

TSK HYPODERMIC NEEDLE

TSK ACCESS NEEDLE

TSK HYPODERMIC NEEDLE

■ 製造者：株式会社タスク 惣社第 1 工場 〒328-0002 栃木県栃木市惣社町 1485-11 TEL:0282-27-8426

☑️ 欧州共同体域内の正式代理人：Emergo Europe, Molenstraat 15,2513 BH The Hague, The Netherland

⊗ 再使用禁止。本医療機器は、一回の手技に限り、一人の患者にのみ使用するものとし、再使用、再処理、および再滅菌は行わないこと。本医療機器の構造上、故障や不具合を生じ、それが患者の傷害、疾病、または死亡の原因となる可能性がある。また、本医療機器が汚染され、患者間の感染など、患者への感染や交差感染の原因となる可能性がある。本医療機器が汚染された場合、患者の傷害、疾病、あるいは最終的には死亡の原因となる可能性がある。

🚫 再滅菌しないこと。

🔪 滅菌。この医療用具は記載の方法で滅菌されている。

📖 説明書がある場合は説明書を参照すること。

🕒 パッケージに損傷がある場合は使用しないこと。製品の滅菌バリアまたはパッケージに手が加えられている場合は使用しないこと。

☀️ 日光の当たる場所に置かないこと。

☂️ 乾燥した場所で保管すること。

🏷️ 製造番号。

📅 使用期限。個々のパッケージに記載の使用期限を過ぎた製品は使用しないこと。

📖 カタログ番号。

🏭 製造日。

⚠️ 本医療器具を使用する前に損傷がないことを確認すること（パッケージの損傷、製品の亀裂、針の曲がりなど）。損傷がある場合は使用しないこと。

⚠️ この医療用具は医療専門家による使用を想定としている。

⚠️ 医師による臨床上の判断に従うこと。

⚠️ この医療用具は出血傾向のある患者に禁忌を示す場合がある。

⚠️ この医療用具は MRI に不適合である。

⚠️ 高温多湿を避けること。保管時は清潔を保つこと。

⚠️ 使用済みの針による針刺し感染の防止に注意を払うこと。使用後は、各医療用具に定められている廃棄手順に従うこと。

⚠️ 使用の直前に開封すること。

⚠️ 再度キャップを取り付ける場合は、誤って針刺ししないように注意すること。

⚠️ 製品を過剰に強かつかないこと。製品が正しく機能しなくなる場合がある。

⚠️ TSK HYPODERMIC NEEDLE と TSK ACCESS NEEDLE のルーアー接続部は ISO が定めるルーアーフिटティングに準拠しているが、接続相手が同様の規格に準拠している場合でも、接続が緩む場合がある。確実にしっかりと接続し、漏れ等の異常がないかを必ず確認すること。

⚠️ TSK HYPODERMIC NEEDLE と TSK ACCESS NEEDLE のプラスチック部品は微量の BPA と PHTHALATES を含有する。小児、妊婦又は授乳期間中の女性の治療に使用する際には注意すること。

⚠️ TSK ACCESS NEEDLE（PEIT）の延長チューブにはポリ塩化ビニルが使用されている。ポリ塩化ビニルの可塑剤である DEHP が溶出する可能性があるので注意すること。

TSK HYPODERMIC NEEDLE

TSK ACCESS NEEDLE

TSK HYPODERMIC NEEDLE

TSK ACCESS NEEDLE

TSK HYPODERMIC NEEDLE

TSK ACCESS NEEDLE

TSK HYPODERMIC NEEDLE

TSK ACCESS NEEDLE

TSK HYPODERMIC NEEDLE

TSK ACCESS NEEDLE

TSK HYPODERMIC NEEDLE

TSK ACCESS NEEDLE

TSK HYPODERMIC NEEDLE

TSK ACCESS NEEDLE

TSK HYPODERMIC NEEDLE

TSK ACCESS NEEDLE

TSK HYPODERMIC NEEDLE

TSK ACCESS NEEDLE

TSK HYPODERMIC NEEDLE

TSK ACCESS NEEDLE

TSK HYPODERMIC NEEDLE

TSK ACCESS NEEDLE

TSK HYPODERMIC NEEDLE

TSK ACCESS NEEDLE

TSK HYPODERMIC NEEDLE

TSK ACCESS NEEDLE

TSK HYPODERMIC NEEDLE

TSK ACCESS NEEDLE

TSK HYPODERMIC NEEDLE

TSK ACCESS NEEDLE

TSK HYPODERMIC NEEDLE

TSK ACCESS NEEDLE

TSK HYPODERMIC NEEDLE

TSK ACCESS NEEDLE

TSK HYPODERMIC NEEDLE

TSK ACCESS NEEDLE

TSK HYPODERMIC NEEDLE

TSK ACCESS NEEDLE

TSK HYPODERMIC NEEDLE

TSK ACCESS NEEDLE

TSK HYPODERMIC NEEDLE

TSK ACCESS NEEDLE

TSK HYPODERMIC NEEDLE

TSK ACCESS NEEDLE

TSK HYPODERMIC NEEDLE

TSK ACCESS NEEDLE

TSK HYPODERMIC NEEDLE

■ 제조업체：일본 TSK 제조소. 우편번호 328-0002, 일본국 도치기현 도치기시 소자- 마치 1485-11, 소자제일공장. 전화번호: +81 282 27 8426

