

VanishPoint® Syringe

Automated Retraction Technology

VanishPoint® Injektionsspritze

Automatisierte Retraktionstechnologie

Seringue VanishPoint®

Technologie de Rétraction Automatisée

Siringa VanishPoint®

Tecnologia di Retrazione Automatizzata

Jeringa VanishPoint®

Tecnología de Retracción Automatizada

VanishPoint® Injectiespuit

Geautomatiseerde Retractietechnologie

Seringa VanishPoint®

Tecnologia de Retração Automatizada

VanishPoint® シリンジ

自動引き込み技術

VanishPoint® Şırınga

Otomatik Geri Çekme Teknolojisi

Strzykawka VanishPoint®

Technologia Automatycznego Wycofywania

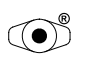
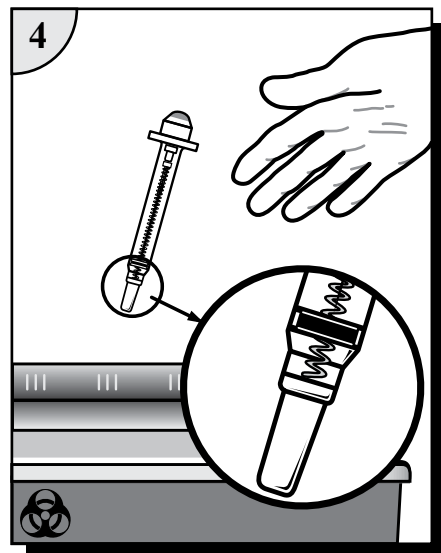
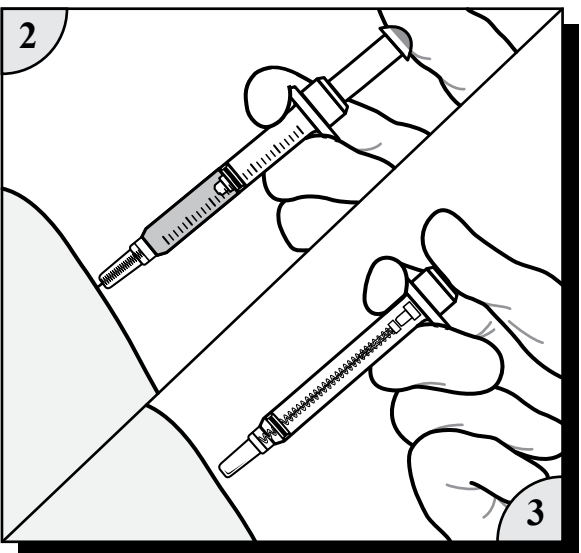
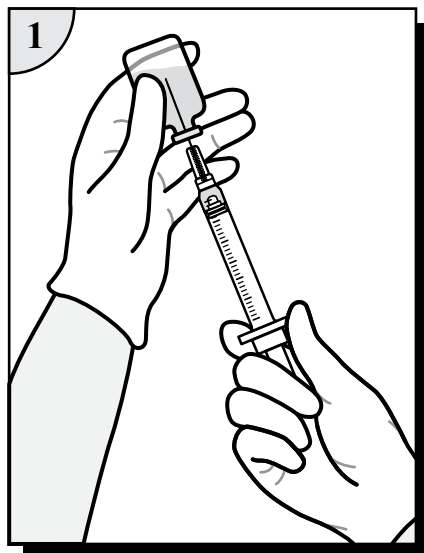
CL032, Rev. J

VanishPoint® Syringe

Automated Retraction Technology

VanishPoint® Injektionsspritze
Seringue VanishPoint®
Siringa VanishPoint®
Jeringa VanishPoint®
VanishPoint® Injectiespuit

Seringa VanishPoint®
VanishPoint® シリンジ
VanishPoint® Şırınga
Strzykawka VanishPoint®



Corporate Headquarters:
Retractable Technologies, Inc.
511 Lobo Lane, P.O. Box 9
Little Elm, Texas 75068-0009
www.retractable.com

Sales and Marketing:
Retractable Technologies, Inc.
511 Lobo Lane, P.O. Box 9
Little Elm, Texas 75068-0009
Fax: (972) 294-4400
Toll Free 1-888-703-1010

EC REP: EU Auth. Rep.
(MDD93/42/EEC)
MDSS GmbH
Schiffgraben 41
D-30175 Hannover
Germany

Manufacturing Location:
Retractable Technologies, Inc.
511 Lobo Lane, P.O. Box 9
Little Elm, Texas 75068-0009

PATENTS--WWW.RETRACTABLE.COM / PATENTS

© 2000, 2019. Retractable Technologies, Inc. All rights reserved.

