

## DASH 6 SYRINGES

**GB** DASH 6™ ISO 80369-6 NRFit® Compliant Syringe

**ES** Jeringa NRFit® DASH 6™ de conformidad con la ISO 80369-6

**FR** Seringue DASH 6™ conforme à la norme ISO 80369-6 NRFit®

**IT** Siringa conforme DASH 6™ ISO 80369-6 NRFit®

**DE** DASH 6™ ISO 80369-6 NRFit®-konforme Spritze

**NL** DASH 6™ inspectiespuit conform ISO 80369-6 NRFit®

**DK** DASH 6™ ISO 80369-6 NRFit® elastisk sprojte

**SE** DASH 6™ ISO 80369-6 NRFit®-kompatibel spruta

**NO** DASH 6™ ISO 80369-6 NRFit®-samsvarende sproyte

**PT** DASH 6™ ISO 80369-6 NRFit® Seringas

**PL** DASH 6™ ISO 80369-6 NRFit® Strzykawki

## AVAILABLE PRODUCTS

### DESCRIPTION

**15011010** DASH 6™ ISO 80369-6 NRFit® Compliant Syringe  
1ml Lock

**15011030** DASH 6™ ISO 80369-6 NRFit® Compliant Syringe  
3ml Lock

**15011050** DASH 6™ ISO 80369-6 NRFit® Compliant Syringe  
5ml Lock

**15011100** DASH 6™ ISO 80369-6 NRFit® Compliant Syringe  
10ml Lock

**15011200** DASH 6™ ISO 80369-6 NRFit® Compliant Syringe  
20ml Lock

**15011600** DASH 6™ ISO 80369-6 NRFit® Compliant Syringe  
60ml Lock

**15021010** DASH 6™ ISO 80369-6 NRFit® Compliant Syringe  
1ml Slip

**15021030** DASH 6™ ISO 80369-6 NRFit® Compliant Syringe  
3ml Slip

**15021050** DASH 6™ ISO 80369-6 NRFit® Compliant Syringe  
5ml Slip

**15021100** DASH 6™ ISO 80369-6 NRFit® Compliant Syringe  
10ml Slip

**15021200** DASH 6™ ISO 80369-6 NRFit® Compliant Syringe  
20ml Slip

Rx Only  
Caution: Federal (U.S.A.) law restricts  
this device to sale by or on the order  
of a physician.

Symbol glossary available at [www.gbukgroup.com](http://www.gbukgroup.com)
**GBUK Group Ltd.**  
Woodland House  
Blackwood Hall Business Park  
North Duffield, Selby  
North Yorkshire  
YO8 5DD, UK  
US: 18665 289 422  
EU: +44 (0) 1757 288587  
[www.gbukgroup.com](http://www.gbukgroup.com)  
[info@gbukgroup.com](mailto:info@gbukgroup.com)

## GB

### INTENDED USE

The DASH 6™ NRFit® Lock Syringe and DASH 6™ NRFit® Slip Syringes are intended to be used with ISO 80369-6 NRFit® neuraxial compliant devices for the administration of neuraxial medication or anaesthetic.

### INDICATION

The device is used with an ISO 80369-6 NRFit® compliant neuraxial device and is used to administer neuraxial medication and anaesthetic to a patient.

### INTENDED USER

The device is intended to be used by a trained healthcare professional.

### CONTRAINdications

The device is not intended for intravenous or enteral use.

### WARNINGS & PRECAUTIONS

Do not use if packaging is damaged.

Do not use if there are no dose markings on the syringe.

Do no re-use or reprocess the device as this may lead to leakage or infection.

Do not use if the tip is visibly blocked or the device is damaged.

**The device is single use only. Reuse may result in loss of device performance and/or infection.**

### DIRECTIONS

Always follow the hospital protocol when using the device.

Verify that the neuraxial device being used is compatible with DASH 6™ ISO 80369-6 NRFit® to reduce the risk of misconnections.

Fully depress the plunger before filling with neuraxial medication/anaesthetic. After filling, ensure that the syringe moat is free of excess neuraxial medication/anaesthetic and that there are no air bubbles in the syringe. If there is excess neuraxial medication/anaesthetic or there are any air bubbles, remove them by flicking the side of the syringe.

