

ENGLISH

Praxijet™ Normal SalinePrefilled Syringe with 0.9% Sodium Chloride Injection USP
Sterile – Non Pyrogenic – Single Use**INDICATIONS AND CLINICAL USE**

For vascular access devices flushing only. May be placed on sterile field.

CONTRAINDICATIONS

Not for dry product reconstitution or for medication dilution.

WARNINGS AND PRECAUTIONS

Use aseptic technique. Single use only. Do not reuse. Not for direct intravenous injection. Do not use if package is opened or damaged. Do not use if the cap/adaptor on the syringe is not intact. Visually inspect the contents of each prefilled syringe for clarity, particulate matter, precipitate, discoloration and leakage prior to use. Do not use if any of the aforementioned is observed. Do not allow air to be trapped in fluid path. Do not sterilise. Sterile unless package opened or damaged.

ADVERSE REACTIONS

No known adverse reactions when the product is used as indicated.

INSTRUCTIONS FOR USE**USE ASEPTIC TECHNIQUE**1 Aseptically open package containing the 0.9% Sodium Chloride prefilled syringe. Visually inspect product for particulate matter, discoloration prior to use according to **WARNINGS AND PRECAUTIONS**.

2 Remove protector as required. Expel air from syringe. Do not allow air to be trapped in fluid path. Use only with compatible luer lock connectors.

3 Remove and discard unused portions and empty syringes according to the institution's biohazardous waste policy.

ACTION

0.9% Sodium Chloride Injection USP solution is a sterile, aqueous solution having approximately the same osmotic pressure and composition as extracellular fluids. It is non-irritating to tissues. It is used to flush vascular access devices in order to maintain catheter patency and to prevent contact between incompatible medications or fluids.

PRODUCT DESCRIPTION AND PACKAGING

Each syringe is supplied as a clear, latex-free, plastic, prefilled syringe, packaged in a heat-sealed pouch. Each syringe in an unopened, undamaged package contains 0.9% Sodium Chloride Injection USP with no preservatives.

Catalogue Number	Description	Packaging
3704	5mL 0.9% Sodium Chloride Injection USP in a 5mL syringe	One (1) plastic syringe packaged in a heat sealed pouch; 120 pouches (120 syringes) per product case
37043	3mL 0.9% Sodium Chloride Injection USP in a 5mL syringe	One (1) plastic syringe packaged in a heat sealed pouch; 120 pouches (120 syringes) per product case
3705C	10mL 0.9% Sodium Chloride Injection USP in a 10mL syringe	One (1) plastic syringe packaged in a heat sealed pouch; 100 pouches (100 syringes) per product case
37053	3mL 0.9% Sodium Chloride Injection USP in a 10mL syringe	One (1) plastic syringe packaged in a heat sealed pouch; 100 pouches (100 syringes) per product case
37055	5mL 0.9% Sodium Chloride Injection USP in a 10mL syringe	One (1) plastic syringe packaged in a heat sealed pouch; 100 pouches (100 syringes) per product case
3706	20mL 0.9% Sodium Chloride Injection USP in a 20mL syringe	One (1) plastic syringe packaged in a heat sealed pouch; 60 pouches (60 syringes) per product case

STORAGE AND STABILITY

0.9% Sodium Chloride Solution Injection USP should be stored between 15°C and 30°C (59°F and 86°F), protected from direct sunlight and freezing. Product may be stored as indicated by the expiration date on the product package.

SYMBOLS ON PRODUCT LABELS

REF: Catalogue(Reference) Number		Caution, consult accompanying documents	STERILE R	Sterile by irradiation
LOT		Lot number	Does not contain latex	
Use by		Recommended Storage Temperature		Authorised representative in the European Union Emergo Europe Molenstraat 15 2513 BH, The Hague The Netherlands
CE 0413	CE marking	(ml):	Fill volume	

DANSK**Praxijet™ normal saltvandsopløsning**

Forfyld injektionsprøte med 0.9 % saltvandsopløsning, amerikansk farmakopé (USP)

Steril – Ikke-pyrogen – Engangsbrug

INDIKATIONER OG KLINISK BRUG

Kun til skyldning af anordninger til vaskulær adgang. Må placeres på et sterilfelt.

KONTRAINDIKATIONER

Ikke beregnet til genfortydning af tørst materiale eller fortydning af medicin.

