

ENGLISH

CAPIO

BONDEK® Plus

POLYGLYCOLIC ACID COATED SYNTHETIC ABSORBABLE SURGICAL SUTURE

DESCRIPTION

The suture endote d'acide polyglycolic Acid Suture is a braided synthetic absorbable sterile surgical suture composed of a homopolymer of glycolic acid. BONDEK® Plus Surgical Suture is provided coated with a copolymer of poly (caprolactone) and copoly (glycolic acid). The substances contained in the coating and suture are noncollagenous and nonantigenic.

BONDEK® Plus suture is available dyed (violet, dyed green) or undyed (natural beige). The violet dyed suture contains less than 0.2% by weight of D&C Violet #2. The green dyed suture contains less than 0.1% by weight of D&C Green #6.

BONDEK® Plus Synthetic Absorbable Surgical Suture meets all requirements established by the United States Pharmacopeia (USP) for Absorbable Surgical Suture.

INDICATIONS

BONDEK® Plus Synthetic Absorbable Surgical Sutures are intended for use in general soft tissue approximation and/or ligation, including use in ophthalmic procedures, but not for use in cardiovascular and neurological procedures.

CONTRAINDICATIONS

This suture, being absorbable, should not be used where extended approximation of tissue is required.

WARNINGS

Avoid prolonged exposure to elevated temperatures. BONDEK® Plus Synthetic Absorbable Surgical Suture elicits a minimal acute inflammatory reaction in tissues which is followed by gradual encapsulation of the suture by fibrous connective tissue. Progressive loss of tensile strength and eventual absorption of BONDEK® Plus Synthetic suture occurs by hydrolysis, where the polymer degrades to glycolic acid which is subsequently absorbed and metabolized by the body. Absorption begins as soon as tensile strength is lost. Absorption is complete in 60 days.

The use of supplemental nonabsorbable sutures may be appropriate in certain circumstances to limit the discretion of the surgeon (i.e., sites which may undergo expansion, stretching, or distension).

As with any foreign body, prolonged contact of this or any other suture with soft solutions, such as those found in urinary or biliary tracts, may result in irritation. Users should be familiar with surgical procedures and techniques involving absorbable sutures before employing BONDEK® Plus Synthetic Absorbable Sutures for wound closure, as the risk of wound dehiscence may vary with the site of application and the material used.

Acceptable surgical practice should be followed with respect to drainage and closure of infected or contaminated wounds.

Re-processing of products intended for single use only may result in degraded performance or a loss of functionality. Re-use of single use only products may result in exposure to urine, bacterial, fungal, or prionic pathogens. Detailed cleaning and sterilization methods and instructions for reprocessing to original specifications are not available for these products. This product is not designed to be cleaned, disinfected, or re-sterilized.

PRECAUTIONS

Topical skin solutions which must remain in place longer than 7 days may cause local irritation and the external portion should be cut and snipped off or removed as indicated.

Under some circumstances, notably orthopedic procedures, removal of external portions of the suture may be employed at the discretion of the surgeon.

Avoid excessive handling i.e. crushing or clamping resulting from use of surgical instruments such as forceps and needle holders.

Adequate knot security for BONDEK® Plus sutures, which are coated to enhance handling characteristics, requires the accepted surgical technique of flat, square ties, with additional forces as warranted by surgical circumstances and the experience of the surgeon.

Caution used needed in appropriate container ("sharps"). This device should be handled and disposed of in accordance with all applicable regulations including, without limitation, those pertaining to human health and safety and the environment.

ADVERSE REACTIONS

Adverse effects associated with the use of this device include wound dehiscence, failure to provide adequate wound support in closure of sites where expansion, stretching, or distension occur, failure to provide adequate wound support in elderly, malnourished, or debilitated patients or in patients suffering from conditions which may delay wound healing, infected wounds, minimal acute wound support in elderly, malnourished, or debilitated patients are left in place for greater than 7 days, causal formation in urinary and biliary tracts when prolonged contact with soft solutions such as urine and bile occurs, and transitory local irritation.

ENVIRONMENTAL CONDITIONS

Bondek® Plus suture with the needle removed is R/R Safe (i.e., an item that poses no known hazards in all MR environments).

HOW SUPPLIED

The suture is provided sterile for single use only. The suture is available in a variety of lengths with and without needles. Finished suture may be packaged in cartons as single packs, multipacks or procedure packs.

BONDEK is a registered trademark of Teleflex Incorporated in the USA and/or other countries. Capio is a trademark of Boston Scientific Corporation.

FRANÇAIS

CAPIO

BONDEK® Plus

SUTURE CHIRURGICALE SYNTHÉTIQUE RESORBABLE ENDUITE D'ACIDE POLYGLYCOLIQUE

DESCRIPTION

La suture enduite d'acide polyglycolic Capio BONDEK® Plus est une suture chirurgicale stérile synthétique, tressée et résorbable, constituée d'un homopolymère de l'acide glycolic. La suture chirurgicale Capio BONDEK® Plus est un copolymère de polycaprolactone et d'un copolymère d'acide glycolic. Les substances présentes dans l'enrobage et dans le fil de la suture sont non nocifs et non collagéniques. La suture BONDEK® Plus est disponible teintée (violet), teintée (vert) ou non teintée (beige naturel). La suture teintée en violet contient moins de 0,2 % par poids de solvant violet D&C n° 2. La suture teintée en vert contient moins de 0,1 % par poids de solvant vert D&C n° 6. La suture chirurgicale synthétique résorbable BONDEK® Plus répond à l'ensemble des critères établis par la pharmacopée USP pour les sutures en matière de sutures chirurgicales résorbables.

INDICATIONS

Les sutures chirurgicales synthétiques résorbables BONDEK® Plus sont destinées à l'approchement des tissus sous en général et/ou à la fermeture des tissus sous en général, y compris dans le cadre de procédures ophtalmologiques, leur utilisation est en revanche contre-indiquée en chirurgie cardiovasculaire et en neurochirurgie.

CONTRE-INDICATIONS

Cette suture étant résorbable, elle ne doit pas être employée lorsqu'un maintien prolongé des tissus est exigé.

AVERTISSEMENTS

Eviter toute exposition prolongée à des températures élevées. La suture chirurgicale synthétique résorbable BONDEK® Plus provoque au sein des tissus une réaction inflammatoire aigue minime, suivie d'une encapsulation du matériel de suture par le tissu conjonctif. La perte progressive de la résistance à la traction et la résorption éventuelle des sutures synthétiques résorbables BONDEK® Plus résultent d'une réaction d'hydrolyse, dans laquelle le polymère se dégrade en acide glycolique, qui est ensuite absorbé et métabolisé par l'organisme. La résorption démarre par une perte de la résistance à la traction, sans que les sutures perdent leur résistance à la traction. L'absorption commence aussitôt que la résistance à la traction est perdue. L'absorption est complète entre 60 et 80 jours.

Le recours à des sutures complémentaires non résorbables peut être approprié dans certaines circonstances pour limiter la discrétion du chirurgien (c'est-à-dire, les sites qui peuvent subir une expansion, étirement, ou distension).

Comme pour tout corps étranger, le contact prolongé entre ce fil de suture et tout autre fil des solutions salines, comme celles des voies urinaires ou biliaires, peut entraîner la formation de calculs.