Attach the ISO 80369-6 NRFit® compliant syringe into the compatible medication port.

Once this is secure, gently push the syringe plunger to transfer the medication/anaesthetic into the neuraxial site.

After completely expelling the medication/anaesthetic from the syringe, detach the syringe and dispose of immediately as per hospital protocol.

It is recommended to use a compatible filter in conjunction with the neuraxial device, or a drawing up device with an integrated filter, to prevent entrainment of any foreign particulate matter when drawing up fluid into the device.

### STORAGE CONDITION

Keep dry and away from direct sunlight.

### DISPOSAL

Dispose of the device as per hospital protocol.

### GRADUATION ACCURACY

Graduation accuracy detailed below complies with the requirements of ISO 7886-1.

Syringe volume (Nominal Capacity)	Capacity tolerance (greater than or half-filled syringe)	Capacity tolerance (less than half-filled syringe)
1ml	± 5% of expelled volume	± 1.5% of nominal syringe capacity x ± 2% of expelled volume
3ml	± 5% of expelled volume	± 1.5% of nominal syringe capacity x ± 2% of expelled volume
5ml	± 4% of expelled volume	± 1.5% of nominal syringe capacity x ± 1% of expelled volume
10ml	± 4% of expelled volume	± 1.5% of nominal syringe capacity x ± 1% of expelled volume
20ml	± 4% of expelled volume	± 1.5% of nominal syringe capacity x ± 1% of expelled volume
60ml	± 4% of expelled volume	± 1.5% of nominal syringe capacity x ± 1% of expelled volume

## ES

### USO PREVISTO

La jeringa bloqueable NRFit® DASH 6™ y las jeringas a presión NRFit® DASH 6™ están indicadas para utilizar con dispositivos neuraxiales NRFit® que cumplen con la ISO 80369-6 para administrar medicación neuraxial o anestesia.

### INDICACIONES

El dispositivo está indicado para usar con dispositivos neuraxiales NRFit® de conformidad con la ISO 80369-6 y se utiliza para administrar medicación neuraxial o anestesia a los pacientes.

### USUARIO AL QUE VA DESTINADO

El dispositivo está indicado para su uso por parte de profesionales sanitarios cualificados.

### CONTRAINDICACIONES

El dispositivo no está indicado para uso intravenoso o enteral.

### ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES

No utilizar si el envoltorio está dañado.

No utilizar si no hay marcas de volumen en la jeringa.

No reutilizar o reprocesar el dispositivo ya que podrían producirse fugas o infección.

No utilizar si la punta está visiblemente bloqueada o el dispositivo está dañado.

**El dispositivo es únicamente monouso. Su reutilización puede dar lugar a la pérdida de las prestaciones del dispositivo y provocar infección.**

### INSTRUCCIONES

Siga siempre el protocolo de su centro hospitalario al utilizar el dispositivo.

Verifique que el dispositivo neuraxial que está utilizando es compatible con

NRFit® DASH 6™ y cumple con la ISO 80369-6 para reducir el riesgo de errores en la conexión.

Presione completamente el émbolo antes de llenar con la medicación neuraxial o anestésica. Después de llenar la jeringa, asegúrese de que la boquilla no contiene un exceso de medicación neuraxial o anestésica y no hay burbujas de aire en ella. Si hay un exceso de medicación neuraxial o anestésica o burbujas de aire, quite las dando pequeños capirotazos en el lateral de la jeringa.

Coloque la jeringa NRFit® compatible con la ISO 80369-6 en el puerto de medición apropiado.

Una vez que sea seguro, empuje con suavidad el émbolo de la jeringa para transferir la medicación/anestesia en la región neuraxial.

Después de haber administrado completamente la medicación/anestesia de la jeringa, desarme la jeringa y deseche de inmediato siguiendo el protocolo hospitalario.

Se recomienda utilizar un filtro compatible junto con el dispositivo neuraxial o un dispositivo de extracción con un filtro integrado para evitar la entrada de material particulado extraño cuando extraiga fluidos al dispositivo.

