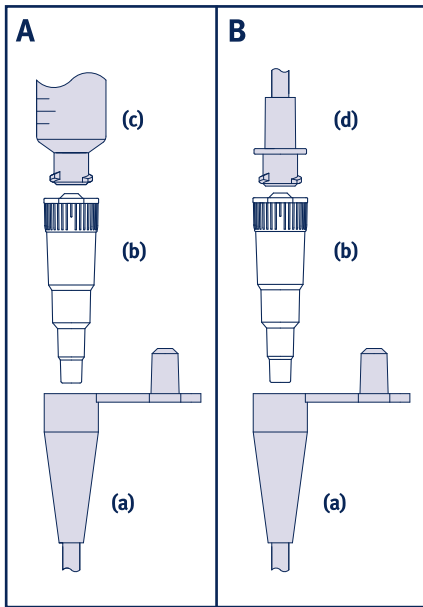


Transition step Connector to Funnel tube

REF

589828

MD



BE-NL: [MD] Dit is een medisch hulpmiddel. Deze transitieconnector verbindt een enteraal ENFit® toedieningssysteem of enterale ENFit® spuit met een sonde met een zachte trechterconnector. Het is bestemd voor enteraal gevoede patiënten. Voor gebruik door professionals in de gezondheidszorg of, na een voldoende training, door overnervende gebruikers en patiënten.

⚠ Waarschuwingen: Uitsluitend voor enteraal gebruik. ⚠ Niet voor intraveneus gebruik. Niet langer dan 24 uur gebruiken. ⚠ 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 sterilisatie) 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 beschermt 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 katheter beschikbaar is die is uitgerust met een ENFit®-connector. DEHP: Niet opzettelijk toegevoegd tijdens het productieproces. Niet geformuleerd met BPA of natuurubberlatex. 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. ⚠ Deze gebruiksaanwijzing is ook beschikbaar op de website www.cedecbio.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 zachte enterale trechterconnector (a). 3. Duw de transitieconnector (b) stevig in de zachte trechterconnector. 4. Verwijder de beschermkap (indien van toepassing) van de tip van de enterale ENFit® spuit stevig in de transitieconnector. 6. Volg de gebruiksaanwijzing van de materialen waarop de transitieconnector gebruikt wordt. 7. Gooi de transitieconnector weg als de inhoud van de spuit toegevoegd is, in elk geval na 24 uur.
B (Gebruik van het enterale ENFit® toedieningssysteem): 2. Verwijder de beschermkap (indien van toepassing) van de zachte trechter van de enterale sonde (a). 3. Duw de transitieconnector (b) stevig in de zachte trechterconnector. 4. Verwijder de beschermkap (indien van toepassing) van het enterale ENFit® toedieningssysteem (d). 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 weg als alles door het toedieningssysteem toegevoegd is, in elk geval na 24 uur.

CZ: [MD] Jedná se o zdravotnický prostředek. Tento přechodný konektor je určen k propojení enterálního výživového setu ENFit® či enterální sřítkáky s koncovkou ENFit® s měkkou nálevkou enterálního katetru. Určeno pro pacienty s enterální výživou. K použití zdravotnickými pracovníky nebo laickou veřejností a pacienty po řádném zaškolení. ⚠ **Upozornění:** Pouze k enterálnímu použití. ⚠ Není určeno pro intravenózní použití. Ne upouštějte větší než 24 ur. ⚠ Nepoužívejte, pokud je obal poškozen. NEPOUŽÍVEJTE, pokud je štítek neúplný nebo nečitelný. Vždy zajistěte vhodné monitorování pacienta. Malé části představitel potenciální riziko udušení, pokud není toto zařízení používáno v souladu s určením. Používejte pod dohledem dospělé osoby. V případě podávání léku pacientovi vždy ověřte, zda je lék dodáván adaptérem vhodným pro podávání enterální výživy. Jakákoliv renovace (zejména sterilizace) může narušit celistvost výrobku. Zařízení může být použito a v případě opakovaného použití změnou účinnosti a může být zdrojem infekce. Tento přechodový konektor neposkytuje ochranu proti nedbalému špatnému spojení s konektory neenterálních zdravotnických aplikací. **Důležité upozornění:** Připraven k použití. Používejte tento přechodový konektor POUZE tehdy, když NENÍ k dispozici enterální katétr vybavený konektorem ENFit®. DEHP: záměrně není přidáno během výrobního procesu. Při výrobě nebyl použit latex z přírodního kaučuku nebo BPA. Při transportu a likvidaci dodržujte správnou klinickou praxi a všechny místní a státní předpisy. Významný incident okamžitě oznámte výrobci a kompetentnímu úřadu ve vaší zemi. ⚠ Tento návod k použití je k dispozici na www.cedecbio.com.