Precautions:

- Single use only. Reuse of this device may result in exposure to bloodborne pathogens, including Hepatitis B virus (HBV), Hepatitis C virus (HCV), and human immunodeficiency virus (HIV).
- Contents are sterile, non-toxic, and non-pyrogenic. Do not use if product or package is damaged.
- Not made with natural rubber latex.
- Use only with attached needle. Needle cannot be changed.
- Automated needle retraction occurs only when barrel is emptied and plunger is fully depressed.
- For applications where full dose is not administered, expel remaining contents according to institutional policy and activate needle retraction.
- U.S. Federal Law restricts this device to sale by or on the order of a physician.

Instructions for Use:

1. Prepare and give injection using aseptic technique according to institutional policy.
2. For injection into patients, continue depressing plunger to activate automatic needle retraction **while needle is still in patient**. For injection into IV ports, continue depressing plunger to activate automatic needle retraction and **immediately remove needle from port**. **Full dose is administered only when needle retraction is activated**.
3. Needle will automatically retract into syringe, preventing exposure to contaminated needle and rendering syringe non-reusable. In the event that needle retraction mechanism does not activate, discard syringe in an appropriate sharps container per protocol of institution. Do not recap contaminated needles.
4. Dispose of VanishPoint® syringe in an appropriate sharps container per protocol of institution.

DEUTSCH

Vorsichtsmaßnahmen:

- Nur zum einmaligen Gebrauch. Die Wiederverwendung dieses Geräts kann zum Kontakt mit durch Blut übertragenen Krankheitserregern führen, einschließlich Hepatitis B-Virus (HBV), Hepatitis C-Virus (HCV) und HI-Virus (HIV).
- Inhalt ist steril, ungiftig und pyrogenfrei. Nicht verwenden, wenn das Produkt oder die Verpackung beschädigt ist.
- Ohne natürlichen Latexkautschuk hergestellt.
- Nur mit der angebrachten Nadel verwenden. Die Nadel kann nicht ausgetauscht werden.
- Die Nadel wird nur dann automatisch zurückgezogen, wenn der Zylinder geleert und der Kolben vollständig nach unten gedrückt ist.
- Bei Anwendungen, bei denen nicht der vollständige Inhalt verabreicht wurde, den verbliebenen Inhalt entsprechend den Vorgaben Ihrer Einrichtung entleeren und Nadelretraktion aktivieren.

Gebrauchsanweisung:

1. Injektionen sind gemäß der geltenden Bestimmungen mit aseptischen Techniken vorzubereiten und zu verabreichen.
2. Für Injektionen in Patienten den Kolben weiter nach drücken, um die automatische Retraktion der Nadel auszulösen, während sich die Nadel noch im Patienten befindet. Für Injektionen in Infusionsanschlüssen den Kolben weiter nach unten drücken, um die automatische Retraktion der Nadel auszulösen, und anschließend die Nadel umgehend vom Spritzenanschluss entfernen. Die volle Dosis wird nur bei Aktivierung der Nadelretraktion verabreicht.
3. Die Nadel wird automatisch in die Spritze zurückgezogen. So wird Kontakt mit der kontaminierten Nadel verhindert, und die Spritze kann nur einmal verwendet werden. Für den Fall, dass der Nadelruckziehmechanismus nicht aktiviert wird, Spritze gemäß Richtlinien der Einrichtung in einer Nadelabwurffbox entsorgen. Kontaminierte Nadeln nicht wieder verschließen.
4. Die VanishPoint® Spritze vorschriftsgemäß in einem geeigneten Behälter für scharfkantige Abfälle entsorgen.