### CONDICIONES DE ALMACENAJE

Guardar en un lugar seco y apartado de la luz directa del sol.

### ELIMINACIÓN

Eliminar según el protocolo del centro hospitalario.

### PRECISIÓN DE LA GRADUACIÓN

La precisión de la graduación que se detalla a continuación cumple con los requisitos de la ISO 7886-1.

Volumen de la jeringa (capacidad nominal)	Tolerancia de la capacidad (jerlinga llena hasta la mitad o más)	Tolerancia de la capacidad (jerlinga llena menos de la mitad)
1ml	± 5 % del volumen administrado	± 1,5 % de la capacidad nominal de la jeringa x ± 2 % del volumen administrado
3ml	± 5 % del volumen administrado	± 1,5 % de la capacidad nominal de la jeringa x ± 2 % del volumen administrado
5ml	± 4 % del volumen administrado	± 1,5 % de la capacidad nominal de la jeringa x ± 1 % del volumen administrado
10ml	± 4 % del volumen administrado	± 1,5 % de la capacidad nominal de la jeringa x ± 1 % del volumen administrado
20ml	± 4 % del volumen administrado	± 1,5 % de la capacidad nominal de la jeringa x ± 1 % del volumen administrado
60ml	± 4 % del volumen administrado	± 1,5 % de la capacidad nominal de la jeringa x ± 1 % del volumen administrado

## FR

### UTILISATION PRÉVUE

La seringue Lock DASH 6™ NRFit® et la seringue Slip DASH 6™ NRFit® sont conçues pour être utilisées avec des dispositifs conformes à la norme ISO80369-6-NRFit® pour l'administration de médicaments ou d'anesthésiques neuraxiaux.

### INDICATION

Ce dispositif est utilisé avec un dispositif conforme à la norme ISO 80369-6 NRFit® pour l'administration de médicaments ou d'anesthésiques neuraxiaux à un patient.

### UTILISATEUR PRÉVU

Ce dispositif est destiné à être utilisé par un professionnel de santé formé.

### CONTRE-INDICATIONS

Ce dispositif n'est pas destiné à un usage intraveineux ou entéral.

### AVERTISSEMENTS ET MISES EN GARDE

Ne pas utiliser le dispositif si son emballage est endommagé.

Ne pas utiliser le dispositif si la seringue ne comporte pas de marques de dosage.

Ne pas réutiliser ou retraiter le dispositif car cela pourrait entraîner des fuites ou des infections.

Ne pas utiliser si le bout de la seringue est manifestement bloqué ou si elle est endommagée.

**La seringue est à usage unique. Sa réutilisation peut entraîner une perte de performance et/ou une infection.**

### INSTRUCTIONS

Suivez toujours le protocole de l'hôpital lorsque vous utilisez la seringue.

Vérifiez que le dispositif neuraxial utilisé est compatible avec la seringue DASH 6™ ISO 80369-6 NRFit® pour réduire le risque de mauvaises connexions.

Enforcez complètement le piston avant de le remplir d'un médicament ou un anesthésique neuraxial. Après le remplissage, assurez-vous que l'embout de la seringue est exempt de tout excès de médicament ou d'anesthésique neuraxial et qu'il n'y a pas de bulles d'air dans la seringue. En cas d'excès de médicament ou d'anesthésique neuraxial ou de bulles d'air dans la seringue, éliminez-les en tapotant doucement la seringue.

Reliez la seringue conforme à ISO 80369-6 NRFit® au port de médicament compatible.

## NL

### BEOOGD GEBRUIK

De DASH 6™ NRFit® lock injectiespuit en de DASH 6™ NRFit® slip injectiespuit zijn bedoeld voor gebruik met neuraxiale apparaten conform ISO 80369-6 NRFit® voor het toedienen van neuraxiale medicatie of anesthesie.

### INDICATIE

Het apparaat wordt gebruikt met een neuraxiaal apparaat conform ISO 80369-6 NRFit® en wordt gebruikt voor het toedienen van neuraxiale medicatie en anesthesie aan een patiënt.