ADVARSLER OG FORHOLDSREGLER

Anvend aseptisk teknik. Kun til engangsbrug. Må ikke genanvendes. Hvis anvendes, hvis hætten/adapteren på injektionsprøten ikke er intakt. Inden hver brug skal indholtet af hver enkelt injektionsprøve kontrolleres visuelt i forhold til klæret, partikelstof, misfarvning og lekkage. Må ikke anvendes, hvis der observeres uregelmæssigheder i forhold til noget af følgende. Sørg for, at der ikke lukkes luft ind i væskebagen. Må ikke resteriliseres. Leveres steril, medmindre emballagen er åben og beskadiget.

BIVIRKNINGER

Der er ingen kendte bivirkninger, når dette produkt anvendes i overensstemmelse med dets indikationer.

BRUGSANVISNING**ANVEND ASEPTISK TEKNIK.**

1 Anvend aseptisk teknik, til at åbne emballagen med den forfyldte injektionsprøve med 0.9 % saltvandsopløsning. Inden brug skal produktet kontrolleres visuelt for partikelstof og misfarvning i henhold til ADVARSLER OG FORHOLDSREGLER.

2 Fjern beskyttelse som nødvendigt. Fjern luft fra injektionsprøven. Sørg for, at der ikke lukkes luft ind i væskebagen. Må kun anvendes sammen med kompatibele Luer-Lock®-forbindelser.

3 Fjern og kasser evt. rester, og tøm sprøjterne i henhold til lokale forskrifter.

VIRKNING

0.9 % saltvandsopløsning til injektion, amerikansk farmakopé (USP) er en steril, vandholdig oplosning, der har omrent samme osmotiske tryk og sammensætning som ekstracellulære væsker. Den irritterer ikke væv. Den anvendes til skyldning af anordninger til vaskulær adgang med henblik på at oprettholde katetres åbnehed og for at forhindre kontakt mellem inkompatible medicamenter og væsker.

PRODUKTBESKRIVELSE OG EMBALLAGE

Hver enkelt injektionsprøve leveres i form af en klar, latexfri, forfyld injektionsprøve i plastik, der er pakket i en vareprøvepose. Hver enkelt injektionsprøve i塑ik og vedvarende emballage indeholder 0.9 % saltvandsopløsning til injektion, amerikansk farmakopé (USP) uden konserveringsmidler.

Katalognr.	Beskrivelse	Emballage
3704	5 ml 0.9 % saltvandsopløsning, amerikansk farmakopé (USP) i en 5 ml injektionsprøve	En (1) injektionsprøve i plastik pakket i en vareprøvepose; 120 poser (120 injektionsprøver) pr. produktkali
37043	3 ml 0.9 % saltvandsopløsning, amerikansk farmakopé (USP) i en 5 ml injektionsprøve	En (1) injektionsprøve i plastik pakket i en vareprøvepose; 120 poser (120 injektionsprøver) pr. produktkali
3705C	10 ml 0.9 % saltvandsopløsning, amerikansk farmakopé (USP) i en 10 ml injektionsprøve	En (1) injektionsprøve i plastik pakket i en vareprøvepose; 100 poser (100 injektionsprøver) pr. produktkali
37053	3 ml 0.9 % saltvandsopløsning, amerikansk farmakopé (USP) i en 10 ml injektionsprøve	En (1) injektionsprøve i plastik pakket i en vareprøvepose; 100 poser (100 injektionsprøver) pr. produktkali
37055	5 ml 0.9 % saltvandsopløsning, amerikansk farmakopé (USP) i en 10 ml injektionsprøve	En (1) injektionsprøve i plastik pakket i en vareprøvepose; 100 poser (100 injektionsprøver) pr. produktkali
3706	20 ml 0.9 % saltvandsopløsning, amerikansk farmakopé (USP) i en 20 ml injektionsprøve	En (1) injektionsprøve i plastik pakket i en vareprøvepose; 60 poser (60 injektionsprøver) pr. produktkali

OPBEVARING OG STABILITET

0.9 % saltvandsopløsning til injektion, amerikansk farmakopé skal opbevares mellem 15 °C og 30 °C (59 °F og 86 °F) og må ikke udsættes for direkte sollys eller frost. Produktet kan opbevares indtil udleddsdatoen på produktets emballage.