Les utilisateurs doivent être familiers avec les procédures et les techniques chirurgicales impliquant l'emploi de sutures résorbables synthétiques avant d'employer des sutures synthétiques résorbables BONDEK® Plus pour la fermeture des plaies; en effet, le risque de déhiscence de la plaie peut varier selon le site d'application et le matériau de suture utilisé.

Une technique chirurgicale convenable doit être respectée pour le drainage et la fermeture des plaies contaminées ou infectées.

Le nettoyage des produits à usage unique peut provoquer une dégradation des performances ou une perte de fonctionnalité. La réutilisation des produits à usage unique peut entraîner une exposition à des agents pathogènes tels que bactériens, fongiques ou prioniques. Des méthodes validées de nettoyage et de stérilisation, ni instructions de nettoyage et de stérilisation, ni instructions de nettoyage et de stérilisation ne sont disponibles pour ces produits. Ce produit n'est pas conçu pour être nettoyé, désinfecté ou résterilisé.

PRÉCAUTIONS

Les sutures à usage topique cutané, qui doivent rester en place plus de 7 jours, peuvent entraîner une irritation locale; la partie extérieure du fil doit être coupée ou enlevée selon les indications.

Dans certains cas, en particulier lors des interventions orthopédiques, la suppression des parties externes des sutures peut être employée à la discrétion du chirurgien.

Un système externe d'immobilisation, si le chirurgien le juge utile.

Eviter toute manipulation excessive du type écrasement ou pincement des produits, car cela peut entraîner une détérioration résultant de l'utilisation d'instruments chirurgicaux tels que pinces ou porte-à-gauche.

Pour assurer la sécurité adéquate du nœud des sutures BONDEK® Plus, qui sont enduites afin de renforcer leurs caractéristiques de manipulation, recourir à la technique chirurgicale reconnue des nœuds plats carrés avec des sujets supplémentaires selon les circonstances chirurgicales.

Les utilisateurs doivent être familiers avec les procédures et les techniques chirurgicales impliquant l'emploi de sutures résorbables synthétiques avant d'employer des sutures synthétiques résorbables BONDEK® Plus pour la fermeture des plaies; en effet, le risque de déhiscence de la plaie peut varier selon le site d'application et le matériau de suture utilisé.

Une technique chirurgicale convenable doit être respectée pour le drainage et la fermeture des plaies contaminées ou infectées.

Le nettoyage des produits à usage unique peut provoquer une dégradation des performances ou une perte de fonctionnalité. La réutilisation des produits à usage unique peut entraîner une exposition à des agents pathogènes tels que bactériens, fongiques ou prioniques. Des méthodes validées de nettoyage et de stérilisation, ni instructions de nettoyage et de stérilisation, ni instructions de nettoyage et de stérilisation ne sont disponibles pour ces produits. Ce produit n'est pas conçu pour être nettoyé, désinfecté ou résterilisé.

PRÉCAUTIONS

Les sutures à usage topique cutané, qui doivent rester en place plus de 7 jours, peuvent entraîner une irritation locale; la partie extérieure du fil doit être coupée ou enlevée selon les indications.

Dans certains cas, en particulier lors des interventions orthopédiques, la suppression des parties externes des sutures peut être employée à la discrétion du chirurgien.

Un système externe d'immobilisation, si le chirurgien le juge utile.

Eviter toute manipulation excessive du type écrasement ou pincement des produits, car cela peut entraîner une détérioration résultant de l'utilisation d'instruments chirurgicaux tels que pinces ou porte-à-gauche.

Pour assurer la sécurité adéquate du nœud des sutures BONDEK® Plus, qui sont enduites afin de renforcer leurs caractéristiques de manipulation, recourir à la technique chirurgicale reconnue des nœuds plats carrés avec des sujets supplémentaires selon les circonstances chirurgicales.

Les utilisateurs doivent être familiers avec les procédures et les techniques chirurgicales impliquant l'emploi de sutures résorbables synthétiques avant d'employer des sutures synthétiques résorbables BONDEK® Plus pour la fermeture des plaies; en effet, le risque de déhiscence de la plaie peut varier selon le site d'application et le matériau de suture utilisé.

Une technique chirurgicale convenable doit être respectée pour le drainage et la fermeture des plaies contaminées ou infectées.

Le nettoyage des produits à usage unique peut provoquer une dégradation des performances ou une perte de fonctionnalité. La réutilisation des produits à usage unique peut entraîner une exposition à des agents pathogènes tels que bactériens, fongiques ou prioniques. Des méthodes validées de nettoyage

DEUTSCH

CAPIO

BONDEK® Plus

CHIRURGISCHE, MIT POLYGLYCOLSÄURE BESCHICHTETE, SYNTHETISCHE, RESORBIERBARE NÄHTMATERIAL

BESCHREIBUNG

Das Capio BONDEK® Plus Nähmaterial aus Polyglycolsäure ist ein geflechtes, synthetisches, resorbierbares, sterilverpacktes chirurgisches Nähmaterial, das aus einem Homopolymere der Glykolsäure besteht. BONDEK® Plus chirurgisches Nähmaterial ist mit einem Copolymer aus Poly (Caprolacton) und Copoly (Glykolsäure) beschichtet. Die Substanzen, die in der Beschichtung und in den Nadeln enthalten sind, sind nichtkollagen und nichtantigen.

Das Capio BONDEK® Plus Nähmaterial ist gefärbt (violett), gefärbt (grün) oder ungefärbt (natürliche Beige). Das violette gefärbte Nähmaterial enthält weniger als 0,2 Gew.-% von D&C Violet #2. Das grün gefärbte Nähmaterial enthält weniger als 0,1 Gew.-% von D&C Grün #6.

Das synthetische resorbierbare chirurgische Nähmaterial BONDEK® Plus entspricht allen Anforderungen der United States Pharmacopeia (USP) für resorbierbares chirurgisches Nähmaterial.

INDIKATIONEN

BONDEK® Plus synthetisches absorbierbares chirurgisches Nähmaterial ist für die Verwendung bei der allgemeinen Adaptation des Weichgewebes und/oder Ligation, einschließlich ophthalmologischer Eingriffe, jedoch nicht in der Chirurgie kardiovaskulärer und neurologischer Eingriffe vorgesehen.

KONTRAINDIKATIONEN

Da dieses Nähmaterial resorbierbar ist, sollte es nicht verwendet werden, wenn eine längere Gewebedeckung erforderlich ist.

WARNHINWEISE

Bei Raumtemperatur lagern. Nicht für längere Zeiträume bei Temperaturen aussetzen. Synthetisches, resorbierbares chirurgisches BONDEK® Plus Nähmaterial führt eine minimale acute entzündliche Gewebereaktion hervor, auf die eine allmähliche Verkapslung des Materials durch Bindegewebe folgt. Der progressive Verlust an Zugfestigkeit und die eventuelle Resorption des synthetischen, resorbierbaren BONDEK® Plus Nähmaterials, wobei sich das Polymer in Glykolsäure abbaut, wird durch Hydrolyse kommt es zu einem zunehmenden Verlust an Zugfestigkeit und schließlich zur Resorption des synthetischen, resorbierbaren BONDEK® Plus Nähmaterials, wobei sich das Polymer in Glykolsäure abbaut. Die Resorption beginnt als Zugfestigkeitsverlust ohne spürbaren Substanzverlust. Die Implantation erfolgt, sobald die Zugfestigkeit auf 50% der ursprünglichen Zugfestigkeit gesunken ist. Die Resorption des synthetischen, resorbierbaren BONDEK® Plus Nähmaterials ist im Wesentlichen nach 60 bis 80 Tagen abgeschlossen.