### BEOOGDE GEBRUIKER

Het apparaat is bedoeld voor gebruik door een opgeleide zorgprofessional.

### CONTRA-INDICATIES

Het apparaat is niet bedoeld voor intraveneus of enteral gebruik.

### WAARSCHUWINGEN EN VOORZORGSAATREGELEN

Niet gebruiken als het product beschadigd is.

Niet gebruiken als er geen doseermarkeringen op de injectiespuit zijn aangegeven.

Het apparaat hergebruiken en verwerken daar dit kan leiden tot lekkage of infectie.

Niet gebruiken als de tip zichtbaar geblokkeerd is of als het apparaat beschadigd is.

**Het apparaat is voor eenmalig gebruik. Hergebruik kan leiden tot verlies van de prestaties van het apparaat en/of een infectie.**

### GEBRUIKSAANWIJZINGEN

Volg altijd het ziekenhuisprotocol bij gebruik van het apparaat.

Controleer of het gebruikte neuraxiale apparaat compatibel is met DASH 6™ ISO 80369-6 NRFit® om het risico op verkeerde aansluitingen te verminderen.

Druk de plunjier volledig in alvorens deze te vullen met neuraxiale medicatie/anesthesie. Zorg er na het vullen voor dat er op de buitenzijde van de injectiespuit geen overtuigende neuraxiale medicatie/anesthesie aanwezig is en dat er geen luchtbellen in de injectiespuit aanwezig zijn. Als er overtuigende neuraxiale medicatie/anesthesie aanwezig is of als er luchtbellen aanwezig zijn, verwijder deze en tegen de zijkant van de injectiespuit te tikken.

Sluit de injectiespuit conform ISO 80369-6 NRFit® aan op de compatibele medicatiepoort.

Duw zodra het veilig is de plunjier van de injectiespuit in om de medicatie/anesthesie naar de neuraxiale plaats over te brengen.

Koppel de injectiespuit af als er geen medicatie/anesthesie meer aanwezig is in de injectiespuit en verwijder deze volgens het ziekenhuisprotocol.

Aanbevolen wordt een compatibel filter te gebruiken in combinatie met het neuraxiale product, of een ontrekingsapparaat met geïntegreerd filter om te voorkomen dat er vreemd deeltjes meekomen bij het opzuigen van vloeistof naar het apparaat.

### OPSLAGOMSTANDIGHEDEN

Droog en uit de buurt van direct zonlicht bewaren.

### VERWIJDERING

Volg het ziekenhuisprotocol voor de verwijdering van het apparaat.

### NAUKEURIGHEID SCHAALVERDELING

De hieronder beschreven nauwkeurigheid van de schaalverdeling voldoen aan de eisen conform ISO 7886-1.

Inhoud injectiespuit (nominale capaciteit)	Tolerantie capaciteit (meer dan of halfgevulde injectiespuit)	Tolerantie capaciteit (minder dan halfgevulde injectiespuit)
1ml	± 5% van het toegediende volume	± 1,5% van de nominale capaciteit x van de injectiespuit ± 2% van het toegediende volume
3ml	± 5% van het toegediende volume	± 1,5% van de nominale capaciteit x van de injectiespuit ± 2% van het toegediende volume
5ml	± 4% van het toegediende volume	± 1,5% van de nominale capaciteit x van de injectiespuit ± 1% van het toegediende volume
10ml	± 4% van het toegediende volume	± 1,5% van de nominale capaciteit x van de injectiespuit ± 1% van het toegediende volume
20ml	± 4% van het toegediende volume	± 1,5% van de nominale capaciteit x van de injectiespuit ± 1% van het toegediende volume
60ml	± 4% van het toegediende volume	± 1,5% van de nominale capaciteit x van de injectiespuit ± 1% van het toegediende volume

## DK

### TILSIGTET BRUG

DASH 6™ NRFit® sprøjte med lås og DASH 6™ NRFit® glidesprøjter er beregnet til bruk sammen med ISO 80369-6 NRFit® neuraxiale elastiske enheter til indgivelse af neuraxial medicin eller bedøvelsesmiddel.