FRANÇAIS

Précautions:

- À usage unique. La réutilisation de ce dispositif peut provoquer une exposition à des pathogènes sanguins, y compris au virus de l'hépatite B (VHB), au virus de l'hépatite C (VHC) et au virus d'immunodéficience humaine (VIH).
- Contenu stérile, non toxique et apyrégène. Ne pas utiliser si le produit ou l'emballage est endommagé.
- Ne contient pas de latex de caoutchouc naturel.
- À utiliser uniquement avec l'aiguille jointe. Ne pas remplacer l'aiguille.
- L'aiguille ne se rétracte automatiquement que lorsque le cylindre de la seringue est vide et que le piston est complètement poussé.
- Pour des applications ne nécessitant pas l'administration de tout le contenu, expulser le reste du contenu conformément au protocole de l'établissement et activer le retrait de l'aiguille.

Mode d'emploi:

1. Préparer et effectuer l'injection en utilisant la technique aseptique conforme au protocole de l'établissement.
2. Pour une injection à un patient, continuer à appuyer sur le piston pour activer la rétraction automatique de l'aiguille **tandis que celle-ci se trouve toujours dans le patient**. Pour une injection dans un site d'accès intraveineux, continuer à appuyer sur le piston pour activer la rétraction automatique de l'aiguille et **retirer immédiatement l'aiguille du site d'accès. Une dose complète n'est administrée que lorsque le retrait de l'aiguille est activé**.
3. L'aiguille se rétracte automatiquement dans la seringue, évitant ainsi une exposition à une aiguille contaminée et rendant la seringue non réutilisable. Si le mécanisme de rétraction de l'aiguille ne s'active pas, jeter la seringue dans un conteneur pour objets pointus approprié conformément au protocole de l'établissement. Ne pas remettre de bouchon sur les aiguilles contaminées.
4. Mettre au rebut la seringue VanishPoint® dans un récipient approprié aux instruments pointus conformément au protocole de l'établissement.

ITALIANO

Precauzioni:

- Esclusivamente monouso. Il riutilizzo di questo dispositivo può causare esposizione a patogeni a trasmissione ematica, tra cui il virus dell'epatite B (HBV), il virus dell'epatite C (HCV) e il virus dell'immunodeficienza umana (HIV).
- Il contenuto è sterile, non tossico e apirogno. Non utilizzare se il prodotto e/o la confezione sono danneggiati.
- Non fabbricato in lattice di gomma naturale.
- Adoperare solo con l'ago collegato. L'ago non può essere cambiato.
- La retrazione automatica dell'ago avviene solo quando il cilindro è vuoto e dopo avere premuto completamente lo stantuffo.
- Per applicazioni nelle quali non viene somministrata l'intera dose, espellere il contenuto rimanente in conformità alla prassi ospedaliera e attivare la retrazione dell'ago.

Istruzioni per l'uso:

1. Preparare e somministrare l'iniezione utilizzando una tecnica asettica secondo la politica dell'istituto.
2. Per l'iniezione nei pazienti, continuare a spingere lo stantuffo per attivare la retrazione automatica dell'ago mentre quest'ultimo si trova ancora nel paziente. Per iniezioni entro porte per infusioni endovenose, continuare a spingere lo stantuffo per attivare la retrazione automatica dell'ago e rimuovere immediatamente l'ago dall'apertura. La dose completa viene somministrata solo quando la retrazione dell'ago è attivata.
3. L'ago si retrarrà automaticamente nella seringa, evitando l'esposizione all'ago contaminato e rendendo la seringa non riutilizzabile. Nel caso in cui il meccanismo di retrazione dell'ago non si attivi, gettare la seringa nell'apposito contenitore per taglienti e smaltire secondo la prassi adottata dall'istituto. Non rimettere il cappuccio ad aghi contaminati.
4. Gettare la seringa VanishPoint® nell'apposito contenitore per taglienti, secondo la prassi adottata dall'istituto.