☑️ 유럽연합 대표부: 네덜란드 헤이그 BH 몰렌스타트 15.2513, 에메르고 유럽

⊗ 재사용 금지. 이 의료기기는 일회용 혹은 단일 환자용 기기이므로 재사용, 재가공, 재멸균을 금지합니다. 의료기기의 구조 특성상 재사용은 환자에게 상처를 입히거나 질병 혹은 사망을 초래할 수 있습니다. 더욱 의료기기가 오염되어 감염 및 교차감염(한 환자로부터 다른 환자에게로 감염)을 일으킬 수 있습니다. 오염된 의료기기는 환자에게 상처를 입히거나 질병 또는 사망을 초래할 수 있습니다.

🚫 재멸균 금지.

🔪 멸균. 이 기기는 설명방법에 따라 멸균되어 있습니다.

📖 가능한 경우에는 사용설명서를 참고하여 사용해 주십시오.

🕒 포장에 손상되어 있으면 사용하지 마십시오. 제품의 멸균바리어 또는 포장에 손상이있으면 사용하지 마십시오.

☀️ 직사일광을 피해 주십시오.

☂️ 건조한 곳에 보관해 주십시오.

🏷️ 로트 번호

📅 사용기한. 개별 포장에 기입되어 있는 사용기한을 경과한 제품은 사용하지 마십시오.

📖 카탈로그 번호.

🏭 제조일자

⚠️ 사용하기 전에 기기의 손상(포장 손상, 파손 된 제품, 구부러진 침 등)이 없음을 확인해 주십시오. 손상이 있을 경우에는 사용하지 마십시오.

⚠️ 이 기기는 의료전문가용입니다.

⚠️ 의사의 임상판단에 따라 주십시오.

⚠️ 출혈경향이 있는 환자에게는 사용이 금지될 경우가 있습니다.

⚠️ MRI 와 알릴해서는 사용할 수 없습니다.

⚠️ 고온 다습한 곳을 피하고 깨끗이 보관해 주십시오.

⚠️ 이미 사용된 침에 찔리어 발생할 수 있는 감염에 주의해 주십시오. 일단 사용한 후에는 각 의료기기의 정해진 처분 절차에 따라 주십시오.

⚠️ 사용 직전에 개봉해 주십시오.

⚠️ 두경을 다시 덮을 때에는 찔리지 않도록 주의해 주십시오.

⚠️ 제품을 너무 강하게 잡지 마십시오. 제대로 기능하지 않을 수가 있습니다.

⚠️ TSK 피하주사침과 TSK 액세스침의 주의점: 주사기 연결부분은 ISO 규격에 따르고 있습니다. 다른 규격에 따라 연결되어 있더라도 연결이 느슨하게 되어 있을 수 있으므로 단단히 연결되어 있는지, 그리고 내용물의 유출 등 이상이 없는지 확인해 주십시오.

⚠️ TSK 피하주사침과 TSK 액세스침의 플라스틱 부분은 미량의 비스페놀 A (BPA)과 프탈산염(PHTHALATES)을 포함하고 있습니다. 유아, 임신부 또는 유모에게 치료용으로 본 제품을 사용하실 때에는 주의해 주십시오.

⚠️ TSK 액세스침의 연장 튜브(PEIT)에는 폴리염화비닐이 사용되어 있습니다. 폴리염화비닐의 가스제인 디에틸헥실프탈레이트(DEHP)가 녹아 흘러 나올 수 있으므로 주의해 주십시오.