SYMBOLER PÅ PRODUKTETS MÆRKNING

REF: Katalog(reference) nummer		Forsigtig, se medfølgende dokumenter	STERILE R	Steriliseret ved bestrålning
LOT		Partinummer	Indeholder ikke latex	 Må ikke genanvendes, kun til engangsbrug
Skal anvendes inden		Anbefalet opbevaringstemperatur		Autoriseret repræsentant i det europeiske fællesskab Emergo Europe Molenstraat 15 2513 BH, Haag Holland
CE 0413	CE-mærkning	(ml):	Påfyldningsvolumen	

POLSKI**Izotoniczny roztwór soli Praxijet™**

Ampułko-strzykawka zawierająca 0,9% chlorku sodu do wstrzykiwań (USP) (Farmakopeia Amerykańska)

sterlyn – niepyrogeny – jednorazowego użycia

Produkt jest przeznaczony wyłącznie do zlepkiwanego narzędzi do dostępu naczyniowego. Może być stosowany w miejscu sterylnym.

PRZECIW/WSKAZANIA

Nie stosować do rozszczepiania ani do rekonstrukcji suchych leków.

OSTRZEŻENIA I ŚRODKI OSTROŻNOŚCI

Stosuj przedzegadzony zasad aseptyki. Używać jedynie raz. Nie stosować do bezpośrednich wstrzyknięć dożylnych. Nie używać jeśli opakowanie jest otwarte lub uszkodzone. Nie używać jeśli zakrętka/nasadka strzykawki jest zuruśona. Przed użyciem zatrzymać każdą ampułko-strzykawkę sprawdzić wzrokowo czy jest klarowna, czy nie zawiera substancji stałych, strątów, czy nie jest przebarwiona i czy nie przekleja. Nie używać, jeśli zauważa się cokolwiek wyżej wymienionego. Nie dopuścić, aby wewnętrzny płyn zmiażdżył powietrze. Nie należy sterylizować powtórnie. Produkt jest sterlynny, jeśli opakowanie nie jest otwarte ani uszkodzone.

REAKCJE NIEPODZIĘDANE

Nie są znane przypadki reakcji niepozadanych, jeśli produkt był stosowany zgodnie ze wskazaniami.

INSTRUKCJE UŻYCIA**STOSOWANIE ZASAD ASEPTYKI.**

1 Aseptycznie otworzyć opakowanie zawierające ampulko-strzykawkę z 0,9% chlorkiem sodu. Przed użyciem wzrokowo sprawdzić czy produkt nie zawiera substancji stałych bądź przebarwień, tak jak podano w OSTRZEŻENIACH I ŚRODKACH OSTROŻNOŚCI.

2 W odpowiedni sposób zdjąć osłonkę. Używać ze strzykawki powietrze. Nie dopuścić, aby wewnętrzny płyn znalazł się powietrze.

3 Nie należy używać, oraz pustę strzywkę wyjmując i usuniętą obowiązującymi w placówce zasadami postępowania z codziennym stwarzającym zagrożenie biologiczne.

ZDALIANIE

0,9% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań (USP) jest sterlynny roztwór wodny, o ciśnieniu osmotycznym i składzie zbliżonym do płynów zewnatrzkomórkowych. Nie działa działańu na tkanki. Jest przeznaczony do zlepkiwanego narzędzi do dostępu naczyniowego w celu utrzymania drożności cewnika i zapobiegania kontaktu pomiędzy niezdrowymi lekami lub płynami.

OPIS PRODUKTU I OPAKOWANIE

Każda strzywkawka do zlepkiwanego, nie zawierająca lateksu, plastikowa ampulko-strzykawka zapakowana w termicznie zamkniętych woreczkach. Każda strzywkawka do zlepkiwanego, nie zawierająca lateksu, plastikowa ampulko-strzykawka z 0,9% chlorkiem sodu do wstrzykiwań (USP) bez środków konserwujących.

Numer katalogowy	Opis	Opakowanie
3704	5ml 0.9% chlorku sodu do wstrzykiwań (USP) w strzykawce	Jedna (1) plastikowa strzywkawka w termicznie zamkniętym woreczku ; 120 woreczków (120 strzywkawek) w opakowaniu
37043	3ml 0.9% chlorku sodu do wstrzykiwań (USP) w strzykawce	Jedna (1) plastikowa strzywkawka w termicznie zamkniętym woreczku ; 120 woreczków (120 strzywkawek) w opakowaniu
3705C	10ml 0.9% chlorku sodu do wstrzykiwań (USP) w strzykawce	Jedna (1) plastikowa strzywkawka w termicznie zamkniętym woreczku ; 100 woreczków (100 strzywkawek) w opakowaniu
37053	3ml 0.9% chlorku sodu do wstrzykiwań (USP) w strzykawce	Jedna

Praxject™ normal saltlösningForhåndsfylt sprøyte med 0,9 % sodiumkloridinnsprøyting USP
Steril - ikke-pyroget - Engangsbruk**INDIKASJONER OG KLINISK BRUK**

Kun til skylling av utstyr for vaskular tilgang. Kan plasseres på sterile flater.