Die Verwendung dieses Nähmaterials ist bei den folgenden Patientengruppen u. U. nicht angebracht: Ältere, unterernährte, geschwächte Patienten bzw. Patienten, die Erkrankungen der Nieren, der Leber, des Verdauungstraktes oder des Herzes haben. Nach Erreichen des Chirurgen kann unter bestimmten Umständen zudem die Anwendung von zusätzlichem, nicht-resorbierbarem Nähmaterial angebracht sein (z.B. in Bereichen, in denen eine Ausweitung, Dehnung oder Streckung auftreten könnte).

Wie mit jedem Fremdkörper kann ein längerer Kontakt des Nähmaterials mit salzhaltigen Lösungen, z. B. in Harn- oder Gallenwegen, zu einer Steinbildung führen. Benutzer sollten vor dem Einsatz von synthetischem, resorbierbarem BONDEK® Plus Nähmaterial mit den chirurgischen Verfahren und Techniken zum Wundverschluss vertraut sein. Den Patienten, die das Nähmaterial verwendet wird, vertraut sein, da das Risiko einer Wunddehnung je nach Anwendungsbereich und verwendendem Nähmaterial unterschiedlich sein kann.

Für die Drainage und den Verschluss kontaminierter oder infizierter Wunden sind sachgemäße chirurgische Verfahren anzuwenden.

Die Wiederbearbeitung von Produkten, die zum Einmalgebrauch bestimmt sind, kann zu einer Verschlechterung der Leistungseigenschaften oder zum Verlust der Funktionalität führen. Die Wiederverwendung von Produkten für den gleichen Zweck kann zu einer Vermehrung von Krankheitserregern wie Viren, Bakterien, Pilzen oder Prionen führen. Es stehen keine validierten Reinigungs- oder Sterilisationsverfahren für diese Produkte zur Verfügung. Dieses Produkt ist nicht vorgesehen, um gereinigt, desinfiziert oder neu sterilisiert zu werden.

PRÜFUNG

Die Oberflächen des Produkts, die dem Einmalgebrauch bestimmt sind, können zu einer Verschlechterung der Leistungseigenschaften oder zum Verlust der Funktionalität führen. Die Wiederverwendung von Produkten für den gleichen Zweck kann zu einer Vermehrung von Krankheitserregern wie Viren, Bakterien, Pilzen oder Prionen führen. Es stehen keine validierten Reinigungs- oder Sterilisationsverfahren für diese Produkte zur Verfügung. Dieses Produkt ist nicht vorgesehen, um gereinigt, desinfiziert oder neu sterilisiert zu werden.

PRÜFUNG

Die Oberflächen des Produkts, die dem Einmalgebrauch bestimmt sind, können zu einer Verschlechterung der Leistungseigenschaften oder zum Verlust der Funktionalität führen. Die Wiederverwendung von Produkten für den gleichen Zweck kann zu einer Vermehrung von Krankheitserregern wie Viren, Bakterien, Pilzen oder Prionen führen. Es stehen keine validierten Reinigungs- oder Sterilisationsverfahren für diese Produkte zur Verfügung. Dieses Produkt ist nicht vorgesehen, um gereinigt, desinfiziert oder neu sterilisiert zu werden.

PRÜFUNG

Die Oberflächen des Produkts, die dem Einmalgebrauch bestimmt sind, können zu einer Verschlechterung der Leistungseigenschaften oder zum Verlust der Funktionalität führen. Die Wiederverwendung von Produkten für den gleichen Zweck kann zu einer Vermehrung von Krankheitserregern wie Viren, Bakterien, Pilzen oder Prionen führen. Es stehen keine validierten Reinigungs- oder Sterilisationsverfahren für diese Produkte zur Verfügung. Dieses Produkt ist nicht vorgesehen, um gereinigt, desinfiziert oder neu sterilisiert zu werden.

PRÜFUNG

Die Oberflächen des Produkts, die dem Einmalgebrauch bestimmt sind, können zu einer Verschlechterung der Leistungseigenschaften oder zum Verlust der Funktionalität führen. Die Wiederverwendung von Produkten für den gleichen Zweck kann zu einer Vermehrung von Krankheitserregern wie Viren, Bakterien, Pilzen oder Prionen führen. Es stehen keine validierten Reinigungs- oder Sterilisationsverfahren für diese Produkte zur Verfügung. Dieses Produkt ist nicht vorgesehen, um gereinigt, desinfiziert oder neu sterilisiert zu werden.

PRÜFUNG

Die Oberflächen des Produkts, die dem Einmalgebrauch bestimmt sind, können zu einer Verschlechterung der Leistungseigenschaften oder zum Verlust der Funktionalität führen. Die Wiederverwendung von Produkten für den gleichen Zweck kann zu einer Vermehrung von Krankheitserregern wie Viren, Bakterien, Pilzen oder Prionen führen. Es stehen keine validierten Reinigungs- oder Sterilisationsverfahren für diese Produkte zur Verfügung. Dieses Produkt ist nicht vorgesehen, um gereinigt, desinfiziert oder neu sterilisiert zu werden.

PRÜFUNG

Die Oberflächen des Produkts, die dem Einmalgebrauch bestimmt sind, können zu einer Verschlechterung der Leistungseigenschaften oder zum Verlust der Funktionalität führen. Die Wiederverwendung von Produkten für den gleichen Zweck kann zu einer Vermehrung von Krankheitserregern wie Viren, Bakterien, Pilzen oder Prionen führen. Es stehen keine validierten Reinigungs- oder Sterilisationsverfahren für diese Produkte zur Verfügung. Dieses Produkt ist nicht vorgesehen, um gereinigt, desinfiziert oder neu sterilisiert zu werden.

PRÜFUNG

Die Oberflächen des Produkts, die dem Einmalgebrauch bestimmt sind, können zu einer Verschlechterung der Leistungseigenschaften oder zum Verlust der Funktionalität führen. Die Wiederverwendung von Produkten für den gleichen Zweck kann zu einer Vermehrung von Krankheitserregern wie Viren, Bakterien, Pilzen oder Prionen führen. Es stehen keine validierten Reinigungs- oder Sterilisationsverfahren für diese Produkte zur Verfügung. Dieses Produkt ist nicht vorgesehen, um gereinigt, desinfiziert oder neu sterilisiert zu werden.

PRÜFUNG

Die Oberflächen des Produkts, die dem Einmalgebrauch bestimmt sind, können zu einer Verschlechterung der Leistungseigenschaften oder zum Verlust der Funktionalität führen. Die Wiederverwendung von Produkten für den gleichen Zweck kann zu einer Vermehrung von Krankheitserregern wie Viren, Bakterien, Pilzen oder Prionen führen. Es stehen keine validierten Reinigungs- oder Sterilisationsverfahren für diese Produkte zur Verfügung. Dieses Produkt ist nicht vorgesehen, um gereinigt, desinfiziert oder neu sterilisiert zu werden.

