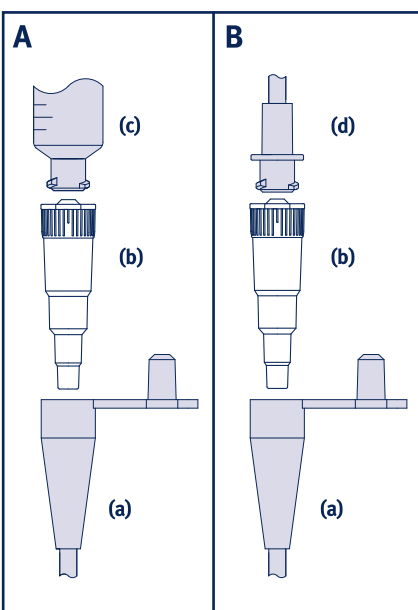


Transition step Connector to Funnel tube

REF

589828

MD



B (Použití enteralního vyzívavacího setu ENFit®): 2. Z mekce nalevky enteralního katetu (a) odstraněte ochrannou krytku (v případě, že takovou má). 3. Přechodový konektor (b) radně pripojeněte do mekce nalevky. 4. Z enteralního vyzívavacího setu ENFit® odstraněte ochrannou krytku (v případě, že takovou má). 5. Pevně nasroubujte enteralní vyzívavací set ENFit® na přechodový konektor. 6. Dopravujte pokyny uvedené v návodu na použití pro zdravotnické prostředky spojené přechodovým konektorem. 7. Po ukončení aplikace vyzívavacího setu ENFit® odstraněte přechodový konektor zlikvidujte a to vždy max. do 24 hod.

DE-CH-AT-LU: **[MD]** Dies ist ein Medizinprodukt. Dieser Übergangsadapter verbindet einen enteralen ENFit® Überleitergerät oder einen enteralen ENFit® Dispenser an einen enteralen Trichter-/Sondenkonktor. Für enteral ernährte Patienten bestimmt. Zur Anwendung durch medizinisches Fachpersonal oder Laienanhänger und Patienten nach geeigneter Unterweisung. **Warnhinweise:** Nur zur enteralen Anwendung. **Nicht** zur intravenösen 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 enterale 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 versehentlichen Fehlauschlüssen an Konnektoren nicht-enteraler Anwendungen der medizinischen Versorgung. **Wichtige Hinweise:** Gebrauchsrichtlinien. Verwenden Sie diesen Übergangskonnektor nur, wenn keine enterale Ernährungssonde mit ENFit®-Konnektor verfügbar ist. DEHP: Nicht absichtlich während des Herstellungsprozesses zugesetzt. BPA- und Naturkautschuk-frei. 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. **[MD]** Diese Gebrauchsanleitung finden Sie auf www.cedicbio.com.

Gebrauchsanleitung: 1. Hände waschen und gute Hygienepraktiken einhalten. **A (Verwendung von einem enteralen ENFit® Dispenser):** 2. Öffnen Sie die Verschlusskappe vom enteralen Trichter-/Sondenkonktor (a). 3. Stecken Sie den Übergangsadapter (b) fest in den Trichter-/Sondenkonktor. 4. Entfernen Sie die Schutzkappe (falls zutreffend) vom enteralen ENFit® Dispenser (c). 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 Verarbeitung mit dem Dispenser komplett erfolgt ist. Dies sollte innerhalb max. 24 Stunden erfolgen.

B (Verwendung von einem enteralen ENFit® Überleitergerät): 2. Öffnen Sie die Verschlusskappe (falls zutreffend) vom enteralen Trichter-/Sondenkonktor (a). 3. Stecken Sie den Übergangsadapter (b) fest in den Trichter-/Sondenkonktor. 4. Entfernen Sie die Schutzkappe (falls zutreffend) vom enteralen ENFit® Überleitergerät (d). 5. Schrauben Sie das enterale 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 Verarbeitung mit dem enteralen Überleitergerät komplett erfolgt ist. Dies sollte innerhalb max. 24 Stunden erfolgen.