Pokyny k použití: 1. Umyjte si ruce a dodržujte osvědčené hygienické postupy.
A (Použití enterální sřítkáky s koncovkou ENFit®): 2. Z mekke nálevky enterálního katetru (a) odstraňte ochrannou krytku (v případě, že takovou má). 3. Přechodný konektor (b) radně připevněte do mekke nálevky. 4. Z enterální sřítkáky s ENFit® koncovkou (c) odstraňte ochrannou krytku (v případě, že takovou má). 5. Pevně nasroubte enterální sřítkáku s ENFit® koncovkou na přechodný konektor. 6. Dodržte pokyny uvedené v návodu na použití pro zdravotnické prostředky spojené přechodným konektorem. 7. Po ukončení aplikace vyvzít sřítkáku přechodný konektor zlikvidujte a to vždy max. do 24 hod.

B (Použití enterálního výživového setu ENFit®): 2. Z mekke nálevky enterálního katetru (a) odstraňte ochrannou krytku (v případě, že takovou má). 3. Přechodný konektor (b) radně připevněte do mekke nálevky. 4. Z enterálního výživového setu ENFit® (d) odstraňte ochrannou krytku (v případě, že takovou má). 5. Pevně nasroubte enterální výživovací set ENFit® na přechodný konektor. 6. Dodržte pokyny uvedené v návodu na použití pro zdravotnické prostředky spojené přechodným konektorem. 7. Po ukončení aplikace vyvzít enterální výživovací setem přechodný konektor zlikvidujte a to vždy max. do 24 hod.

DE-CH-AT-LU: [MD] Dies ist ein Medizinprodukt. Dieser Übergangsadapter verbindet ein enterales ENFit® Überleitgerät oder einen enteralen ENFit® Dispenser an einen enteralen Trichter-/Sondenkonnektor. Für enteral ernährte Patienten bestimmt. Zur Anwendung durch medizinisches Fachpersonal oder Laienwender 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 Erststichungsgefahr 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 versehentlichem Fehlschluss an Konnektoren nicht-enteraler Anwendungen der medizinischen Versorgung. **Wichtige Hinweise:** Gebrauchsfertig. Verwenden Sie diesen Übergangskonnektor nur, wenn keine enterale Ernährungs- oder ENFit®-Konnektoren verfügbar sind. DEHP: Nicht absichtlich während des Herstellungsprozesses zugesetzt. BPA- und Naturkautschuklatex-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. ⚠ Diese Gebrauchsanleitung finden Sie auf www.cedecbio.com.

Gebruiksaanwijzing: 1. Hände waschen und gute Hygienepraxis einhalten.
A (Verwendung von einem enteralen ENFit® Dispenser): 2. Öffnen Sie die Verschlusskappe vom enteralen Trichter-/Sondenkonnektor (a). 3. Stecken Sie den Übergangsadapter (b) fest in den Trichter-/Sondenkonnektor. 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 Verabreichung mit dem Dispenser komplett erfolgt ist. Dies sollte innerhalb max. 24 Stunden erfolgen.
B (Verwendung von einem enteralen ENFit® Überleitgerät): 2. Öffnen Sie die Verschlusskappe (falls zutreffend) vom enteralen Trichter-/Sondenkonnektor (a). 3. Stecken Sie den Übergangsadapter (b) fest in den Trichter-/Sondenkonnektor. 4. Entfernen Sie die Schutzkappe (falls zutreffend) vom enteralen ENFit® Überleitgerät (d). 5. Schrauben Sie das enterale ENFit® Überleitgerät in den Übergangsadapter. 6. Befolgen Sie die Gebrauchsanweisung der Medizinprodukte welche mit dem Übergangsadapter verbunden sind. 7. Verwerfen Sie den Übergangsadapter wenn die Verabreichung mit dem enteralen Überleitgerät komplett erfolgt ist. Dies sollte innerhalb max. 24 Stunden erfolgen.

