizat al acestuia, precum și autorității dvs. naționale.

Data revizuirii textului: 2024-09-09

RO – S.C. PAUL HARTMANN S.R.L. - 020 335 București

	Wyrób medyczny · Orvostechnikai eszköz · Медицинско изделие · Dispositiv medical
	Producător · Gyártó · Производитель · Producător
	Użyć do daty · Lejáratú dátum · Использовать пред датой · Data expirării
	Data producției · Gyártási dátum · Дата на производство · Data fabricației
	Kod partii · Tételkód · Код на партидата · Cod de lot
	Numer katalogowy · Katalógúszám · Каталожен номер · Număr de articol
	Zajrzyj do instrukcji używania · Olvassa el a használati útmutatót · Прочети инструкцията за употреба · Consultați instrucțiunile de utilizare
	Ostrzeżenie · Figyelmezettelés · Внимание · Atenție
	Niepowtarzalny kod identyfikacyjny wyrobu · Egyszerűsített azonosító · Уникален идентификатор на изделията · Identificator unic al unui dispozitiv
	Nie używać powtórnie · Не használja újra · Да не се използва повторно · A nu se reutiliza
	Nie używać, jeżeli opakowanie jest uszkodzone · Не használja fel, ha a csomagolás sérült · Да не се използва, ако опаковката е повредена · A nu se utilizează dacă ambalajul este deteriorat
	Chronić przed wilgotością · Szárazon tartandó · Да се пази сухо · A se păstrează în sec
	Trzymać z dala od światła słonecznego · Napřenýť oči · Да се пази от слънчева светлина · A se păstrează la adăpost de lumina soarelui
	Można dociąć · Vágatható · Може да се реже · A nu se tăia

067 80336 (25124)

PAUL HARTMANN AG  
Paul-Hartmann-Straße 12  
89522 HEIDENHEIM, GERMANY  
www.hartmann.info

0 1 2 3