

Gebrauchsanweisung
Instructions for Use
Mode d'emploi

Seite 3
Page 9
Page 15

umpe

kkubetrieb

► = Info

➔ = Eingabe



PEGA® SET 50 ml (REF 15055)
PEGA® SET 100 ml (REF 15105)
PEGA® SET 150 ml (REF 15155)
PEGA® SET 300 ml (REF 15305)

PEGA® SET

CE 0123

VENNER



Die vorliegende Gebrauchsanweisung wurde von der Venner Medical (Deutschland) GmbH erstellt und auf seine Richtigkeit überprüft. Ohne ausdrückliche schriftliche Genehmigung der Venner Medical (Deutschland) GmbH

This instruction for Use has been produced and checked for correctness by Venner Medical (Deutschland) GmbH. No part of this instruction for Use may be copied or transmitted for any purposes, regardless

Ce mode d'emploi a été produit et vérifié par Venner Medical (Deutschland) GmbH. Aucune partie de ce mode d'emploi ne peut être copiée ou transmise à quelque

darf kein Teil dieser Gebrauchsanweisung für irgendwelche Zwecke vervielfältigt oder übertragen werden, unabhängig davon, auf welche Art und Weise oder mit welchen Mitteln, elektronisch oder mechanisch, dies geschieht.

of manner or means, whether electronic or mechanical, without the express written permission of Venner Medical (Deutschland) GmbH.

fin que ce soit, par quelque moyen que ce soit, électronique ou mécanique, sans l'autorisation écrite expresse de Venner Medical (Deutschland) GmbH.

Zweckbestimmung

PEGA® SET ist ein komplettes, fest verbundenes Kathetersystem, bestehend aus einem Reservoir, einem Peristaltikschauch und einem Infusionsschlauch mit einem Sterilfilter und wird zur parenteralen Verabreichung von Arzneimitteln bei ambulanten und stationären Infusionstherapien verwendet.

PEGA® SET hat ein spezielles Rückschlagventil integriert, das Rückfluss und Freilauf verhindert. PEGA® SET ist ausschließlich für die Verwendung mit den Infusionspumpen PEGA® Infuse, PEGA® PCA, PEGA® plus und PEGA® light geeignet.

Hinweis zur Verwendung

Das PEGA® SET ist geeignet für intravenöse, subkutane, epidurale und intrathekale Verabreichung von Arzneimitteln über eine PEGA® Infusionspumpe.

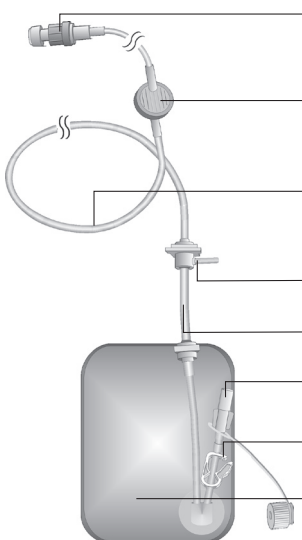
Ansicht	Nr.	Beschreibung / Spezifikation
	1	Anschluss mit Siphon (Patientenseite) / LuerLock (männlich) Rückschlagventil
	2	0,2 µm Sterilfilter mit 0,1 µm PVDF Luftabscheidung; mit eingprägter Produkt-LOT-Nummer
	3	Infusionsschlauch L = 1050 mm, ID = 1 mm, Totvolumen PEGA® LINE V ₀ = 1400 µl
	4	Pumpensegment (Silikon) besteht aus
	5	Druckschlauch (4) und Peristaltikschauch (5)
	6	Anschluss (zum Befüllen) / LuerLock (weiblich)
	7	Schlauchklemme (PVC)
	8	Arzneimittelreservoir 50 ml, 100 ml, 150 ml, 300 ml

Abb. A: Ansicht PEGA® SET

Deutsch

Kontraindikation

Verwenden Sie keine Medikamente, die nicht mit dem Material (PVC, PC, PP, PES, PVDF, PMMA, ABS, Silikonkautschuk) des PEGA® SET kompatibel sind.