PRÜFUNG

Die Oberflächen des Produkts, die dem Einmalgebrauch bestimmt sind, können zu einer Verschlechterung der Leistungseigenschaften oder zum Verlust der Funktionalität führen. Die Wiederverwendung von Produkten für den gleichen Zweck kann zu einer Vermehrung von Krankheitserregern wie Viren, Bakterien, Pilzen oder Prionen führen. Es stehen keine validierten Reinigungs- oder Sterilisationsverfahren für diese Produkte zur Verfügung. Dieses Produkt ist nicht vorgesehen, um gereinigt, desinfiziert oder neu sterilisiert zu werden.

PRÜFUNG

Die Oberflächen des Produkts, die dem Einmalgebrauch bestimmt sind, können zu einer Verschlechterung der Leistungseigenschaften oder zum Verlust der Funktionalität führen. Die Wiederverwendung von Produkten für den gleichen Zweck kann zu einer Vermehrung von Krankheitserregern wie Viren, Bakterien, Pilzen oder Prionen führen. Es stehen keine validierten Reinigungs- oder Sterilisationsverfahren für diese Produkte zur Verfügung. Dieses Produkt ist nicht vorgesehen, um gereinigt, desinfiziert oder neu sterilisiert zu werden.

PRÜFUNG

Die Oberflächen des Produkts, die dem Einmalgebrauch bestimmt sind, können zu einer Verschlechterung der Leistungseigenschaften oder zum Verlust der Funktionalität führen. Die Wiederverwendung von Produkten für den gleichen Zweck kann zu einer Vermehrung von Krankheitserregern wie Viren, Bakterien, Pilzen oder Prionen führen. Es stehen keine validierten Reinigungs- oder Sterilisationsverfahren für diese Produkte zur Verfügung. Dieses Produkt ist nicht vorgesehen, um gereinigt, desinfiziert oder neu sterilisiert zu werden.

PRÜFUNG

Die Oberflächen des Produkts, die dem Einmalgebrauch bestimmt sind, können zu einer Verschlechterung der Leistungseigenschaften oder zum Verlust der Funktionalität führen. Die Wiederverwendung von Produkten für den gleichen Zweck kann zu einer Vermehrung von Krankheitserregern wie Viren, Bakterien, Pilzen oder Prionen führen. Es stehen keine validierten Reinigungs- oder Sterilisationsverfahren für diese Produkte zur Verfügung. Dieses Produkt ist nicht vorgesehen, um gereinigt, desinfiziert oder neu sterilisiert zu werden.

PRÜFUNG

Die Oberflächen des Produkts, die dem Einmalgebrauch bestimmt sind, können zu einer Verschlechterung der Leistungseigenschaften oder zum Verlust der Funktionalität führen. Die Wiederverwendung von Produkten für den gleichen Zweck kann zu einer Vermehrung von Krankheitserregern wie Viren, Bakterien, Pilzen oder Prionen führen. Es stehen keine validierten Reinigungs- oder Sterilisationsverfahren für diese Produkte zur Verfügung. Dieses Produkt ist nicht vorgesehen, um gereinigt, desinfiziert oder neu sterilisiert zu werden.

PRÜFUNG

Die Oberflächen des Produkts, die dem Einmalgebrauch bestimmt sind, können zu einer Verschlechterung der Leistungseigenschaften oder zum Verlust der Funktionalität führen. Die Wiederverwendung von Produkten für den gleichen Zweck kann zu einer Vermehrung von Krankheitserregern wie Viren, Bakterien, Pilzen oder Prionen führen. Es stehen keine validierten Reinigungs- oder Sterilisationsverfahren für diese Produkte zur Verfügung. Dieses Produkt ist nicht vorgesehen, um gereinigt, desinfiziert oder neu sterilisiert zu werden.

PRÜFUNG

Die Oberflächen des Produkts, die dem Einmalgebrauch bestimmt sind, können zu einer Verschlechterung der Leistungseigenschaften oder zum Verlust der Funktionalität führen. Die Wiederverwendung von Produkten für den gleichen Zweck kann zu einer Vermehrung von Krankheitserregern wie Viren, Bakterien, Pilzen oder Prionen führen. Es stehen keine validierten Reinigungs- oder Sterilisationsverfahren für diese Produkte zur Verfügung. Dieses Produkt ist nicht vorgesehen, um gereinigt, desinfiziert oder neu sterilisiert zu werden.

PRÜFUNG

Die Oberflächen des Produkts, die dem Einmalgebrauch bestimmt sind, können zu einer Verschlechterung der Leistungseigenschaften oder zum Verlust der Funktionalität führen. Die Wiederverwendung von Produkten für den gleichen Zweck kann zu einer Vermehrung von Krankheitserregern wie Viren, Bakterien, Pilzen oder Prionen führen. Es stehen keine validierten Reinigungs- oder Sterilisationsverfahren für diese Produkte zur Verfügung. Dieses Produkt ist nicht vorgesehen, um gereinigt, desinfiziert oder neu sterilisiert zu werden.

PRÜFUNG

Die Oberflächen des Produkts, die dem Einmalgebrauch bestimmt sind, können zu einer Verschlechterung der Leistungseigenschaften oder zum Verlust der Funktionalität führen. Die Wiederverwendung von Produkten für den gleichen Zweck kann zu einer Vermehrung von Krankheitserregern wie Viren, Bakterien, Pilzen oder Prionen führen. Es stehen keine validierten Reinigungs- oder Sterilisationsverfahren für diese Produkte zur Verfügung. Dieses Produkt ist nicht vorgesehen, um gereinigt, desinfiziert oder neu sterilisiert zu werden.

PRÜFUNG

Die Oberflächen des Produkts, die dem Einmalgebrauch bestimmt sind, können zu einer Verschlechterung der Leistungseigenschaften oder zum Verlust der Funktionalität führen. Die Wiederverwendung von Produkten für den gleichen Zweck kann zu einer Vermehrung von Krankheitserregern wie Viren, Bakterien, Pilzen oder Prionen führen. Es stehen keine validierten Reinigungs- oder Sterilisationsverfahren für diese Produkte zur Verfügung. Dieses Produkt ist nicht vorgesehen, um gereinigt, desinfiziert oder neu sterilisiert zu werden.

PRÜFUNG

Die Oberflächen des Produkts, die dem Einmalgebrauch bestimmt sind, können zu einer Verschlechterung der Leistungseigenschaften oder zum Verlust der Funktionalität führen. Die Wiederverwendung von Produkten für den gleichen Zweck kann zu einer Vermehrung von Krankheitserregern wie Viren, Bakterien, Pilzen oder Prionen führen. Es stehen keine validierten Reinigungs- oder Sterilisationsverfahren für diese Produkte zur Verfügung. Dieses Produkt ist nicht vorgesehen, um gereinigt, desinfiziert oder neu sterilisiert zu werden.