### INDIKATION

Enheden anvendes sammen med en ISO 80369-6 NRFit® elastisk neuraxial enhed, og dens formål er at indgive neuraxial medicin og bedøvelsesmiddel til en patient.

### TILSIGTET BRUGER

Enheden er beregnet til anvendelse af en uddannet sundhedsfaglig person.

### KONTRAINDIKATIONER

Enheden er ikke beregnet til intravenøs eller enteral anvendelse.

### ADVARSLER & SIKKERHEDSFORANSTALTNINGER

Må ikke anvendes, hvis emballagen er beskadiget.

Må ikke bruges, hvis der ikke er doseringssmarkeringer på sprøjten.

Enheden må ikke genbruges eller videreförarbejdes, da dette kan føre til lækage eller infektion.

Må ikke bruges, hvis spidsen er synligt blokeret, eller hvis enheden er beskadiget.

**Enheden er kun til engangsbrug. Genbrug kan medføre, at enheden ikke fungerer korrekt, og/eller infektion.**

### BRUGERVEJLEDNING

Følg altid hospitalets regler, når enheden anvendes.

Kontrollér, at den neuraxiale enhed, som bruges, er kompatibel med DASH 6™ ISO 80369-6 NRFit® for at ned sætte risikoen for fejlslutninger.

Tryk stemplet helt ned, før du fylder op med neuraxial medicin/bedøvelsesmiddel. Efter påfyldningen skal det sikres, at spidsen er fri for overskydende neuraxiale medicin/bedøvelsesmiddel, samt at der ikke er luftbobler i sprøjen. Hvis der er overskydende neuraxiale medicin/bedøvelsesmiddel, eller der er luftbobler, skal de fjernes ved at knipse på siden af sprøjen.

Fastgør den elastiske ISO 80369-6 NRFit® sprøje til den kompatible medicinport.

Når den sidder godt fast, trykkes forsigtigt på sprøjetestemplet for at overføre medicinen/bedøvelsesmidlet til det neuraxiale sted.

Efter at have presset medicinen/bedøvelsesmidlet helt ud af sprøjen, tages sprøjen af og bortskaftes i overensstemmelse med hospitalets regler.

Det anbefales at anvende et kompatibelt filter sammen med den neuraxiale enhed eller en enhed top oprækning med et integreret filter for at forebygge, at der medtages partikler, når væske trækkes op i enheden.

### OPBEVARINGSFORHOLD

Holdes tørt og væk fra direkte sollys.

### BORTSKAFFELSE

Bortskaft enheden i henhold til hospitalets regler.

### GRADINDELINGENS PRÆCION

Gradindelingens præcision, som vises i detaljer nedenfor, overholder kravene ifølge ISO 7886-1.

Sprøjtvolumen (nominal kapacitet)	Kapacitetstolerance (højere end eller halvfyldt sprøje)	Kapacitetstolerance (lavere end halv-fyldt sprøje)
1ml	± 5 % af udpresset volumen	± 1,5 % af den nominelle sprøjtekapacitet x ± 2 % af udpresset volumen
3ml	± 5 % af udpresset volumen	± 1,5 % af den nominelle sprøjtekapacitet x ± 2 % af udpresset volumen
5ml	± 4 % af udpresset volumen	± 1,5 % af den nominelle sprøjtekapacitet x ± 1 % af udpresset volumen
10ml	± 4 % af udpresset volumen	± 1,5 % af den nominelle sprøjtekapacitet x ± 1 % af udpresset volumen
20ml	± 4 % af udpresset volumen	± 1,5 % af den nominelle sprøjtekapacitet x ± 1 % af udpresset volumen
60ml	± 4 % af udpresset volumen	± 1,5 % af den nominelle sprøjtekapacitet x ± 1 % af udpresset volumen

## SE

### ANVÄNDNINGSSOMRÅDE

DASH 6™ NRFit® Lock-spruta och DASH 6™ NRFit® Slip-spruta är avsedda för användning tillsammans med ISO 80369-6 NRFit® neuraxialkompatibla enheter för administration av neuraxial medicin eller bedövning.

### INDIKATION

Enheden används med en ISO 80369-6 NRFit®-kompatibel neuraxial enhet och används för att administrera neuraxial medicin och bedövning till en patient.