TSK HYPODERMIC NEEDLE

TSK ACCESS NEEDLE

TSK HYPODERMIC NEEDLE

TSK ACCESS NEEDLE

TSK HYPODERMIC NEEDLE

TSK ACCESS NEEDLE

TSK HYPODERMIC NEEDLE

TSK ACCESS NEEDLE

TSK HYPODERMIC NEEDLE

TSK ACCESS NEEDLE

TSK HYPODERMIC NEEDLE

TSK ACCESS NEEDLE

TSK HYPODERMIC NEEDLE

TSK ACCESS NEEDLE

TSK HYPODERMIC NEEDLE

TSK ACCESS NEEDLE

TSK HYPODERMIC NEEDLE

TSK ACCESS NEEDLE

TSK HYPODERMIC NEEDLE

TSK ACCESS NEEDLE

TSK HYPODERMIC NEEDLE

TSK ACCESS NEEDLE

TSK HYPODERMIC NEEDLE

TSK ACCESS NEEDLE

TSK HYPODERMIC NEEDLE

TSK ACCESS NEEDLE

TSK HYPODERMIC NEEDLE

TSK ACCESS NEEDLE

TSK HYPODERMIC NEEDLE

TSK ACCESS NEEDLE

TSK HYPODERMIC NEEDLE

TSK ACCESS NEEDLE

TSK HYPODERMIC NEEDLE

TSK ACCESS NEEDLE

TSK HYPODERMIC NEEDLE

TSK ACCESS NEEDLE

TSK HYPODERMIC NEEDLE

TSK ACCESS NEEDLE

TSK HYPODERMIC NEEDLE

TSK ACCESS NEEDLE

TSK HYPODERMIC NEEDLE

TSK ACCESS NEEDLE

TSK HYPODERMIC NEEDLE

TSK ACCESS NEEDLE

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

Hersteller: TSK Laboratory, Japan, Soja No.1 Factory, 1485-11 Soja-Machi, Tochigi-Ken, Japan 328-0002 Tel: +81 282 27 8426

Bevollmächtigter Vertreter in der EG: Emergo Europe, Moolenstraat 15, 2513 BH The Hague, The Netherlands

Nicht wiederverwenden! Dieses medizintechnische Gerät ist für die einmalige Verwendung oder die Verwendung an einem einzigen Patienten und darf nicht wiederverwendet, wiederaufbereitet oder resterilisiert werden. Ein Zuwiderhandeln könnte aufgrund der strukturellen Beschaffenheit des medizintechnischen Gerätes Probleme oder Defekte verursachen, die eine Verletzung, Erkrankung oder den Tod des Patienten nach sich ziehen. Darüber hinaus besteht die Gefahr einer Verunreinigung des Geräts, durch die eine Infektion oder eine Quereinfection einschließlich der Übertragung einer Infektion von einem Patienten auf einen anderen verursacht werden könnte. Eine Verunreinigung des Geräts kann eine Verletzung, Erkrankung und letztendlich den Tod eines Patienten verursachen.

Nicht resterilisieren.

Steril. Dieser Gegenstand wurde unter Anwendung der ausgewiesenen Methode sterilisiert.

Beachten Sie die Bedienungsanleitung soweit verfügbar.

Bei Schäden an der Verpackung nicht verwenden. Nicht verwenden, wenn die sterile Verpackung des Produkts oder die Sekundärverpackung beeinträchtigt wurde.

Vor Sonneneinstrahlung schützen.

Trocken lagern

Losnummer

Haltbarkeitsdatum. Verwenden Sie das Produkt nicht mehr nach Überschreiten des auf die Primärverpackung gedruckten Datums.

Katalognummer

Herstellungsdatum

Stellen Sie vor dem Verwenden sicher, dass das Gerät keinen Schaden (Beschädigung der Verpackung, Risse, verbogene Kanüle, usw.) aufweist. Nicht verwenden, wenn Sie Schäden feststellen.

Das Gerät ist für die Verwendung durch medizinische Fachkräfte vorgesehen.

Halten Sie sich an das durch einen Arzt erstellte klinische Urteil.

Das Verwenden des Gerätes kann bei Patienten mit Neigung zur Hämophilie kontraindiziert sein.

Das Gerät ist nicht MRT-kompatibel.

Vor hohen Temperaturen und Feuchtigkeit schützen, in sauberem Zustand lagern.

Achten Sie darauf, einer Ansteckung durch Stichverletzungen mit gebrauchten Nadeln vorzubeugen. Führen Sie nach der Verwendung den für jedes medizinische Gerät vorgeschriebenen Entsorgungsprozess durch.

Erst direkt vor dem Verwenden öffnen.

Vermeiden Sie Stichverletzungen beim Wiederaufsetzen einer Kappe.

Üben Sie beim Anfassen des Produkts keinen übermäßigen Druck aus; dies könnte seine Funktion beeinträchtigen.

Die TSK HYPODERMIC NEEDLE und die TSL ACCESS NEEDLE haben einen der ISO-Norm entsprechenden Luer-Anschluss. Auch wenn das Verbindungsstück des anzuschließenden Gegenstandes dem gleichen Standard entspricht, kann es zu einer lockeren Verbindung kommen. Stellen Sie sicher, dass die Verbindung fest ist und es keine undichten Stellen gibt.

Die Kunststoffteile der TSK HYPODERMIC NEEDLE und der TSL ACCESS NEEDLE enthalten einen geringen Anteil BPA und PHTHALSÄURE. Produkt nicht für Anwendungen bei Kindern, Schwangeren oder Krankenschwestern verwenden.

Im Verlängerungsschlauch der TSK ACCESS NEEDLE (PEIT) ist Polyvinylchlorid enthalten. Beachten Sie, dass das DEHP, ein Weichmacher des Polyvinylchlorids, ausseigern könnte.

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

TSK Laboratory