PRÜFUNG

Die Oberflächen des Produkts, die dem Einmalgebrauch bestimmt sind, können zu einer Verschlechterung der Leistungseigenschaften oder zum Verlust der Funktionalität führen. Die Wiederverwendung von Produkten für den gleichen Zweck kann zu einer Vermehrung von Krankheitserregern wie Viren, Bakterien, Pilzen oder Prionen führen. Es stehen keine validierten Reinigungs- oder Sterilisationsverfahren für diese Produkte zur Verfügung. Dieses Produkt ist nicht vorgesehen, um gereinigt, desinfiziert oder neu sterilisiert zu werden.

PRÜFUNG

Die Oberflächen des Produkts, die dem Einmalgebrauch bestimmt sind, können zu einer Verschlechterung der Leistungseigenschaften oder zum Verlust der Funktionalität führen. Die Wiederverwendung von Produkten für den gleichen Zweck kann zu einer Vermehrung von Krankheitserregern wie Viren, Bakterien, Pilzen oder Prionen führen. Es stehen keine validierten Reinigungs- oder Sterilisationsverfahren für diese Produkte zur Verfügung. Dieses Produkt ist nicht vorgesehen, um gereinigt, desinfiziert oder neu sterilisiert zu werden.

PRÜFUNG

Die Oberflächen des Produkts, die dem Einmalgebrauch bestimmt sind, können zu einer Verschlechterung der Leistungseigenschaften oder zum Verlust der Funktionalität führen. Die Wiederverwendung von Produkten für den gleichen Zweck kann zu einer Vermehrung von Krankheitserregern wie Viren, Bakterien, Pilzen oder Prionen führen. Es stehen keine validierten Reinigungs- oder Sterilisationsverfahren für diese Produkte zur Verfügung. Dieses Produkt ist nicht vorgesehen, um gereinigt, desinfiziert oder neu sterilisiert zu werden.

PRÜFUNG

Die Oberflächen des Produkts, die dem Einmalgebrauch bestimmt sind, können zu einer Verschlechterung der Leistungseigenschaften oder zum Verlust der Funktionalität führen. Die Wiederverwendung von Produkten für den gleichen Zweck kann zu einer Vermehrung von Krankheitserregern wie Viren, Bakterien, Pilzen oder Prionen führen. Es stehen keine validierten Reinigungs- oder Sterilisationsverfahren für diese Produkte zur Verfügung. Dieses Produkt ist nicht vorgesehen, um gereinigt, desinfiziert oder neu sterilisiert zu werden.

PRÜFUNG

Die Oberflächen des Produkts, die dem Einmalgebrauch bestimmt sind, können zu einer Verschlechterung der Leistungseigenschaften oder zum Verlust der Funktionalität führen. Die Wiederverwendung von Produkten für den gleichen Zweck kann zu einer Vermehrung von Krankheitserregern wie Viren, Bakterien, Pilzen oder Prionen führen. Es stehen keine validierten Reinigungs- oder Sterilisationsverfahren für diese Produkte zur Verfügung. Dieses Produkt ist nicht vorgesehen, um gereinigt, desinfiziert oder neu sterilisiert zu werden.

PRÜFUNG

Die Oberflächen des Produkts, die dem Einmalgebrauch bestimmt sind, können zu einer Verschlechterung der Leistungseigenschaften oder zum Verlust der Funktionalität führen. Die Wiederverwendung von Produkten für den gleichen Zweck kann zu einer Vermehrung von Krankheitserregern wie Viren, Bakterien, Pilzen oder Prionen führen. Es stehen keine validierten Reinigungs- oder Sterilisationsverfahren für diese Produkte zur Verfügung. Dieses Produkt ist nicht vorgesehen, um gereinigt, desinfiziert oder neu sterilisiert zu werden.

PRÜFUNG

Die Oberflächen des Produkts, die dem Einmalgebrauch bestimmt sind, können zu einer Verschlechterung der Leistungseigenschaften oder zum Verlust der Funktionalität führen. Die Wiederverwendung von Produkten für den gleichen Zweck kann zu einer Vermehrung von Krankheitserregern wie Viren, Bakterien, Pilzen oder Prionen führen. Es stehen keine validierten Reinigungs- oder Sterilisationsverfahren für diese Produkte zur Verfügung. Dieses Produkt ist nicht vorgesehen, um gereinigt, desinfiziert oder neu sterilisiert zu werden.

PRÜFUNG

Die Oberflächen des Produkts, die dem Einmalgebrauch bestimmt sind, können zu einer Verschlechterung der Leistungseigenschaften oder zum Verlust der Funktionalität führen. Die Wiederverwendung von Produkten für den gleichen Zweck kann zu einer Vermehrung von Krankheitserregern wie Viren, Bakterien, Pilzen oder Prionen führen. Es stehen keine validierten Reinigungs- oder Sterilisationsverfahren für diese Produkte zur Verfügung. Dieses Produkt ist nicht vorgesehen, um gereinigt, desinfiziert oder neu sterilisiert zu werden.

PRÜFUNG

Die Oberflächen des Produkts, die dem Einmalgebrauch bestimmt sind, können zu einer Verschlechterung der Leistungseigenschaften oder zum Verlust der Funktionalität führen. Die Wiederverwendung von Produkten für den gleichen Zweck kann zu einer Vermehrung von Krankheitserregern wie Viren, Bakterien, Pilzen oder Prionen führen. Es stehen keine validierten Reinigungs- oder Sterilisationsverfahren für diese Produkte zur Verfügung. Dieses Produkt ist nicht vorgesehen, um gereinigt, desinfiziert oder neu sterilisiert zu werden.

PRÜFUNG

Die Oberflächen des Produkts, die dem Einmalgebrauch bestimmt sind, können zu einer Verschlechterung der Leistungseigenschaften oder zum Verlust der Funktionalität führen. Die Wiederverwendung von Produkten für den gleichen Zweck kann zu einer Vermehrung von Krankheitserregern wie Viren, Bakterien, Pilzen oder Prionen führen. Es stehen keine validierten Reinigungs- oder Sterilisationsverfahren für diese Produkte zur Verfügung. Dieses Produkt ist nicht vorgesehen, um gereinigt, desinfiziert oder neu sterilisiert zu werden.

PRÜFUNG

Die Oberflächen des Produkts, die dem Einmalgebrauch bestimmt sind, können zu einer Verschlechterung der Leistungseigenschaften oder zum Verlust der Funktionalität führen. Die Wiederverwendung von Produkten für den gleichen Zweck kann zu einer Vermehrung von Krankheitserregern wie Viren, Bakterien, Pilzen oder Prionen führen. Es stehen keine validierten Reinigungs- oder Sterilisationsverfahren für diese Produkte zur Verfügung. Dieses Produkt ist nicht vorgesehen, um gereinigt, desinfiziert oder neu sterilisiert zu werden.

PRÜFUNG

Die Oberflächen des Produkts, die dem Einmalgebrauch bestimmt sind, können zu einer Verschlechterung der Leistungseigenschaften oder zum Verlust der Funktionalität führen. Die Wiederverwendung von Produkten für den gleichen Zweck kann zu einer Vermehrung von Krankheitserregern wie Viren, Bakterien, Pilzen oder Prionen führen. Es stehen keine validierten Reinigungs- oder Sterilisationsverfahren für diese Produkte zur Verfügung. Dieses Produkt ist nicht vorgesehen, um gereinigt, desinfiziert oder neu sterilisiert zu werden.