### AVSEDD ANVÄNDARE

Enheden är avsedd att användas av kvalificerad vårdpersonal.

### KONTRAINDIKATIONER

Enheden är inte avsedd för intravenös eller enteral användning.

### VARNINGAR OCH FÖRSIKTIGHETSÄTÄRDER

Använd inte om förpackningen skadats.

Använd inte om sprutan inte har doseringssmarkeringar.

Enheden får inte återanvändas eller återbearbetas eftersom detta kan leda till läckor eller infektion.

Använd inte om spetsen ser blockerad ut eller om enheten är skadad.

**Enheden får endast användas en gång. Återanvändning kan leda till att enheten inte fungerar och/eller infektion.**

### ANVISNINGAR

Följ alltid sjukhusets föreskrifter vid användning av enheten.

Kontrollera att den neuraxiala enhet som används är kompatibel med DASH 6™ ISO 80369-6 NRFit® för att minska risken för felkopplingar.

Tryck ned kolven helt och hållit innan sprutan fylls med neuraxial medicin/bedövning. Efter fyllning, se till att sprutkanlen inte innehåller överflödig neuraxial medicin/bedövning och att det inte finns några luftbobblor i sprutan. Om det finns överflödig neuraxial medicin/bedövning eller luftbobblor, avlägsna dem genom att knacka på sidan av sprutan.

Anslut den ISO 80369-6 NRFit®-kompatibla sprutan till den kompatibla medicinporten.

När denna anslutning har säkrats, tryck försiktigt in sprutkollen för att överföra medicin/bedövning till neuraxialplatsen.

När all medicin/bedövning har överförts från sprutan, koppla från sprutan och kassera omedelbart i enlighet med sjukhusets föreskrifter.

Må ikke bruges, hvis der ikke er doseringssmarkeringer på sprøjen.

Må ikke bruges, hvis spidsen er synligt blokeret, eller hvis enheten er beskadiget.

Må ikke bruges, hvis der ikke er doseringssmarkeringer på sprøjen.

Må ikke bruges, hvis der ikke er doseringssmarkeringer på sprøjen.

Må ikke bruges, hvis der ikke er doseringssmarkeringer på sprøjen.

Må ikke bruges, hvis der ikke er doseringssmarkeringer på sprøjen.

Må ikke bruges, hvis der ikke er doseringssmarkeringer på sprøjen.

Må ikke bruges, hvis der ikke er doseringssmarkeringer på sprøjen.

Må ikke bruges, hvis der ikke er doseringssmarkeringer på sprøjen.

Må ikke bruges, hvis der ikke er doseringssmarkeringer på sprøjen.

Må ikke bruges, hvis der ikke er doseringssmarkeringer på sprøjen.

Må ikke bruges, hvis der ikke er doseringssmarkeringer på sprøjen.

Må ikke bruges, hvis der ikke er doseringssmarkeringer på sprøjen.

Må ikke bruges, hvis der ikke er doseringssmarkeringer på sprøjen.

Må ikke bruges, hvis der ikke er doseringssmarkeringer på sprøjen.

Må ikke bruges, hvis der ikke er doseringssmarkeringer på sprøjen.

Må ikke bruges, hvis der ikke er doseringssmarkeringer på sprøjen.

Må ikke bruges, hvis der ikke er doseringssmarkeringer på sprøjen.

Må ikke bruges, hvis der ikke er doseringssmarkeringer på sprøjen.

Må ikke bruges, hvis der ikke er doseringssmarkeringer på sprøjen.

Må ikke bruges, hvis der ikke er doseringssmarkeringer på sprøjen.

Må ikke bruges, hvis der ikke er doseringssmarkeringer på sprøjen.

Må ikke bruges, hvis der ikke er doseringssmarkeringer på sprøjen.

Må ikke bruges, hvis der ikke er doseringssmarkeringer på sprøjen.

Må ikke bruges, hvis der ikke er doseringssmarkeringer på sprøjen.

Må ikke bruges, hvis der ikke er doseringssmarkeringer på sprøjen.