DK: **[MD]** Dette er et medicinsk udstyr. Denne overgangskonnektor bruges til at tilslutte et enteralt ENFit® sprøjtespids til et enteral soft funnel kateter. Beregnet til patienter, der får enteral ernæring. Skal bruges af læger eller af lægefolk og patienter efter passende træning. **Advarsler:** Kun til enteral brug. **Nøk** ikke til intravenøs brug. Må ikke bruges i mere end 24 timer. **Må** ikke anvendes, hvis emballagen er brutt. MÅ IKKE benyttes, hvis etiketten er beskadiget eller ulæselig. Sørg altid for passende overvågning af patienten. Små dele udgør en potentiel kvælningssfare, hvis enheden ikke benyttes, som den er beregnet til. Skal bruges under en voksen opsyn. Ved administration af lægemiddel til patient skal det altid sikres, at medicinen leverer af adaptoren egen sig som enteral ernæring. Enhver rengøring og genanvendelse (især sterilisation) vil forringe strukturer og derved enhdens tilstand. Udstryket kan blive en infektionskilde og medføre andre resultater efter brug og i tilfælde af genbrug. Denne trætagtadapter har ingen sikring mod utiligtet tilslutning til konnektoren på ikke-enteralt medicinsk udstyr. **Vigtige bemærkninger:** Klar til brug. Brug KUN denne trætagtadapter, hvis du IKKE har et enteral kateter med ENFit®-konnektoren. DEHP: Ikke med vilje tilføjet under fremstillingsprocessen. Indeholder ikke BPA eller naturlig gummilatex. God klinik praksis anvendes, og de lokale og nationale bestemmelser følges ang. transport og bortsatkelfse. Rapportér øjeblikkeligt alvorlige hændelser til producenten og de kompetente myndigheder i dit land. **[MD]** Brugsanvisningen er tilgængelig på www.cedicbio.com.

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

A (Brug af ENFit® sprøjtespidsen): 2. Fjern beskyttelseshætten (hvis relevant) fra enteral soft funnel kateteret (a). 3. Tilslut overgangskonnektoren (b) godt til soft funnel. 4. Fjern beskyttelseshætten (hvis relevant) fra enteral ENFit® sprøjtespidsen (c). 5. Skru enteral ENFit®-sprøjtespidsen godt fast på overgangskonnektoren. 6. Folg instruktionerne for udstyr som kobles til overgangskonnektoren. 7. Brug ikke overgangskonnektoren når indgivelsen af sondeernæring gennem en sprøjte er afsluttet inden for 24 timer.

B (Brug af ENFit® ernæringssettet): 2. Fjern beskyttelseshætten (hvis relevant) fra enteral soft funnel kateteret (a). 3. Fastgør overgangskonnektoren (b) godt til soft funnel. 4. Fjern beskyttelseshætten (hvis relevant) fra enteral ENFit® ernæringssettet (d). 5. Skru enteral ENFit® ernæringssettet godt fast på overgangskonnektoren. 6. Folg instruktioner for udstyr som kobles til overgangskonnektoren. 7. Brug ikke overgangskonnektoren når indgivelsen af sondeernæring gennem en sprøjte er afsluttet inden for 24 timer.