KONTRAINDIKASJONER

Ikke til produktekondisjonering eller medisinsk fortynning.

ADVARSLER OG FORHOLDSREGLER

Bruk aseptisk metode. Engangsbruk. Ikke til direkte intravenøs innsprøyting. Må ikke brukes hvis pakken er åpen eller skadet.

Må ikke brukes hvis sprøyten heter/adaptér ikke er intakt. Inspiser innholdet i hver forhåndsfylte sprøyte visuelt for klarhet, partikler, precipitat, missfarging og lekkasjer før bruk. Må ikke brukes hvis noe av ovennevnte observeres. Det må ikke være luft i vaskekanalen. Skal ikke resterilleseres. Sterilt med mindre pakken er åpent eller skadet.

BIVERTKNINGER

Ingen kjente bivertkninger når produktet brukes som indikert.

INSTRUKSJONER FOR BRUK**BRUK ASEPTISK METODE.**

1 Apne pakken som inneholder den forhåndsfylte sprøyten med 0,9 % sodiumklorid på aseptisk måte. Inspiser

2 Fjern og kast utstyrstøylen som holder den åpne. Trykk ut luften fra sprøyten. Det må ikke være luft i vaskekanalen. Må kun brukes med kompatibel luft-lock-kobling.

3 Fjern og kast ubruk-væske og tom sprøyten i henhold til institusjonens retningslinjer for farlig biologisk avfall.

HANDELING

0,9 % sodiumkloridinnsprøyting USP er en steril, vannholdig løsning med omtrent samme osmotiske trykk og sammensetning som ekstrakelullære væsker. Den er ikke irriterende for vev. Den brukes til å skylle vaskulaært tilgangsutstyr for å holde katerat åpent og hindre kontakt mellom utenforlig medikamenter og væsker.

PRODUKTBEKRÆFTELSE OG EMBALASJE

Vær sprøyte leveres som en klar, latexfri, forhåndsfylt plastsprøyte, pakket i en varmeforseglet pose. Hver sprøyte i

åpnet, uskadelig pakke inneholder 0,9 % sodiumkloridinnsprøyting USP uten konserveringsstoffer.

Katalognummer	Beskrivelse	Emballasje
3704	5 ml 0,9 % sodiumkloridinnsprøyting USP i 5 ml sprøyte	Én (1) plastsprøyte pakket i varmeforseglet pose: 120 poser (120 sprøyter) per eske
37043	3 ml 0,9 % sodiumkloridinnsprøyting USP i 5 ml sprøyte	Én (1) plastsprøyte pakket i varmeforseglet pose: 120 poser (120 sprøyter) per eske
3705C	10 ml 0,9 % sodiumkloridinnsprøyting USP i 10 ml sprøyte	Én (1) plastsprøyte pakket i varmeforseglet pose: 100 poser (100 sprøyter) per eske
37053	3 ml 0,9 % sodiumkloridinnsprøyting USP i 10 ml sprøyte	Én (1) plastsprøyte pakket i varmeforseglet pose: 100 poser (100 sprøyter) per eske
37055	5 ml 0,9 % sodiumkloridinnsprøyting USP i 10 ml sprøyte	Én (1) plastsprøyte pakket i varmeforseglet pose: 100 poser (100 sprøyter) per eske
3706	20 ml 0,9 % sodiumkloridinnsprøyting USP i 20 ml sprøyte	Én (1) plastsprøyte pakket i varmeforseglet pose: 60 poser (60 sprøyter) per eske

OPPBEBARING OG STABILITET

0,9 % sodiumkloridinnsprøyting USP må oppbevares mellom 15 °C og 30 °C (59 °F og 86 °F), skjermet mot direkte sollys og frost. Produktet kan lagres inntil utløpsdatoen på pakningen.