PRÜFUNG

Die Oberflächen des Produkts, die dem Einmalgebrauch bestimmt sind, können zu einer Verschlechterung der Leistungseigenschaften oder zum Verlust der Funktionalität führen. Die Wiederverwendung von Produkten für den gleichen Zweck kann zu einer Vermehrung von Krankheitserregern wie Viren, Bakterien, Pilzen oder Prionen führen. Es stehen keine validierten Reinigungs- oder Sterilisationsverfahren für diese Produkte zur Verfügung. Dieses Produkt ist nicht vorgesehen, um gereinigt, desinfiziert oder neu sterilisiert zu werden.

PRÜFUNG

Die Oberflächen des Produkts, die dem Einmalgebrauch bestimmt sind, können zu einer Verschlechterung der Leistungseigenschaften oder zum Verlust der Funktionalität führen. Die Wiederverwendung von Produkten für den gleichen Zweck kann zu einer Vermehrung von Krankheitserregern wie Viren, Bakterien, Pilzen oder Prionen führen. Es stehen keine validierten Reinigungs- oder Sterilisationsverfahren für diese Produkte zur Verfügung. Dieses Produkt ist nicht vorgesehen, um gereinigt, desinfiziert oder neu sterilisiert zu werden.

PRÜFUNG

Die Oberflächen des Produkts, die dem Einmalgebrauch bestimmt sind, können zu einer Verschlechterung der Leistungseigenschaften oder zum Verlust der Funktionalität führen. Die Wiederverwendung von Produkten für den gleichen Zweck kann zu einer Vermehrung von Krankheitserregern wie Viren, Bakterien, Pilzen oder Prionen führen. Es stehen keine validierten Reinigungs- oder Sterilisationsverfahren für diese Produkte zur Verfügung. Dieses Produkt ist nicht vorgesehen, um gereinigt, desinfiziert oder neu sterilisiert zu werden.

PRÜFUNG

Die Oberflächen des Produkts, die dem Einmalgebrauch bestimmt sind, können zu einer Verschlechterung der Leistungseigenschaften oder zum Verlust der Funktionalität führen. Die Wiederverwendung von Produkten für den gleichen Zweck kann zu einer Vermehrung von Krankheitserregern wie Viren, Bakterien, Pilzen oder Prionen führen. Es stehen keine validierten Reinigungs- oder Sterilisationsverfahren für diese Produkte zur Verfügung. Dieses Produkt ist nicht vorgesehen, um gereinigt, desinfiziert oder neu sterilisiert zu werden.

PRÜFUNG

Die Oberflächen des Produkts, die dem Einmalgebrauch bestimmt sind, können zu einer Verschlechterung der Leistungseigenschaften oder zum Verlust der Funktionalität führen. Die Wiederverwendung von Produkten für den gleichen Zweck kann zu einer Vermehrung von Krankheitserregern wie Viren, Bakterien, Pilzen oder Prionen führen. Es stehen keine validierten Reinigungs- oder Sterilisationsverfahren für diese Produkte zur Verfügung. Dieses Produkt ist nicht vorgesehen, um gereinigt, desinfiziert oder neu sterilisiert zu werden.

PRÜFUNG

Die Oberflächen des Produkts, die dem Einmalgebrauch bestimmt sind, können zu einer Verschlechterung der Leistungseigenschaften oder zum Verlust der Funktionalität führen. Die Wiederverwendung von Produkten für den gleichen Zweck kann zu einer Vermehrung von Krankheitserregern wie Viren, Bakterien, Pilzen oder Prionen führen. Es stehen keine validierten Reinigungs- oder Sterilisationsverfahren für diese Produkte zur Verfügung. Dieses Produkt ist nicht vorgesehen, um gereinigt, desinfiziert oder neu sterilisiert zu werden.

PRÜFUNG

Die Oberflächen des Produkts, die dem Einmalgebrauch bestimmt sind, können zu einer Verschlechterung der Leistungseigenschaften oder zum Verlust der Funktionalität führen. Die Wiederverwendung von Produkten für den gleichen Zweck kann zu einer Vermehrung von Krankheitserregern wie Viren, Bakterien, Pilzen oder Prionen führen. Es stehen keine validierten Reinigungs- oder Sterilisationsverfahren für diese Produkte zur Verfügung. Dieses Produkt ist nicht vorgesehen, um gereinigt, desinfiziert oder neu sterilisiert zu werden.

PRÜFUNG

Die Oberflächen des Produkts, die dem Einmalgebrauch bestimmt sind, können zu einer Verschlechterung der Leistungseigenschaften oder zum Verlust der Funktionalität führen. Die Wiederverwendung von Produkten für den gleichen Zweck kann zu einer Vermehrung von Krankheitserregern wie Viren, Bakterien, Pilzen oder Prionen führen. Es stehen keine validierten Reinigungs- oder Sterilisationsverfahren für diese Produkte zur Verfügung. Dieses Produkt ist nicht vorgesehen, um gereinigt, desinfiziert oder neu sterilisiert zu werden.

PRÜFUNG

Die Oberflächen des Produkts, die dem Einmalgebrauch bestimmt sind, können zu einer Verschlechterung der Leistungseigenschaften oder zum Verlust der Funktionalität führen. Die Wiederverwendung von Produkten für den gleichen Zweck kann zu einer Vermehrung von Krankheitserregern wie Viren, Bakterien, Pilzen oder Prionen führen. Es stehen keine validierten Reinigungs- oder Sterilisationsverfahren für diese Produkte zur Verfügung. Dieses Produkt ist nicht vorgesehen, um gereinigt, desinfiziert oder neu sterilisiert zu werden.

PRÜFUNG

Die Oberflächen des Produkts, die dem Einmalgebrauch bestimmt sind, können zu einer Verschlechterung der Leistungseigenschaften oder zum Verlust der Funktionalität führen. Die Wiederverwendung von Produkten für den gleichen Zweck kann zu einer Vermehrung von Krankheitserregern wie Viren, Bakterien, Pilzen oder Prionen führen. Es stehen keine validierten Reinigungs- oder Sterilisationsverfahren für diese Produkte zur Verfügung. Dieses Produkt ist nicht vorgesehen, um gereinigt, desinfiziert oder neu sterilisiert zu werden.

PRÜFUNG

Die Oberflächen des Produkts, die dem Einmalgebrauch bestimmt sind, können zu einer Verschlechterung der Leistungseigenschaften oder zum Verlust der Funktionalität führen. Die Wiederverwendung von Produkten für den gleichen Zweck kann zu einer Vermehrung von Krankheitserregern wie Viren, Bakterien, Pilzen oder Prionen führen. Es stehen keine validierten Reinigungs- oder Sterilisationsverfahren für diese Produkte zur Verfügung. Dieses Produkt ist nicht vorgesehen, um gereinigt, desinfiziert oder neu sterilisiert zu werden.

PRÜFUNG

Die Oberflächen des Produkts, die dem Einmalgebrauch bestimmt sind, können zu einer Verschlechterung der Leistungseigenschaften oder zum Verlust der Funktionalität führen. Die Wiederverwendung von Produkten für den gleichen Zweck kann zu einer Vermehrung von Krankheitserregern wie Viren, Bakterien, Pilzen oder Prionen führen. Es stehen keine validierten Reinigungs- oder Sterilisationsverfahren für diese Produkte zur Verfügung. Dieses Produkt ist nicht vorgesehen, um gereinigt, desinfiziert oder neu sterilisiert zu werden.