ESPAÑOL

Precauciones:

- Para un solo uso. Si reutiliza este dispositivo puede exponer a las personas a patógenos sanguíneos, entre ellos el virus de la Hepatitis B (VHB), el virus de la Hepatitis C (VHC) y el virus de la inmunodeficiencia humana (VIH).
- El contenido es estéril, no tóxico y no pirogénico. No usar si el producto o el embalaje están dañados.
- No está hecho con látex de caucho natural.
- Utilice únicamente con la aguja sólo tiene lugar cuando se vacía el cuerpo y se opriime a fondo el émbolo.
- Para aplicaciones en las que no se administra todo el contenido, expulse el contenido restante de acuerdo con la política de la institución y active la retracción de la aguja.

1. Prepare y administre la inyección utilizando una técnica aseptica según la política institucional.
2. Para inyectar en el paciente, continúe oprimiendo el émbolo para activar la retracción automática de la aguja mientras ésta todavía se encuentra en el paciente. Para inyectar en orificios intravenosos, continúe oprimiendo el émbolo para activar la retracción automática de la aguja y retire de inmediato la aguja del orificio. La dosis completa sólo se administra cuando se activa la retracción de la aguja.

3. La aguja se retráctará automáticamente al interior de la jeringa e impedirá la exposición a la aguja contaminada y la reutilización de la jeringa. Si el mecanismo de retracción de la aguja no se activa, elimine la jeringa en un contenedor para objetos punzocortantes de acuerdo con el protocolo de la institución. No tape nuevamente las agujas contaminadas.
4. Deseche la jeringa VanishPoint® en un recipiente para objetos punzocortantes adecuado de acuerdo con el protocolo de la institución.

NEDERLANDS

Voorzorgsmaatregelen:

- Uitsluitend voor eenmalig gebruik. Hergebruik van dit hulpmiddel kan resulteren in blootstelling aan via bloed overgedragen pathogenen, waaronder het hepatitis B-virus (HBV), hepatitis C-virus (HCV) en het human immunodeficiency virus (HIV).
- De inhoud is steriel, niet toxic en niet pyrogen. Niet gebruiken als de verpakking van het product beschadigd is.
- Niet gemaakt met natuurlijke latexrubber.
- Gebruik alleen met de bevestigde naald. Naald kan niet vervangen worden.
- De naald wordt automatisch ingetrokken wanneer de cilinder leeg is en de zuiger volledig is ingedrukt.
- Voor toepassingen waarbij niet de volledige inhoud wordt toegediend, dient men de resterende inhoud te verwijderen volgens het protocol van het instituut en de naaldintrekking te activeren.

Gebruiksaanwijzing:

1. Bereid de injectie voor en dien deze toe aan de hand van aseptische technieken in overeenstemming met het beleid van de instelling.
2. Voor injectie in patiënten blijf de zuiger ingedrukt houden om de automatische naaldintrekking te activeren **met de naald nog in de patiënt**. Voor injectie in IV-poorten blijf de zuiger ingedrukt houden om de automatische naaldintrekking te activeren en verwijder **u de naald onmiddellijk uit de poort**. **De volledige dosis wordt uitsluitend toegediend wanneer de naaldintrekking is geactiveerd**.
3. De naald trekt automatisch in de injectiesput, waardoor blootstelling aan de besmette naald wordt voorkomen en de spuit onbruikbaar wordt. Als het naaldretractiemechanisme niet wordt geactiveerd gooit u de injectiesput weg in een geschikte container voor scherpe items conform het protocol van de instelling. Niet de dop weer aanbrengen op besmette naalden.
4. De VanishPoint®-spuit wegwerpen in een geschikt afvalbak voor scherp materiaal volgens het protocol van het instituut.

PORTUGUÊS

Precauções:

- Somente para uso único. A reutilização deste dispositivo pode ter como consequência a transmissão de patógenos pelo sangue, abrangendo o vírus da hepatite B (HBV), o vírus da hepatite C (HCV) e o vírus da imunodeficiência humana (HIV).
- Componentes estéreis, atóxicos e não pirogénicos. Não use se o produto ou a embalagem estiverem danificados.
- Não é fabricado com latex de borracha natural.
- Utilizar apenas com a agulha acoplada. A agulha não pode ser trocada.
- A retracção automática da agulha ocorre apenas quando o cilindro é esvaziado e o êmbolo totalmente pressionado.
- Em aplicações onde o conteúdo total não for administrado, jogue fora o conteúdo remanescente de acordo com as normas da instituição e active a retracção da agulha.