SYMBOLER PÅ PRODUKTETIKETTER

REF: Katalog(referanse) Nummer		Obs! Se medfølgende dokumenter	STERILE R	Strålesterilisert
LOT		Inneholder ikke latex		Må ikke gjenbrukes, kun til engangsbruk
Brukes innen		Anbefalt oppbevaringstemperatur	EC REP	Autorisert representant i EU Emergo Europe Molenstraat 15 2513 BH, Haag Nederland
CE 0413 CE-merke		Fyllevolum (ml)		

ITALIANO**Soluzione salina normale Praxject™**

Siringa preempita con soluzione iniettabile di sodio cloruro 0,9% USP

Sterile - Aripogeno - Monouso

INDICAZIONI E USO CLINICO

Da usare esclusivamente per il lavaggio dei dispositivi di accesso vascolare. Posizionabile in campo sterile.

CONTRAINDICAZIONI

Non usare per la ricostituzione di prodotti liofilizzati o per la diluizione di farmaci.

AVVERTENZE E PRECAUZIONI

Impiegare una tecnica aseptica. Esclusivamente monouso. Non riutilizzare. Non per iniezione endovenosa diretta. Non utilizzare se la confezione è danneggiata o aperta. Nota per la cappuccio o adattatore della siringa non è intatto.

Ispezionare visivamente il contenuto di ciascuna siringa preempita, prima dell'utilizzo, per verificare la limpidezza ed escludere la presenza di particolato, precipitato, alterazioni del colore o fuoriuscita. Non utilizzare il prodotto in qualsiasi delle suddette circostanze. Non permettere che rimanga intrappolata aria nel percorso del fluido. Non sottoporre a risterilizzazione. Sterile salvo se la confezione è danneggiata o aperta.

REAZIONI AVVERSE

Non sono state riscontrate reazioni avverse quando il prodotto è utilizzato seguendo le indicazioni.

ISTRUZIONI PER L'USO**IMPIEGARE UNA TECNICA ASETICA.**

1 Aprire in condizioni aseptiche la confezione contenente la siringa preempita con soluzione di sodio cloruro 0,9%. Ispezionare visivamente il contenuto prima di utilizzarla per escludere la presenza di particolato o alterazioni del colore prima dell'utilizzo seguendo le AVVERTENZE E PRECAUZIONI.

2 togliere la protezione come richiesto. Espellere l'aria dalla siringa. Non permettere che rimanga intrappolata aria nel percorso del fluido. Utilizzare solo con connettori luer lock compatibili.

3 buttare la siringa con la porzione di liquido eventualmente non consumato secondo la procedura per trattamento dei rifiuti ospedalieri.

AZIONE

La soluzione iniettabile di sodio cloruro 0,9% USP è una soluzione acquosa sterile che presenta all'interno la stessa composizione e pressione osmotica dei fluidi extracellulare. Non irrita i tessuti. Viene utilizzata per lavare i dispositivi di accesso vascolare al fine di mantenere la peribilità del catetere ed evitare il contatto tra farmaci o fluidi incompatibili.

DESCRIZIONE DEL PRODOTTO E CONFEZIONAMENTO

Ogni siringa è confezionata singolarmente all'interno di una busta termosigillata contenente una siringa preempita in plastica trasparente priva di liquido. Ogni siringa contenuta all'interno di una confezione integra e sigillata contiene una soluzione iniettabile di sodio cloruro 0,9% USP priva di conservanti.

Número catalogo	Descripción	Confezione
3704	5 mL de solución inyectable de sodio cloruro 0,9% USP en una siringa de 5 mL	Una (1) siringa en plástico confezionata all'interno di una busta termosigillata; ogni scatola del prodotto contiene 120 buste (120 siringhe)
37043	3 mL de solución inyectable de sodio cloruro 0,9% USP en una siringa de 5 mL	Una (1) siringa en plástico confezionata all'interno di una busta termosigillata; ogni scatola del prodotto contiene 120 buste (120 siringhe)
3705C	10 mL de solución inyectable de sodio cloruro 0,9% USP en una siringa de 10 mL	Una (1) siringa en plástico confezionata all'interno di una busta termosigillata; ogni scatola del prodotto contiene 100 buste (100 siringhe)
37053	3 mL de solución inyectable de sodio cloruro 0,9% USP en una siringa de 10 mL	Una (1) siringa en plástico confezionata all'interno di una busta termosigillata; ogni scatola del prodotto contiene 100 buste (100 siringhe)
37055	5 mL de solución inyectable de sodio cloruro 0,9% USP en una siringa de 10 mL	Una (1) siringa en plástico confezionata all'interno di una busta termosigillata; ogni scatola del prodotto contiene 100 buste (100 siringhe)
3706	20 mL de solución inyectable de sodio cloruro 0,9% USP en una siringa de 20 mL	Una (1) siringa en plástico confezionata all'interno di una busta termosigillata; ogni scatola del prodotto contiene 60 buste (60 siringhe)

CONSERVAZIONE E STABILITÀ

La soluzione iniettabile di sodio cloruro 0,9% USP deve essere conservata a una temperatura compresa tra 15 °C e 30 °C, al riparo dalla luce diretta del sole e dal freddo. Il prodotto può essere conservato fino alla data di scadenza sulla confezione del prodotto.