PRÜFUNG

Die Oberflächen des Produkts, die dem Einmalgebrauch bestimmt sind, können zu einer Verschlechterung der Leistungseigenschaften oder zum Verlust der Funktionalität führen. Die Wiederverwendung von Produkten für den gleichen Zweck kann zu einer Vermehrung von Krankheitserregern wie Viren, Bakterien, Pilzen oder Prionen führen. Es stehen keine validierten Reinigungs- oder Sterilisationsverfahren für diese Produkte zur Verfügung. Dieses Produkt ist nicht vorgesehen, um gereinigt, desinfiziert oder neu sterilisiert zu werden.

PRÜFUNG

Die Oberflächen des Produkts, die dem Einmalgebrauch bestimmt sind, können zu einer Verschlechterung der Leistungseigenschaften oder zum Verlust der Funktionalität führen. Die Wiederverwendung von Produkten für den gleichen Zweck kann zu einer Vermehrung von Krankheitserregern wie Viren, Bakterien, Pilzen oder Prionen führen. Es stehen keine validierten Reinigungs- oder Sterilisationsverfahren für diese Produkte zur Verfügung. Dieses Produkt ist nicht vorgesehen, um gereinigt, desinfiziert oder neu sterilisiert zu werden.

PRÜFUNG

Die Oberflächen des Produkts, die dem Einmalgebrauch bestimmt sind, können zu einer Verschlechterung der Leistungseigenschaften oder zum Verlust der Funktionalität führen. Die Wiederverwendung von Produkten für den gleichen Zweck kann zu einer Vermehrung von Krankheitserregern wie Viren, Bakterien, Pilzen oder Prionen führen. Es stehen keine validierten Reinigungs- oder Sterilisationsverfahren für diese Produkte zur Verfügung. Dieses Produkt ist nicht vorgesehen, um gereinigt, desinfiziert oder neu sterilisiert zu werden.

PRÜFUNG

Die Oberflächen des Produkts, die dem Einmalgebrauch bestimmt sind, können zu einer Verschlechterung der Leistungseigenschaften oder zum Verlust der Funktionalität führen. Die Wiederverwendung von Produkten für den gleichen Zweck kann zu einer Vermehrung von Krankheitserregern wie Viren, Bakterien, Pilzen oder Prionen führen. Es stehen keine validierten Reinigungs- oder Sterilisationsverfahren für diese Produkte zur Verfügung. Dieses Produkt ist nicht vorgesehen, um gereinigt, desinfiziert oder neu sterilisiert zu werden.

PRÜFUNG

Die Oberflächen des Produkts, die dem Einmalgebrauch bestimmt sind, können zu einer Verschlechterung der Leistungseigenschaften oder zum Verlust der Funktionalität führen. Die Wiederverwendung von Produkten für den gleichen Zweck kann zu einer Vermehrung von Krankheitserregern wie Viren, Bakterien, Pilzen oder Prionen führen. Es stehen keine validierten Reinigungs- oder Sterilisationsverfahren für diese Produkte zur Verfügung. Dieses Produkt ist nicht vorgesehen, um gereinigt, desinfiziert oder neu sterilisiert zu werden.

PRÜFUNG

Die Oberflächen des Produkts, die dem Einmalgebrauch bestimmt sind, können zu einer Verschlechterung der Leistungseigenschaften oder zum Verlust der Funktionalität führen. Die Wiederverwendung von Produkten für den gleichen Zweck kann zu einer Vermehrung von Krankheitserregern wie Viren, Bakterien, Pilzen oder Prionen führen. Es stehen keine validierten Reinigungs- oder Sterilisationsverfahren für diese Produkte zur Verfügung. Dieses Produkt ist nicht vorgesehen, um gereinigt, desinfiziert oder neu sterilisiert zu werden.

PRÜFUNG

Die Oberflächen des Produkts, die dem Einmalgebrauch bestimmt sind, können zu einer Verschlechterung der Leistungseigenschaften oder zum Verlust der Funktionalität führen. Die Wiederverwendung von Produkten für den gleichen Zweck kann zu einer Vermehrung von Krankheitserregern wie Viren, Bakterien, Pilzen oder Prionen führen. Es stehen keine validierten Reinigungs- oder Sterilisationsverfahren für diese Produkte zur Verfügung. Dieses Produkt ist nicht vorgesehen, um gereinigt, desinfiziert oder neu sterilisiert zu werden.

PRÜFUNG

Die Oberflächen des Produkts, die dem Einmalgebrauch bestimmt sind, können zu einer Verschlechterung der Leistungseigenschaften oder zum Verlust der Funktionalität führen. Die Wiederverwendung von Produkten für den gleichen Zweck kann zu einer Vermehrung von Krankheitserregern wie Viren, Bakterien, Pilzen oder Prionen führen. Es stehen keine validierten Reinigungs- oder Sterilisationsverfahren für diese Produkte zur Verfügung. Dieses Produkt ist nicht vorgesehen, um gereinigt, desinfiziert oder neu sterilisiert zu werden.

PRÜFUNG

Die Oberflächen des Produkts, die dem Einmalgebrauch bestimmt sind, können zu einer Verschlechterung der Leistungseigenschaften oder zum Verlust der Funktionalität führen. Die Wiederverwendung von Produkten für den gleichen Zweck kann zu einer Vermehrung von Krankheitserregern wie Viren, Bakterien, Pilzen oder Prionen führen. Es stehen keine validierten Reinigungs- oder Sterilisationsverfahren für diese Produkte zur Verfügung. Dieses Produkt ist nicht vorgesehen, um gereinigt, desinfiziert oder neu sterilisiert zu werden.

PRÜFUNG

Die Oberflächen des Produkts, die dem Einmalgebrauch bestimmt sind, können zu einer Verschlechterung der Leistungseigenschaften oder zum Verlust der Funktionalität führen. Die Wiederverwendung von Produkten für den gleichen Zweck kann zu einer Vermehrung von Krankheitserregern wie Viren, Bakterien, Pilzen oder Prionen führen. Es stehen keine validierten Reinigungs- oder Sterilisationsverfahren für diese Produkte zur Verfügung. Dieses Produkt ist nicht vorgesehen, um gereinigt, desinfiziert oder neu sterilisiert zu werden.

PRÜFUNG

Die Oberflächen des Produkts, die dem Einmalgebrauch bestimmt sind, können zu einer Verschlechterung der Leistungseigenschaften oder zum Verlust der Funktionalität führen. Die Wiederverwendung von Produkten für den gleichen Zweck kann zu einer Vermehrung von Krankheitserregern wie Viren, Bakterien, Pilzen oder Prionen führen. Es stehen keine validierten Reinigungs- oder Sterilisationsverfahren für diese Produkte zur Verfügung. Dieses Produkt ist nicht vorgesehen, um gereinigt, desinfiziert oder neu sterilisiert zu werden.

