

МЕКИ ЛАНЦЕТНИ ИГЛИ

за серия Beurer GL глюкомери

Кратко ръководство на потребителя

1. СЪДЪРЖАНИЕ НА ОПАКОВКАТА

- 100 бр. меки ланцети (4 опаковки с 25 ланцета всяка).

2. ВАЖНА ИНФОРМАЦИЯ

- Ланцетното устройство и ланцетните игли са предназначение за индивидуална употреба. Никога не ги споделяйте с други хора – риск от инфекция!
- Използвайте една ланцетна игла за вземане на кръв – никога не я използвайте повторно! Ланцетите са за еднократна употреба.
- Ако изпуснете ланцетното устройство със сложена игла, внимателно го вдигнете и заменете иглата.
- При всяко измерване сменяйте мястото на убождане. В противен случай кожата може да се разрани, възпали или да се получат белези.
- Уверете се, че мястото на убождане е чисто.
- Използвайте ланцетно устройство и ланцетни игли от един и същ производител. Употребата на различни игли може да доведе до перманентно увреждане на ланцетното устройство.
- Ланцетното устройство и ланцетните игли са предназначени за взимане на кръвни проби от човек с цел измерване на нивото на глюкоза в кръвта. Използвайте иглата само на места, които са подходящи за взимане на капилярна кръв (например връх на пръст).
- Тестовите ленти, ланцетните игли и всички компоненти на глюкомера може да имат контакти с човешка кръв и поради това могат да са източник на инфекции.
- Спазвайте стриктно приложимите разпоредби при изхвърляне на ланцетните игли, за да предотвратите нараняване или заразяване на други хора.
- Ланцетните игли са подходящи за глюкомерите Beurer GL серия. Каталожният номер на артикула е 457.10.
- Не е за вътрешна употреба. Ланцетните игли са за ин витро диагностика. Това означава, че са предназначени за функционални

- тестове само извън тялото.

Правилна употреба:

- За подробна информация как да използвате ланцетните игли и как да вземете кръв за измерването на кръвна захар, моля прочетете упътването на вашия Beurer глюкомер от серия GL.

3. РЕГУЛАТОРНА ИНФОРМАЦИЯ



Биологичен отпадък – риск от инфекция!



Продуктът се изнася в Руската Федерация и Обществото на народите.



Ин витро диагностика.



Уредът отговаря на приложимите европейски и национални директиви .



Изхвърлете опаковката по начин, опазващ околната среда.

Продукта отговаря на Директива 93/42/ЕИО относно медицинските изделия.

Повече информация за продукта ще намерите на www.polycomp.bg.