DK: [MD] Dette er et medicinsk udstyr. Denne overgangs-konnektor bruges til at tilslutte et enteralt ENFit® ernæringsæt eller en enteral 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. ⚠ Ikke til intravenøs brug. Må ikke bruges i mere end 24 timer. ⚠ Må ikke anvendes, hvis etiketten er beskadiget eller ulæselig. Sørg altid for passende overvågning af patienten. Små dele udgør en potentiel kvælningfare, hvis enheden ikke benyttes, som den er beregnet til. Skal bruges under en voksens 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 sterilisation) vil forringe strukturen og dermed enhedens tilstand. Udstyret 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-enterale medicinske udstyr. **Vigtige bemærkninger:** Klar til brug. Brug KUN denne tragtadapter, hvis du IKKE har et enteral kateter med ENFit®-konnektor. DEHP: Ikke med vilje tilføjet under fremstillingsprocessen. Indeholder ikke BPA eller naturlig gummlatex. God klinisk 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.cedecbio.com.

Brugsanvisning: 1. Vask hænder, og implementer god hygiejrepraksis.
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. Følg 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® ernæringsættet): 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® ernæringsættet (d). 5. Skru enteral ENFit® ernæringsættet godt fast på overgangskonnektoren. 6. Følg instruktioner for udstyr som kobles til overgangskonnektoren. 7. Brug ikke overgangskonnektoren når indgivelse 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. 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 procesamiento (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 intencionadamente durante el proceso de fabricación. No contiene BPA ni goma natural (látex). 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.cedecbio.com.

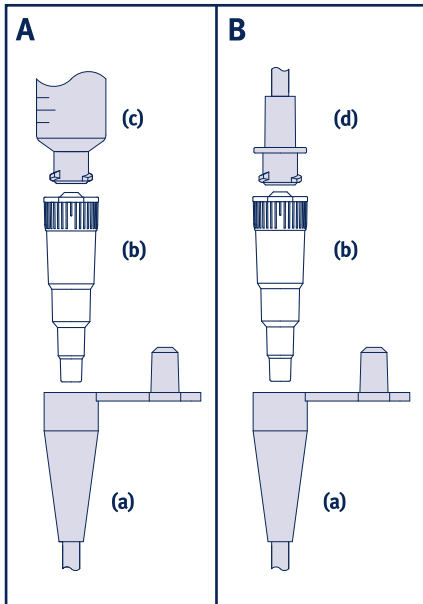
Instrucciones de uso: 1. Lávese las manos y adopte unas buenas prácticas de higiene.
A (Uso con jeringa enteral ENFit®): 2. Retirar la tapa protectora (si procede) de la sonda enteral "soft funnel" (a). 3. Ajustar bien el conector de transición (b) en el soft funnel. 4. Retirar la tapa protectora (si procede) de la jeringa enteral ENFit® (c). 5. Enroscar bien 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) 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 on lääkinällinen laite. Tämä siirtymävaiheen liitin on tarkoitettu yhdistämään enteraalinen ENFit®-ravinnonantolaitte tai ENFit®-kätkin enteraaliseen katetriin pehmeään supplioon. Tarkoitettu enteraalisesti ravitulle potilaalle. Terveystieteiden ammattilaisten tai maallikoiden ja potilaiden käyttöön asianmukaisen koulutuksen jälkeen. ⚠ **Varoitukset:** Vain enteraaliseen käyttöön. ⚠ Ei suonenisäiseen käyttöön. Älä käytä kauemmin kuin 24 tunnin ajan. ⚠ Älä käytä, jos pakkaus on viitattu. ÄLÄ käyttää, jos merkintä on epätäydellinen tai epäselvä. Varmista aina potilaan asianmukainen valvonta. Pienet osat voivat aiheuttaa tarttumisvaaran, jos laitetta ei käytetä sille tarkoitettulla tavalla. Käytettävä vain aikuisen valvonnassa. Annostellessa lääketä potilaalle, tulee aina varmistaa, että adapterilla annosteltu lääke soveltuu enteraaliseen antoon. Tuotteen uudelleen käsittely (erityisesti sterilointi) heikentää sen rakennetta. Laite saattaa aiheuttaa infektiota ja sen toimintakyky saattaa muuttua käytön jälkeen ja uudelleen käytön yhteydessä. Tämä siirtymävaiheen liitin ei ole suojattu tahattomalta virhekytkennältä ei-enteraalisten lääkinällisten laitteiden liittimien. **Tärkeät huomautukset:** Valmis käytettäväksi. Käytä tätä siirtymävaiheen liittintä VAIN SILLOIN, jos käytettävissä EI OLE ENFit®-liittimellä varustettua enteraalista katetriä. DEHP: ei lisäyksi tarkoituksellisesti valmistusprosessin aikana. Ei valmistettu käyttäen BPA:ta tai luonnonkumilastetta. Noudata hyvää kiinnittämistä koskevia paikallisia ja kansallisia määräyksiä. Ilmoita vakavasta häitästä välittömästi valmistajalle ja maasi toimivaltaiselle viranomaisoholle. ⚠ Tämä käyttöohje on saatavilla osoitteessa www.cedecbio.com.