Zusatzinformation

PEGA® SET ist latex-, DEHP- und pyrogenfrei.



Allgemeine Sicherheitshinweise

- ◆ Bevor Sie ein PEGA® SET benutzen, lesen Sie die Gebrauchsanweisung Ihrer PEGA® Pumpe.
- ◆ Dieser Einwegartikel ist zum einmaligen Gebrauch an einem Patienten bestimmt, um eine optimale Funktion und die Hygiene zu gewährleisten.
Bei nochmaligem Gebrauch, auch nach Wiederaufbereitung, erlischt die Haftung durch die Venner Medical (Deutschland) GmbH.
- ◆ Führen Sie alle Arbeitsschritte auf einer sauberen und keimarmen Unterlage durch.
- ◆ Desinfizieren Sie vor den Arbeiten Ihre Hände und vermeiden Sie es, die offenen Luer-Anschlüsse zu berühren (Kontaminationsgefahr).
- ◆ Verwenden Sie nur original PEGA® Zubehör.
- ◆ PEGA® SETs sind steril verpackt. Verwenden Sie sie nur bei unbeschädigter und ungeöffneter Verpackung.
- ◆ Entsorgen Sie PEGA® SETs nach dem Einmalgebrauch im Rahmen der Entsorgungswege in den Kliniken bzw. Arztpraxen.
- ◆ Öffnen Sie die Schutzkappen der beiden LuerLock-Anschlüsse am Reservoir erst beim Befüllen bzw. beim Entlüften des Systems.
- ◆ PEGA® SET darf nicht wieder befüllt und nicht länger als 30 Tage verwendet werden.
- ◆ Während der Therapie darf sich die Pumpe mit dem PEGA® SET nicht höher als 1 m über dem Herzniveau des Patienten befinden.
- ◆ Das angegebene maximale Füllvolumen des PEGA® SET darf nicht überschritten werden.
- ◆ Wenn Sie ein befülltes PEGA® SET kurzfristig lagern möchten, entfernen Sie bitte die belüftete Schutzkappe am patientenseitigen LuerLock-Anschluss und ersetzen Sie sie durch die beigefügte Verschlusskappe.

Bestätigung der Sterilisation

Der gelbe Farbindikator für die EO-Sterilisationsmethode auf der transparenten Seite des

Sterilbeutels zeigt an, dass die Sterilisation durchgeführt und bestanden wurde.

⚠️ Warnung!

Das Produkt ist für einen maximalen Druck von 1800 hPa ausgelegt!

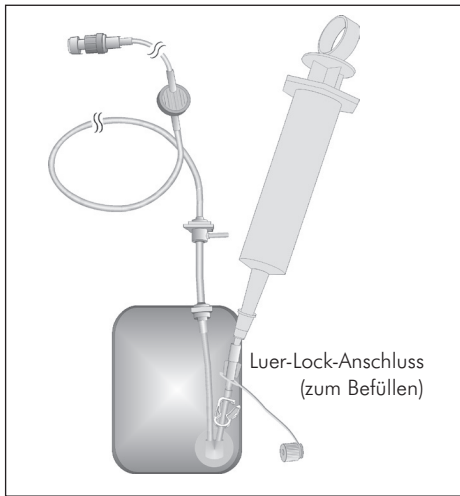
Befüllen des Reservoirs

Abb. B: Ansicht PEGA® SET beim Befüllen

1. Ziehen Sie die Arzneimittellösung mit einer Luer- oder Luer-Lock-Spritze auf.
2. Entfernen Sie ggf. die Aufziehkanüle.
3. Entfernen Sie die Schutzkappe vom Luer-Lock-Anschluss des Einfüllschlauches am Reservoir und setzen Sie die Spritze auf.
4. Füllen Sie die Arzneimittellösung ein.
5. Entlüften Sie das gefüllte Reservoir mit Hilfe der Spritze.
6. Schließen Sie die Klemme am Einfüllschlauch des Reservoirs.
7. Entfernen Sie die Spritze und setzen Sie die angehängte Verschlusskappe auf.