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 una sonda enteral "soft funnel". Indicado para su uso en pacientes alimentados por vía enteral. Solo se utiliza 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 reprocessamiento (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 añadió 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. **[MD]** 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) de la sonda enteral "soft funnel" (a). 3. Ajustar bien el conector de transición (b) en el soft funnel. 4. Retirar la tapa protectora (si procede) de la jeringa enteral ENFit® (c). 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 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) de la sonda enteral "soft funnel" (a). 3. Ajustar bien el conector de transición (b) en el soft funnel. 4. Retirar la tapa protectora (si procede) del sistema de administración enteral ENFit® (d). 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 siirtymävaheinen liitin on tarkoitettu yhdistämään enteraaliin ENFit®-ravinnonantoletkuun tai ENFit®-kärkiin ruisku enteraalisesti katetrin pehmeaan suppiloon. Tarkoitettu enteraalisesti ravintuille potilaalle. Terveyydenhuollon ammattilaisten tai maailmkojen julkaisut ovat käytöön. **Varoitus:** Vain enteraaliselle käytöön. **N**ei suunniteltu käytöön. Älä käytä kaumemmin kuin 24 tunnin ajan. **N**Ä läytää, jos pakkaus on viiotunut. **Ä**lä käytä, jos merkit on epätäydellinen tai epäselvä. Varmita aina pitävänsä asiamuotoisen valvonnan. Pienet osat voivat aiheuttaa tukehtumisvaaran, jos laitetta ei käytetä sille tarkoitettua tavalla. Käytettävä vain alkuvaiheen valvonmassa. Annosteltaessa lääketietä potilaalle, tulee aina varmistaa, että adaptterillä annosteltu lääke soveltuu enteraaliin antoont. Tuoteen uudelleenkäsitteily (erityisesti sterioliitti) heilkeittää sen rakennetta. Laite saattaa aiheuttaa infektiota ja sen toimintakyky saattaa muuttua käytön jälkeen ja uudelleenkäytölle yhteydessä. Tämä siirtymävaheinen liitin ei ole suojaillut tähän. **Tärkeät huomautukset:** Valmis käytettäväksi. Käytä tätä siirtymävaheen liittimiä VAIN SILLON, jos käytettävässä EI OLE ENFit®-liittimetä varustettu enteraaliin katetri. DEHP: ei lisätty tarkoituksellisesti valmistusprosessin aikana. Elä valmistu käyttää BPA:ta tai luonnonkumikateksia. Noudata hyvin klinistä toimintatapaa sekä kaikkia kuljetamista ja hävittämistä koskevia paikallisia ja kansalaisia määryksiä. Ilmoita vakavasta haitasta välittömästi valmistajalle ja maasi toimivaltaiselle viranomaispalvelulle. **[MD]** Tämä käytööhje on saatavilla osoitteessa www.cedicbio.com.

Käytööhjeet: 1. Pese kädet ja noudata hyvä hygiénikäytäntöä.

A (Enteraali ENFit®-kärkinen ruiskun käyttö): 2. Poista suojakorkki (jos tarpeen) enteraalisesta katetrin pehmeästä suppilosta (a). 3. Kiinnitä siirtymävaheen liitin (b) tiukasti pehmeään suppiloon. 4. Poista suojakorkki (jos tarpeen) enteraalisesta ruiskusta (c). 5. Kierrä enteraaliin ENFit®-kärkinen ruisku tiukasti kiinni siirtymävaheen liittimeen. 6. Noudata siirtymävaheen liittimeen kytkeytynnät laitteiden käytööhjeitä.

B (Enteraali ENFit®-ravinnonantoletkun käyttö): 2. Poista suojakorkki (jos tarpeen) enteraalisesta katetrin pehmeästä suppilosta (a). 3. Kiinnitä siirtymävaheen liitin (b) tiukasti pehmeään suppiloon. 4. Poista suojakorkki (jos tarpeen) enteraalisesta ravinnonantoletkuun ENFit®-liittimestä (d). 5. Kierrä enteraaliin ravinnonantoletkuun ENFit®-liittimiä tiukasti kiinni siirtymävaheen liittimeen. 6. Noudata siirtymävaheen liittimeen kytkeytynnät laitteiden käytööhjeitä. 7. Hävitä siirtymävaheinen liitin, kun ravinnonantoletkuun kuitta on surutettu, joka tapauksessa, viimeistään 24 tunnin sisällä käytöön.