Käyttöohjeet: 1. Pese kädet ja noudata hyvää hygieniakäytäntää.
A (Enteraalisen ENFit®-kätkin ruiskeen käyttö): 2. Poista suojakorkki (jos tarpeen) enteraalisen katetriin pehmeästä suppliosta (a). 3. Kiinnitä siirtymävaiheen liitin (b) tiukasti pehmeään supplioon. 4. Poista suojakorkki (jos tarpeen) enteraalista ruiskesta (c). 5. Kierrä enteraalinen ENFit®-kätkin ruiske tiukasti kiinni siirtymävaiheen liittimeen. 6. Noudata siirtymävaiheen liittimeen kytkettyjen laitteiden käyttöohjeita. 7. Hävitä siirtymävaiheen liitin, kun ravinnonanto ruiskun kautta on suoritettu, joka tapauksessa, viimeistään 24 tunnin sisällä käyttöön otosta.
B (Enteraalisen ENFit®-ravinnonantolaitteen käyttö): 2. Poista suojakorkki (jos tarpeen) enteraalisen katetriin pehmeästä suppliosta (a). 3. Kiinnitä siirtymävaiheen liitin (b) tiukasti pehmeään supplioon. 4. Poista suojakorkki (jos tarpeen) enteraalisen ravinnonantolaitteen ENFit®-liittimestä (d). 5. Kierrä enteraalisen ravinnonantolaitteen ENFit®-liitin tiukasti kiinni siirtymävaiheen liittimeen. 6. Noudata siirtymävaiheen liittimeen kytkettyjen laitteiden käyttöohjeita. 7. Hävitä siirtymävaiheen liitin, kun ravinnonanto letkun kautta on suoritettu, joka tapauksessa, viimeistään 24 tunnin sisällä käyttöön otosta.

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. ⚠ **Alertes:** 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'étouffement si le dispositif n'est pas utilisé conformément aux instructions. A 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. Utilisez 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.cedecbio.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. Éliminer 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. Éliminer 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 defussore enterale con connettore ENFit® o una siringa enterale ENFit® ad un catetere enterale 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. Lavarsi 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 defussore 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 defussore enterale di tipo ENFit® (d). 5. Avvitare saldamente il defussore 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 defussore 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 enteralt ENFit®-ernæringssett eller en enteralt ENFit®-sprøytetupp til et enteralt kateter soft funnel. Beregnet til pasienter som gis enteral ernæring. Til bruk av helsepersonell eller andre brukere og pasienter etter tilstrekkelig opplæring. ⚠ **Advarsler:** Kun til enteral bruk. Ⓝ Ikke til intravenøs bruk. Skal ikke brukes i mer enn 24 timer. Ⓞ Skal ikke brukes om emballasjen er brutt. Må IKKE brukes dersom etiketten er utfullstendig eller uleselig. Sørg alltid for tilstrekkelig pasientovervåking. Hvis denne enheten ikke brukes som beregnet, kan de små delene utgjøre en potensiell kvælningssfare. 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 gjenbruk. Denne overgangskontakten beskytter ikke mot utilsiktede 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 naturgumi-lateks eller BPA. Følg god klinisk praksis og de til enhver tid gjeldende lokale og nasjonale regler for transport og avfallshåndtering. Rapportert 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®-sprøytetupp): 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®-sprøytetuppen (c). 5. Skru enteral ENFit®-sprøytetuppen 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 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 sondeernæring gjennom en sprøyte uansett er fullført innen 24 timer.