Instruções de uso:

1. Prepare e aplique a injeção usando técnicas de assepsia de acordo com as normas da instituição.
2. Para injeção em pacientes, continue a pressionar o êmbolo para ativar a retracção automática da agulha **enquanto esta estiver ainda no paciente**. Para injeção em entradas IV, continue a pressionar o êmbolo para ativar a retracção automática da agulha e **retirar imediatamente a agulha da abertura. A dose total apenas é administrada quando a retracção da agulha é acionada**.
3. A agulha retrairá automaticamente para dentro da seringa, evitando a exposição a uma agulha contaminada e tornando a seringa não reutilizável. Caso o mecanismo de retração não funcione, descarte a seringa em um recipiente para instrumentos pontiagudos apropriado, de acordo com o protocolo da instituição. Não faça recapamento de agulhas contaminadas.
4. Descarte a seringa VanishPoint® num recipiente adequado para instrumentos pontiagudos, segundo os protocolos adotados pela instituição.

日本語

使用上の注意:

- 使用回数。このデバイスを再使用するとB型肝炎(HBV)、C型肝炎(HCV)、ヒト免疫不全ウイルス(HIV)などの血液感染性の病原体に曝露されます。
- 内容物は滅菌済みで、有害性と発熱性はありません。製品やパッケージが損傷している時は使用しないでください。
- 天然ゴムのラテックスを使用して製造していません。
- 添付のニードル以外は使用しないで下さい。ニードルの交換はできません。
- ハザレが空で、ランジャーが完全に押されているときだけ、自動ニードル格納機能が作動します。
- 薬剤を使い切らない場合は、医療施設の方針に従って残った薬剤を廃棄し、ニードル格納機能を作動させてください。

使用説明書:

1. 医療機関の方針に従い、無菌的手技を用いて準備を行い注射してください。
- 患者に注射する場合は、ランジャーを押し続け、ニードルが患者の体内にあるうちに自動ニードル格納機能を作動させてください。IVポートに注射するときは、ランジャーを押し続け、自動ニードル格納機能を作動させ、すぐにポートからニードルを外してください。ニードル格納が作動した時だけ、全量が投与されます。
3. ニードルは自動的にシリンジに格納され、汚染されたニードルに接触するのを防止し、シリンジを再使用できないようにします。ニードル格納メカニズムが作動しない場合、各医療機関の手順に従って、シリンジを適切な锐利物廃棄容器に廃棄してください。汚染したニードルに再度キャップしないでください。
4. VanishPoint® シリンジは医療機関の手順に従って適切な锐利物廃棄容器に廃棄してください。

TÜRKÇE

Önlemler:

- Tek kullanımlıktır. Bu cihazın tekrar kullanılması, Hepatit B virüsü (HBV), Hepatit C virüsü (HCV) ve insansın immün yetmezlik virüsü (HIV) gibi kan yoluya bulanık patojenlerle maruz kalma riskini doğurur.
- İçindekiler sterildir, toksik veya piroyenik değildir. Ürün veya ambalaj zarar görmüşse kullanmayın.
- Doğal kaçuk lateksi ile üretilmemiştir.
- Sadece takılı iğneyle kullanın. İğne deşiritlemeye.
- Otomatik içne retraksiyonu sadece havza boşaltılıp pompa tamamen bastırıldığında gerçekleşir.
- Tam dozun verilmemiği uygulamalarda, kalan içeriği kurumsal politikaya göre boşaltın ve içne retraksiyonunu etkinleştirin.