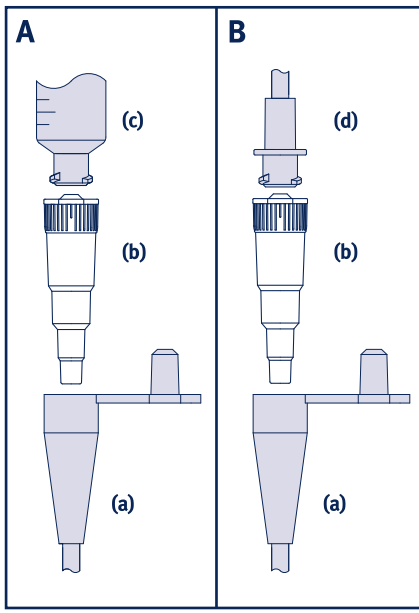
FR-BE-CH-LU: **[MD]** Il s'agit d'un dispositif médical. Ce connecteur de transition est conçu pour raccorder une tubulure ou une seringue avec embout enteral ENFit® à une sonde entérale à embout souple conique. Conçu pour les patients alimentés par voie entérale. Utilisation réservée aux professionnels de santé ou aux particuliers et aux patients après une formation adéquate. **Avertissements :** Pour utilisation par voie entérale uniquement. **N** Pas utiliser par voie intraveineuse (I.V.). Ne pas utiliser plus de 24 heures. **N** 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'étranglement 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. **[MD]** 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 d'instruction - seringue de nutrition entérale avec embout ENFit®): 2. Retirer le capuchon (si applicable) de l'embout souple conique de la sonde entérale (a). 3. Insérer fermement le connecteur de transition (b) sur l'embout souple conique. 4. Retirer le capuchon (si applicable) de l'embout de la seringue entérale ENFit® (c). 5. Visser fermement la seringue 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 seringue est terminée, soit au maximum dans les 24 heures.

B (Notice d'instruction - tubulure de nutrition entérale ENFit®): 2. Retirer le capuchon (si applicable) de l'embout souple conique de la sonde (a). 3. Insérer fermement le connecteur de transition (b) dans l'embout souple conique. 4. Retirer le capuchon (si applicable) de la tubulure entérale ENFit® (d). 5. Visser fermement la seringue 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-CH: **[MD]** Questo è un dispositivo medico. Il connettore di transizione è destinato a connettere un deflusso enterale con connettore ENFit® o una siringa enterale ENFit® ad un catetere entrale con connettore morbido. Destinato ai pazienti nutriti per via enterale. Deve essere utilizzato dagli operatori sanitari o dagli utenti comuni e dai pazienti che hanno ricevuto una formazione adeguata. **⚠️ Avvertenze:** Solo per uso enterale. **🚫 Non** per uso intravenoso. Non usare per più di 24 ore. **🚫 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 infezione e presentare alterazioni delle prestazioni dopo l'uso e in caso di riutilizzo. Il connettore di transizione non protegge da connessioni improprie 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 latex 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. **⚠️** Le presenti istruzioni per l'uso sono disponibili all'indirizzo www.cedicbio.com.

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

A (Utilizzo di una siringa enterale ENFit®): 2. Rimuovere il cappuccio protettivo (se presente) dal connettore morbido del catetere enterale **(a)**. 3. Calzare saldamente il connettore di transizione **(b)** nel connettore morbido. 4. Rimuovere il cappuccio protettivo (se presente) dalla siringa enterale ENFit® **(c)**. 5. Avvitare saldamente la siringa enterale 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 attraverso la siringa è terminata ed in ogni caso entro un massimo di 24 ore.

B (Utilizzo di un deflusso enterale di tipo ENFit®): 2. Rimuovere il cappuccio protettivo (se presente) dal connettore morbido del catetere enterale **(a)**. 3. Calzare saldamente il connettore di transizione **(b)** al connettore morbido. 4. Rimuovere il cappuccio protettivo (se presente) dal deflusso enterale di tipo ENFit® **(d)**. 5. Avvitare saldamente il deflusso enterale di tipo 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 attraverso il deflusso enterale è terminata ed in ogni caso entro un massimo di 24 ore.