PL: [MD] Wyrób medyczny. To z cze transition jest przeznaczona do po czenia zestawu ENFit® do poda y dojelitowej lub strzykawki dojelitowej z ko cówk ENFit® z mi kkim lekiem z bnika dojelitowego. Przeznaczony dla pacjentów odżywianych dojelitowo. Do stosowania przez pracowników służby zdrowia, użytkowników nieprofesjonalnych i pacjentów po odpowiednim przeszkoleniu. ⚠ **Ostrzeżenia:** Wyłączona 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 zapewnić odpowiednie monitorowanie pacjenta. Małe części stwarzają potencjalne ryzyko zadławienia w przypadku używania 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. Jakkolwiek 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 podłączeniem do złącz 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 celowo podczas procesu produkcyjnego. Nie zawiera BPA ani naturalnego lateksu kauczukowego. Przewoź 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 Państwa kraju. 📄 Instrukcja użytkownika jest dostępna na stronie www.cedicbio.com.

Instrukcja użytkownika: 1. Umyć ręce i stosować dobrą praktykę higieniczną. **A (Używanie ze strzykawką dojelitową z końcówką ENFit®):** 2. Zdjąć nasadkę ochronną (jeśli dotyczy) z miękkiego lejka zgłębnika dojelitowego (a). 3. Bezpiecznie dopasować złącze transition (b) do miękkiego lejka. 4. Zdjąć 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 podażi przez strzykawkę, w każdym przypadku maksymalnie w ciągu 24 godzin. **B (Używanie z zestawem ENFit® do podażi dojelitowej):** 2. Zdjąć nasadkę ochronną (jeśli dotyczy) z miękkiego lejka zgłębnika dojelitowego (a). 3. Bezpiecznie dopasować złącze transition (b) do miękkiego lejka. 4. Zdjąć nasadkę ochronną (jeśli dotyczy) z końcówki ENFit® zestawu do podażi dojelitowej (d). 5. Bezpiecznie przykręcić końcówkę ENFit® zestawu do podażi dojelitowej do złącza transition. 6. Należy postępować zgodnie z instrukcjami używania wyrobów połączonych ze złączem transition. 7. Usunąć złącze transition, po zakończeniu podażi 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 via intravenosa. Não utilize por mais de 24 horas. Ⓞ 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 administração entérica. Qualquer reprocessamento (especialmente esterilização) poderá comprometer a integridade da estrutura do dispositivo. O dispositivo pode tornar-se uma fonte de infeção 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 dispuser de um cateter entérico equipado com um conector ENFit®. DEHP: não adicionado intencionalmente durante o processo de fabrico. Não formulado com BPA nem látex 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 adote 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 da seringa entérica ENFit® (c). 5. Apear 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. Apear 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. Denna övergångsadapter är avsedd att koppla enterala sprutor eller aggregat med ENFit®-koppling till sonder/katetrar med tratt-fattning. Avsedd för patienter som får enteral näringstillförelse. Ska användas av sjukvårdspersonal eller av allmänheten och patienter efter lämplig utbildning. ⚠ **Varning:** Endast avsedd för enteral användning. Ⓝ Ej för intravenös bruk. Använd inte 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 potentiell kvävningsrisk om enheten inte används på avsett sätt. Används under övervakning av en vuxen. Vid administration av medicin till patienten måste alltid kontrolleras att medicinen som levereras genom adaptern är lämplig för användning under enteral matningssond. All rekonktionering (särskilt sterilisering) kommer att försämra enhetens skick. Vid eventuell återanvändning kan sonden utgöra en infektionskälla och dess prestanda ändras. Denna övergångskontakt skyddar inte mot oavsiktlig feilkoppling med kontakter av icke-enterala sjukvårdstillämpningar. **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 naturgummi-latex. Följ god klinisk sed samt lokala och nationella regler för transport och avfallshandtering. Rapportera omedelbart allvariga händelser till tillverkaren och den behöriga myndigheten i ditt land. 📄 Denna bruksanvisning finns tillgänglig från www.cedicbio.com.