PRÜFUNG

Die Oberflächen des Produkts, die dem Einmalgebrauch bestimmt sind, können zu einer Verschlechterung der Leistungseigenschaften oder zum Verlust der Funktionalität führen. Die Wiederverwendung von Produkten für den gleichen Zweck kann zu einer Vermehrung von Krankheitserregern wie Viren, Bakterien, Pilzen oder Prionen führen. Es stehen keine validierten Reinigungs- oder Sterilisationsverfahren für diese Produkte zur Verfügung. Dieses Produkt ist nicht vorgesehen, um gereinigt, desinfiziert oder neu sterilisiert zu werden.

PRÜFUNG

Die Oberflächen des Produkts, die dem Einmalgebrauch bestimmt sind, können zu einer Verschlechterung der Leistungseigenschaften oder zum Verlust der Funktionalität führen. Die Wiederverwendung von Produkten für den gleichen Zweck kann zu einer Vermehrung von Krankheitserregern wie Viren, Bakterien, Pilzen oder Prionen führen. Es stehen keine validierten Reinigungs- oder Sterilisationsverfahren für diese Produkte zur Verfügung. Dieses Produkt ist nicht vorgesehen, um gereinigt, desinfiziert oder neu sterilisiert zu werden.

PRÜFUNG

Die Oberflächen des Produkts, die dem Einmalgebrauch bestimmt sind, können zu einer Verschlechterung der Leistungseigenschaften oder zum Verlust der Funktionalität führen. Die Wiederverwendung von Produkten für den gleichen Zweck kann zu einer Vermehrung von Krankheitserregern wie Viren, Bakterien, Pilzen oder Prionen führen. Es stehen keine validierten Reinigungs- oder Sterilisationsverfahren für diese Produkte zur Verfügung. Dieses Produkt ist nicht vorgesehen, um gereinigt, desinfiziert oder neu sterilisiert zu werden.

PRÜFUNG

Die Oberflächen des Produkts, die dem Einmalgebrauch bestimmt sind, können zu einer Verschlechterung der Leistungseigenschaften oder zum Verlust der Funktionalität führen. Die Wiederverwendung von Produkten für den gleichen Zweck kann zu einer Vermehrung von Krankheitserregern wie Viren, Bakterien, Pilzen oder Prionen führen. Es stehen keine validierten Reinigungs- oder Sterilisationsverfahren für diese Produkte zur Verfügung. Dieses Produkt ist nicht vorgesehen, um gereinigt, desinfiziert oder neu sterilisiert zu werden.

PRÜFUNG

Die Oberflächen des Produkts, die dem Einmalgebrauch bestimmt sind, können zu einer Verschlechterung der Leistungseigenschaften oder zum Verlust der Funktionalität führen. Die Wiederverwendung von Produkten für den gleichen Zweck kann zu einer Vermehrung von Krankheitserregern wie Viren, Bakterien, Pilzen oder Prionen führen. Es stehen keine validierten Reinigungs- oder Sterilisationsverfahren für diese Produkte zur Verfügung. Dieses Produkt ist nicht vorgesehen, um gereinigt, desinfiziert oder neu sterilisiert zu werden.

PRÜFUNG

Die Oberflächen des Produkts, die dem Einmalgebrauch bestimmt sind, können zu einer Verschlechterung der Leistungseigenschaften oder zum Verlust der Funktionalität führen. Die Wiederverwendung von Produkten für den gleichen Zweck kann zu einer Vermehrung von Krankheitserregern wie Viren, Bakterien, Pilzen oder Prionen führen. Es stehen keine validierten Reinigungs- oder Sterilisationsverfahren für diese Produkte zur Verfügung. Dieses Produkt ist nicht vorgesehen, um gereinigt, desinfiziert oder neu sterilisiert zu werden.

PRÜFUNG

Die Oberflächen des Produkts, die dem Einmalgebrauch bestimmt sind, können zu einer Verschlechterung der Leistungseigenschaften oder zum Verlust der Funktionalität führen. Die Wiederverwendung von Produkten für den gleichen Zweck kann zu einer Vermehrung von Krankheitserregern wie Viren, Bakterien, Pilzen oder Prionen führen. Es stehen keine validierten Reinigungs- oder Sterilisationsverfahren für diese Produkte zur Verfügung. Dieses Produkt ist nicht vorgesehen, um gereinigt, desinfiziert oder neu sterilisiert zu werden.

PRÜFUNG

Die Oberflächen des Produkts, die dem Einmalgebrauch bestimmt sind, können zu einer Verschlechterung der Leistungseigenschaften oder zum Verlust der Funktionalität führen. Die Wiederverwendung von Produkten für den gleichen Zweck kann zu einer Vermehrung von Krankheitserregern wie Viren, Bakterien, Pilzen oder Prionen führen. Es stehen keine validierten Reinigungs- oder Sterilisationsverfahren für diese Produkte zur Verfügung. Dieses Produkt ist nicht vorgesehen, um gereinigt, desinfiziert oder neu sterilisiert zu werden.

PRÜFUNG

Die Oberflächen des Produkts, die dem Einmalgebrauch bestimmt sind, können zu einer Verschlechterung der Leistungseigenschaften oder zum Verlust der Funktionalität führen. Die Wiederverwendung von Produkten für den gleichen Zweck kann zu einer Vermehrung von Krankheitserregern wie Viren, Bakterien, Pilzen oder Prionen führen. Es stehen keine validierten Reinigungs- oder Sterilisationsverfahren für diese Produkte zur Verfügung. Dieses Produkt ist nicht vorgesehen, um gereinigt, desinfiziert oder neu sterilisiert zu werden.

PRÜFUNG

Die Oberflächen des Produkts, die dem Einmalgebrauch bestimmt sind, können zu einer Verschlechterung der Leistungseigenschaften oder zum Verlust der Funktionalität führen. Die Wiederverwendung von Produkten für den gleichen Zweck kann zu einer Vermehrung von Krankheitserregern wie Viren, Bakterien, Pilzen oder Prionen führen. Es stehen keine validierten Reinigungs- oder Sterilisationsverfahren für diese Produkte zur Verfügung. Dieses Produkt ist nicht vorgesehen, um gereinigt, desinfiziert oder neu sterilisiert zu werden.

PRÜFUNG

Die Oberflächen des Produkts, die dem Einmalgebrauch bestimmt sind, können zu einer Verschlechterung der Leistungseigenschaften oder zum Verlust der Funktionalität führen. Die Wiederverwendung von Produkten für den gleichen Zweck kann zu einer Vermehrung von Krankheitserregern wie Viren, Bakterien, Pilzen oder Prionen führen. Es stehen keine validierten Reinigungs- oder Sterilisationsverfahren für diese Produkte zur Verfügung. Dieses Produkt ist nicht vorgesehen, um gereinigt, desinfiziert oder neu sterilisiert zu werden.

PRÜFUNG

Die Oberflächen des Produkts, die dem Einmalgebrauch bestimmt sind, können zu einer Verschlechterung der Leistungseigenschaften oder zum Verlust der Funktionalität führen. Die Wiederverwendung von Produkten für den gleichen Zweck kann zu einer Vermehrung von Krankheitserregern wie Viren, Bakterien, Pilzen oder Prionen führen. Es stehen keine validierten Reinigungs- oder Sterilisations