NO: **[MD]** Dette er en medisinsk enhet. Overgangskonnektoren skal brukes for å koble et enteral ENFit®-ernæringssett eller en enteral ENFit®-sprøyteoppsett til et enteral kateter soft funnel. Beregnet til pasienter som gis enteral ernæring. Til bruk av helsepersonell eller andre brukere og pasienter etter tilstrekkelig opplasting. **⚠️ Advarsler:** Kun til enteral bruk. **🚫 Ikke** til intravenøst bruk. Skal ikke brukes i mer enn 24 timer. **🚫 Skal ikke** brukes om embalsasjer er brukt. **MÅ IKKE** brukes dersom etiketten er ulifstendig eller uleselig. **Sørg** altid for tilstrekkelig pasientoversikt. Hvis denne enheten ikke brukes som beregnet, kan de små delene utgjøre en potensiell knivhengelsesfare. Bruk under oppsyn av en voksen. Ved medikamentadministrering til pasienten, skal det altid 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 gjennombruk. Denne overgangskontakten beskytter ikke mot utslipset felkkobling med kontaktene på ikke-enterale medisinske innretninger. **Viktig informasjon:** Klar til bruk. Bruk denne overgangskontakten KUN hvis et enteral 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. **⚠️** Denne bruksanvisningen er tilgjengelig på www.cedicbio.com.

A (Bruk av enteral ENFit®-sprøyteoppsett): 2. Fjern den beskyttende hetten (dersom det er relevant) fra enteral kateter soft funnel **(a)**. 3. Fest overgangskonnektoren **(b)** godt til soft funnel. 4. Fjern den beskyttende hetten (dersom det er relevant) fra enteral ENFit®-ernæringssett **(d)**. 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 sondernæringer gjennom en sprøyte vansett er fullført innen 24 timer.

PL: [MD] Wyrób medyczny. To z przeznaczeniem do połączenia zestawu ENFit® do podaży dojelitowej lub strzykawki dojelitowej z kołwiek ENFit® z miękkim lejkem zgubnika dojelitowego. Przeznaczony dla pacjentów odżywianych dojelitowo. Do stosowania przez pracowników służby zdrowia, użytkowników nieprofesjonalnych i pacjentów po odpowiednim przeszkołeniu. **⚠️ Ostrzeżenie: Wyłącznie do podawania dojelitowego. **🚫 Wyrób** nieprzeznaczony do stosowania pozajelitowego. Nie używać dłużej niż 24 godzin. **🚫 Nie** używać, jeśli opakowanie jest uszkodzone. NIE używać, jeśli oznakowanie jest niepełne lub nieczytelne. Należy zawsze sprawdzić, czy lek dostarczany przez adapter jest odpowiedni do zwiększenia 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 zwiększenia wyrobu dojelitowego. Jakakolwiek próba powtórnego użycia (a w szczególności sterilizacji) 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 blendnym połączeniem do złącz innych niż wyroby medyczne dojelitowe. **Ważne uwagi:** Gotowy do użycia. Niniejsza przejściówka stosować WYŁĄCZNIE wówczas, gdy cewnik dojelitowy zaopatrzony w złącz ENFit® jest NIEDOSTĘPNY. DEHP: Nie dodano celowo podczas procesu produkcyjnego. Nie zawiera BPA ani naturalnego lateksu kauczukowego. Przewóz i utylizacja powinny być zgodne z dobrą praktyką kliniczną oraz wszelkimi przepisami lokalnymi i krajowymi. Poważny incydent należy niezwłocznie zgłosić producentowi i właściwemu organowi w Państwie kraju. **⚠️** Instrukcja użytkowania jest dostępna na stronie www.cedicbio.com.**