SIMBOLI SULL'ETICHETTA DEL PRODOTTO

REF: Riferimento catalogo Codice		Attenzione, consultare i documenti allegati	STERILE R	Sterilizzato mediante radiazioni
LOT: Codice lotto		Non contiene lattice		Non riutilizzabile, prodotto esclusivamente monouso
Utilizzare entro		Temperatura di conservazione consigliata	EC REP	Rappresentante autorizzato nella Comunità Europea Emergo-Europe Molenstraat 15 2513 BH, L'Aia Olanda
CE 0413 Marchio CE		Volumen de relleno (ml)		

PORTUGUÊS**Solução Salina Normal Praxject™**

Seringas pré-carregadas com USP (Unique Soft Pack) de Injeção de 0,9% de Cloreto de Sódio USP

Estérilizada - Não Pirogénica - Descartável

INDICAÇÕES E APLICAÇÃO CLÍNICA

Apenas para escorrimento de dispositivos de acesso vascular. Pode ser guardado numa zona esterilizada.

CONTRAINDICAÇÕES

Não apto para reconstituição de produto seco nem diluição de medicamentos.

AVISOS E PRECAUÇÕES

Aplicar através da técnica anti-séptica. Apenas uso único. Não reutilizar. Inapto para injeção intravenosa directa. Não utilizar se a embalagem estiver aberta ou danificada. Não utilizar se o tampão/adaptador da siringa não estiver intacto. Analisar visualmente o conteúdo de cada siringa quanto a transparência, partículas, precipitado, decoloração e fuga antes da utilização. Não utilizar se for observada alguma das condições supra mencionadas. Não permitir a retenção de ar no canal de fluido. Não voltar a esterilizar. Produto esterilizado, excepto com embalagem aberta ou danificada.

REAÇÕES ADVERSAS

Desconhece reacções adversas quando o produto é usado como indicado.

INSTRUÇÕES DE USO**APLICAR ATRAVÉS DA TÉCNICA ANTI-SÉPTICA.**

1 Abrir de forma anti-séptica a embalagem que contém a siringa pré-carregada com 0,9% de cloreto de sódio. Analisar visualmente o produto para verificar a existência de partículas e decoloração antes da aplicação de acordo com AVISOS E PRECAUÇÕES.

2 Remover a proteção conforme necessário. Libertar o ar da siringa. Não permitir a retenção de ar no canal de fluido. Usar apenas com adaptadores do tipo luer-lock.

3 Remova e utilize as porções não usadas e evite as seringas as seringas de acordo com as políticas ambientais da instituição.

ACÇÃO

A solução (Unique Soft Pack) de Injeção de 0,9% de Cloreto de Sódio é uma solução estéril, aquosa que contém aproximadamente a mesma pressão osmótica e composição que fluidos extracelulares. Não é irritante para os tecidos. É utilizada para limpar dispositivos de acesso vascular de forma a manter desobstrução do cateter e prevenir o contacto entre medições ou fluidos incompatíveis.

DESCRIÇÃO DO PRODUTO E EMBALAGEM

Cada siringa é fornecida numa siringa transparente, pré-carregada e isenta de latex, embalada numa bolsa selada a quente. Cada siringa numa embalagem selada e intacta contém uma USP (Unique Soft Pack) de Injeção de 0,9% de cloreto de sódio sem conservantes.

Número de catálogo	Descrição	Embalagem
3704	5 ml de USP de injeção de 0,9% de cloreto de sódio numa siringa de 5 ml	Uma (1) siringa de plástico embalada numa bolsa selada a quente; 120 bolsas (120 siringas) por caixa do produto
37043	3 ml de USP de injeção de 0,9% de cloreto de sódio numa siringa de 5 ml	Uma (1) siringa de plástico embalada numa bolsa selada a quente; 120 bolsas (120 siringas) por caixa do produto
3705C	10 ml de USP de injeção de 0,9% de cloreto de sódio numa siringa de 10	