Kullanım Talimatları:

1. Kurumsal politikalara uygun şekilde aseptik teknik kullanarak hazırlayıp enjeksiyonu yapınız.
2. Hastalara enjeksiyon için, **igne hastaya batırılmış durumdayken** otomatik içne retraksiyonunu etkinleştirmek için pompayla basılmaya devam ediniz. IV portlarına enjeksiyon için, otomatik içne retraksiyonu etkinleştirerek içne retraksiyonu için pompayla basılmaya devam ediniz ve **igne porttan hemen çıkarın**. **Tam doz sadece içne retraksiyonu etkinleştirildiğinde uygulanabilir**.
3. İğne otomatik olarak şırıngan içne çekili kontamine içenin açıkta kalmaması ve şırıngayı kullanılmaz hale getirecektir. İğne geri çekme mekanizmasının etkinleşmemesi durumunda, şırıngayı kurum protokolü doğrultusunda uygun bir

kesici madde kabina atınız. Kontamine içnelerin başlığını tekrar takmayınız.

4. VanishPoint® şırıngayı kurum protokolü doğrultusunda uygun bir kesici madde konteynerine atınız.

POLSKI

Środki ostrożności:

- Wylączenie jednorazowego użytku. Ponowne użycie urządzenia grozi narażeniem na patogeny krwiopochodne w tym wirus zapalenia wątroby typu B (HBV), wirus zapalenia wątroby typu C (HCV) oraz wirus ludzkiego niedoboru odporności (HIV).
 - Zawartość jest sterylna, nietoksyczna, nietoksyczna i apirogenowa. Nie używać, jeżeli produkt lub opakowanie jest uszkodzone.
 - Wykonane bez użycia lateksu naturalnego.
 - Używać wyłącznie z dołączoną igłą. Igła nie może być zmieniona.
 - Automatyczne wycofywanie igły następuje tylko, gdy cylinder jest pusty całkowicie wciśnięty.
 - W przypadku zastosowań, gdy nie jest podawana pełna dawka, należy usunąć zawartość zgodnie z procedurą i aktywować wycofywanie igły.
- Instrukcja stosowania:**
1. Przygotować i podać zastyk przy zastosowaniu techniki antyseptycznej zgodnie z procedurami.
 2. Przy podawaniu zastrzyków pacjentom należy kontynuować wciskanie tłoka, aby aktywować automatyczne wycofywanie, podczas gdy igła jest ciągle w ciele pacjenta. Przy podawaniu zastrzyków przez porty podawania dozynego należy kontynuować wciskanie tłoka, aby aktywować automatyczne wycofywanie i natychmiast usunąć igłę z portu. Całkowita dawka jest podawana tylko wtedy, gdy aktywowane jest wycofywanie igły.
 3. Igła automatycznie wycofa się do strzykawki, zapobiegając ekspozycji na skażoną igłę i powodując, że strzykawka nie może być użyta powtórnie. W przypadku, gdy mechanizm wycofywania igły nie aktywuje się, strzykawkę należy wyrzucić do odpowiedniego pojemnika na ostre elementy zgodnie z procedurą. Nie nakładaj ponownie osłonki na skażone igły.
 4. Wyrzucić strzykawkę VanishPoint® do odpowiedniego pojemnika na ostre elementy zgodnie z procedurą.

SYMBOL KEY

LOT	EN - Batch Code TR - Parti Kodu		EN - Single Use TR - Tek Kullanım Tarihi
	EN - Do not use if package is damaged DE - Nicht verwenden, wenn die Verpackung beschädigt ist FR - Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé IT - Non utilizzare se la confezione è danneggiata ES - No utilizar si el paquete está dañado NL - Niet gebruiken als de verpakking is beschadigd PT - Não utilize se a embalagem estiver danificada JA - 包装が破損している場合は使用しないでください TR - Ambalaj zarar görmüşse kullanmayın PL - Nie używać, jeżeli opakowanie jest uszkodzone		EN - Date of Manufacture TR - Üretim Tarihi
	EN - Catalogue Number TR - Katalog Numarası		EN - See Instructions for Use TR - Kullanım talimatlarına bakınız
	EN - Sterilized by Gamma Irradiation TR - Gamma ışması sterilize edilmiş		EN - Reuse Prevention TR - Tekrar kullanım engellemesi
	EN - EU Authorized Representative TR - AB Yetkili Temsilci		EN - Manufacturer TR - Üretici