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

A (Używanie ze strzykawką dojelitową z końcówką ENFit®): 2. Zdejmij nasadkę ochronną (jeśli dotyczy) z miękkiego lejka zgubnika dojelitowego **(a)**. 3. Bezpiecznie dopasować złącze transition (b) miękkiego lejka. 4. Zdejmij nasadkę ochronną (jeśli dotyczy) z końcówki ENFit® strzykawki dojelitowej **(c)**. 5. Bezpiecznie przykręcić końcówkę 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 (Używanie z zestawem ENFit® do podaży dojelitowej): 2. Zdejmij nasadkę ochronną (jeśli dotyczy) z miękkiego lejka zgubnika dojelitowego **(a)**. 3. Bezpiecznie dopasować złącze transition **(b)** do miękkiego lejka. 4. **⚠️** Zdejmij nasadkę ochronną (jeśli dotyczy) z końcówki ENFit® zestawu do podaży dojelitowej **(d)**. 5. Bezpiecznie przykręcić końcówkę 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 ENFit® num cateter entérico de funil macio. 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. **🚫 Não** utilizar por mais de 24 horas. **🚫 Não** utilizar se a embalagem estiver danificada. **⚠️ 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 medicina administrada pelo adaptador é adequada para administração entérica. Qualquer reprocessamento (especialmente esterilização) poderá comprometer a integridade do 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 de um cateter entérico equipado com um conector ENFit®. DEHP: não adicionado intencionalmente 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. **⚠️** Estas Instruções de Utilização estão disponíveis em www.cedicbio.com.**

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

A (Utilização ponta seringa entérica ENFit®): 2. Remover a tampa de protecção (se aplicável) do cateter entérico de funil macio **(a)**. 3. Encaixar com segurança o conector de transição **(b)** no funil macio. 4. Remover a tampa de protecção (se aplicável) da ponta de seringa ENFit® **(c)**. 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 protecção (se aplicável) do cateter entérico de funil macio **(a)**. 3. Encaixar com segurança o conector de transição **(b)** no funil macio. 4. Remover a tampa de protecção (se aplicável) do sistema de administração entérico ENFit® **(d)**. 5. 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.

SE: [MD] Detta är en medicinsk enhet. Denne övergangskontakten är avsedd att koppla entrala sprutor med ENFit®-koppling till sonder/kateter med tratt-fattning. Avsedd för patienter som får enteral näringstillförsel. Ska användas av sjukskördspersonal eller av allmänheten och patienter efter lämpligt utbildning. **⚠️ Warning: Endast avsedd för enteral användning. **🚫 Ej** för intravenöst bruk. Använd ej mer än 24 timmar. **🚫 Använd 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 potential knivhängelsesfare om enheten inte används på avsett sätt. Används under överseende av en voksen. Vid administration av medicin till patienten måste alltid kontrolleras att medicinen som levereras genom adaptorn är lämplig för användning med enteral matningssond. All rekonstruktion (särskilt sterilisering) kommer att försvåra enheten skick. Vid eventuell återanvändning kan sonden utgöra en infektionskälla och dess prestanda ändras. Denne övergangskontakt skyddar inte mot oavsett felkoppling med kontaktene på ikke-enterale sylinder/skjutvärldstillämpningar. **Viktigt:** Färdig för användning. Använd ENDAST denna övergangskontakt 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. **⚠️** Denne bruksanvisning finns tillgänglig från www.cedicbio.com.**

Bruksanvisning: 1. Tvätta händerna och använd god hygienericht.

A (Att koppla övergangskonettoren till enteralen sprutor med ENFit®-koppling): 2. Ta bort skyddshylsan från sonden **(a)**. 3. Sätt fast övergangskonettoren **(b)** på sondens tratt-ande. 4. Ta bort skyddshylsan från den enterala sprutan med ENFit®-koppling **(c)**. 5. Skruva fast sprutan på övergangskonettoren. 6. Följ användningsinstruktionerna för delarna kopplade till övergangskonettoren. 7. Övergangskonettoren är avsedd för engångsbruk och skall slängas efter användning, max inom 24 timmar.

B (Att koppla övergangskonettoren till aggregat med ENFit®-koppling): 2. Ta bort skyddshylsan från sonden **(a)**. 3. Sätt fast övergangskonettoren **(b)** på sondens tratt-ande. 4. Ta bort skyddshylsan från aggregatet med ENFit®-koppling **(d)**. 5. Skruva fast aggregatet på övergangskonettoren. 6. Följ användningsinstruktionerna för delarna kopplade till övergangskonettoren. 7. Övergangskonettoren är avsedd för engångsbruk och skall slängas efter användning, max inom 24 timmar.