Bruksanvisning: 1. Tvätta händerna och använd god hygienpraxis. **A (Att koppla övergångsadaptern till enterala sprutor med ENFit®-koppling):** 2. Ta bort skyddshylsan från sonden (a). 3. Sätt fast övergångsadaptern (b) på sondens tratt-ände. 4. Ta bort skyddshylsan från den enterala sprutan med ENFit®-koppling (c). 5. Skruva fast sprutan på 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 sonden (a). 3. Sätt fast övergångsadaptern (b) på sondens tratt-ände. 4. Ta bort skyddshylsan från aggregatet med ENFit®-koppling (d). 5. Skruva fast aggregatet på övergångsadaptern. 6. Följ användningsinstruktionerna för delarna kopplade till övergångsadaptern. 7. Övergångsadaptern är avsedd för engångsbruk och skall slängas efter användning, max inom 24 timmar.

SK: [MD] Toto je zdravotnícka pomôcka. Tento prechodný konektor je určený na prepojenie enterálnej výživovej súpravy ENFit® alebo enterálnej striekačky s koncovkou ENFit® s mäkkou nálevkou enterálneho katétra. Pomôcka je určená na enterálnu výživu pacientov. Pomôcka je určená na použitie zdravotníckym odborníkom, neodborníkom a pacientom po riadnom zaškolení. ⚠ **Varovania:** Len na enterálne použitie. Ⓝ Nie je určená na intravenózne použitie. Nepoužívajte po dobu dlhšiu než 24 hodín. Ⓞ Nepoužívajte, ak je obal poškodený. NEPOUŽÍVAJTE, ak je štítok neúplný alebo nečitateľný. Vždy zabezpečte primerané sledovanie pacienta. Malé časti predstavujú potenciálne riziko udusenía. Používajte toto zariadenie stanoveným spôsobom. Používajte pod dohľadom dospeljej osoby. V prípade podávania liekov pacientovi vždy skontrolujte, či sú lieky podávané prostredníctvom adaptera vhodné na enterálne podávanie výživy. Akákoľvek renovácia (obzvlášť sterilizácia) môže narušiť celistvosť zariadenia. Zariadenie sa po použití a v prípade opätovného použitia môže stať zdrojom infekcie a jeho funkčnosť sa môže zmeniť. Tento prepájací konektor nie je vybavený ochranou pred neúmyselným nesprávnym pripojením ku konektorom, ktoré neslúžia na podávanie enterálnej výživy. **Dôležité upozornenie:** Pripravené na použitie. Tento prechodový konektor používajte IBA vtedy, ak NIE je k dispozícii enterálny katéter vybavený konektorom ENFit®. DEHP: pridané nezámerne počas výrobného procesu. Pri výrobe neboli použité 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. 📄 Pokyny na použitie sú dostupné na www.cedicbio.com.

Pokyny na použitie: 1. Umyte si ruky a dodržiavajte správne hygienické postupy. **A (Použitie enterálnej striekačky s koncovkou ENFit®):** 2. Z mäkkej nálevky enterálneho katétra (a) odstráňte ochranný kryt (v prípade, ak taký má). 3. Prechodný konektor (b) pevne pripievňte do mäkkéj nálevky. 4. Z enterálnej striekačky s ENFit® koncovkou (c) odstráňte ochranný kryt (v prípade, že taký má). 5. Pevne naskrutkujte enterálnu striekačku s ENFit® koncovkou na prechodný konektor. 6. Dodržte pokyny uvedené v návode na použitie pre zdravotnícke pomôcky spojené prechodným konektorom. 7. Po ukončení aplikácie výživy striekačkou prechodný konektor zlikvidujte a to vždy max. do 24 hod. **B (Použitie enterálnej výživovej súpravy ENFit®):** 2. Z mäkkej nálevky enterálneho katétra (a) odstráňte ochranný kryt (v prípade, ak taký má). 3. Prechodný konektor (b) pevne pripievňte do mäkkéj nálevky. 4. Z enterálnej výživovej súpravy ENFit® (d) odstráňte ochranný kryt (v prípade, že taký má). 5. Pevne naskrutkujte enterálnu výživovú súprava ENFit® na prechodný konektor. 6. Dodržte pokyny uvedené v návode na použitie pre zdravotnícke pomôcky spojené prechodným konektorom. 7. Po ukončení aplikácie výživy enterálnou výživovou súpravou prechodný konektor zlikvidujte 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 enterally 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.