SK: [MD] Toto je zdravotnická pomôcka. Tento prechodový konektor je určený na prepojenie enteralnej výžívacej správy ENFit® alebo enteralnej striekačky s koncovkou ENFit® s mäkkou nálevkou enteralného katétra. Pomôcka je určená na enteralnú výživu pacientov. Pomôcka je určená na použitie zdravotníckym odborníkom, neodborníkom a pacientom po riadnom zaškolení. **⚠️ Varovanie: Len na enteralné použitie. **🚫 Nie** určené na intravenózne použitie. Nepoužívať po dobu dlhšiu než 24 hodín. **🚫 Nepoužívať**, ak štítek je neplný alebo nedečne. Vždy zabezpečte primárne sledovanie pacienta. Malé časti predstavujú potenciálne riziko asfyxie. Používajte toto zariadenie stanoveným spôsobom. Používajte podľa dohľadu osobej osoby. V prípade opäťovného použitia môže stať zdrojom infekcie a jeho funkcia sa môže zmeniť. Tento prechodový konektor nie je vybavený ochranou pred nejemyšlenným nesprávnym pripojením ku konektorm, ktoré neslúžia na podávanie enteralnej výživy. **Dôležité upozornenie:** Pripravené na použitie. Tento prechodový konektor používateľa IBTA vtedy, ak NIE je k dispozícii enteralný katéter vybavený konektorm ENFit®. DEHP: pridané nezároveň počas výrobného procesu. Pri výrobe neboli používané BPA alebo prírodný gumový latex. V prípade transportu a likvidácie zariadenia dozdvihajte správu klinické praxe a všetky miestne a národné predpisy. Závažnú nehodu okamžite nahláste výrobcovi a priľahlým orgánom vo vašej krajinе. **⚠️** Pokyny na použitie sú dostupné na www.cedicbio.com.**

A (Použitie enteralnej striekačky s konkavou-kou ENFit®): 2. Z malkej nálevky enteralného katétra **(a)** odstráňte ochranný kryt (v prípade, že taký má). 3. Prechodový konektor **(b)** pevne pripojte do mäkkéj nálevky. 4. Z enteralnej striekačky s ENFit® koncovkou **(c)** odstráňte ochranný kryt (v prípade, že taký má). 5. Pevne naskrutkujte enteralnú striekačku s ENFit® koncovkou na prechodový konektor. 6. Dodržiavajte pokyny uvedené v návode na použitie pre zdravotnícke pomôcky spojené prechodovým konektorm. 7. Po ukončení aplikácie výživy dozdvihajte a to vždy max. do 24 hod.

B (Použitie enteralnej výžívacej správy ENFit®): 2. Z malkej nálevky enteralného katétra **(a)** odstráňte ochranný kryt (v prípade, že taký má). 3. Prechodový konektor **(b)** pevne pripojte do mäkkéj nálevky. 4. Z enteralnej výžívacej správy ENFit® **(d)** odstráňte ochranný kryt (v prípade, že taký má). 5. Pevne naskrutkujte enteralnú výžívavú správu ENFit® na prechodový konektor. 6. Dodržiavajte po-kryny uvedené v návode na použitie pre zdravotnícke pomôcky spojené prechodovým konektorm. 7. Po ukončení aplikácie výživy dozdvihajte a to vždy max. do 24 hod.

UK-IE-AU-NZ: [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 catheter soft funnel. 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 catheter soft funnel **(a)**. 3. Securely fit the transition connector **(b)** into the soft funnel. 4. Remove the protective cap (if applicable) from the enteral ENFit® tip syringe **(c)**. 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 soft funnel **(a)**. 3. Securely fit the transition connector **(b)** into the soft funnel. 4. Remove the protective cap (if applicable) from the enteral ENFit® giving set **(d)**. 5. Securely screw the enteral ENFit® giving set into the transition connector. 6. Follow 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.



Cedic S.r.l.

Via Liberazione 63/9, 20068 Peschiera Borromeo (MI) - Italy

ENFit is a registered trademark of GEDSA used with their permission

C00646-01 - 24MAY2021