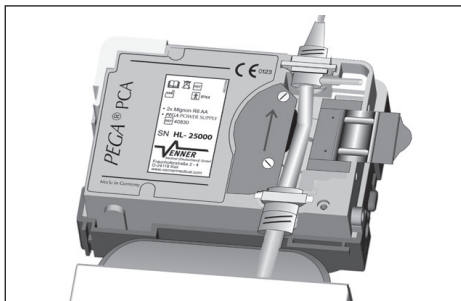
Vorbereitung für den Patienteneinsatz

Abb. C: Ansicht Pumpe (Beispiel PEGA PCA) mit PEGA® SET

1. Öffnen Sie den rückseitigen Pumpendeckel.
2. Öffnen Sie den Verschlussbügel.
3. Setzen Sie den Peristaltikschlauch in die obere Führung der Pumpe ein. Achten Sie dabei darauf, dass sich der seitliche Druckschlauch in der Führung des farbigen Drucksensors befindet.
4. Ziehen Sie leicht am Luer-Lock-Anschluss des Peristaltikschlauches und lassen Sie diesen in die untere Führung an der Pumpe einrasten.

Deutsch

5. Drücken Sie den Peristaltikschlauch ggf. mit dem Finger nach unten, so dass er tief in der Führung liegt.
6. Schließen Sie den Verschlussbügel. Der Andruckblock presst den Peristaltikschlauch im Peristaltikantrieb fest.
7. Setzen Sie den Pumpendeckel auf die Pumpe und verschließen Sie sie. Die Gehäuseclips (ein oder zwei Clips, je nach Ausführung der PEGA® -Pumpe) müssen hörbar einrasten.

⚠ Achtung

Nur bei eingerasteten Gehäuseclips sind die PEGA® Pumpen ordnungsgemäß verschlossen.

Bei nicht ordnungsgemäß eingehakten Clips kann ein sicherer Betrieb der Infusionspumpen nicht gewährleistet werden.

Entlüften

Entlüften Sie das Kathetersystem des PEGA® SET vor Anschluss an den Patienten wie in der Gebrauchsanweisung Ihrer PEGA® Pumpe beschrieben.

Es muss sichergestellt sein, dass auf der Patientenseite des Schlauches und des Filters (gerippte Seite) keine Luftblasen mehr vorhanden sind. Ist dies nicht der Fall,

schnippen Sie mit dem Finger leicht gegen Filter und Schlauch, bis alle Luftblasen herausgeschwemmt wurden.

Setzen Sie den Entlüftungsvorgang fort, bis sich am Ende des Kathetersystems ein Arzneimitteltröpfchen gebildet hat.

Bestellung

Nur Verpackungseinheiten (VE) bestellen.

REF.	Bezeichnung	Stück per VE
15055	PEGA® SET 50 ml	10
15105	PEGA® SET 100 ml	10
15155	PEGA® SET 150 ml	10
15305	PEGA® SET 300 ml	10

Tab. 1: Bestellung

Konformität

Qualität und Sicherheit unserer Produkte haben bei Venner Medical den höchsten Stellenwert. Sollte es dennoch zu einer Reklamation kommen, wenden Sie sich an ihren zuständigen Medizinprodukteberater oder


direkt an Venner Medical. Bei Vorkommissen mit den PEGA Produkten melden Sie diese an die in ihrem Land zuständige Behörde (z.B. BfArM in Deutschland).

Bedeutung der Symbole auf Produkt- und Transportverpackung

	Medizinprodukt		Artikelnummer
	Verwendbar bis		Hier öffnen
	Nur für den einmaligen Gebrauch. Nicht wiederverwenden.		Trocken aufbewahren
	Nicht erneut sterilisieren		Temperaturbegrenzung (+5° bis +40°C)
	Bei beschädigter Verpackung nicht verwenden		Vor Sonnenlicht schützen
	Achtung oder Warnung		Enthält keine Phthalate (DEHP)
	Achtung, Gebrauchsanweisung beachten		Enthält kein oder keine Anwesenheit von Naturkautschuklatex
	Hersteldatum und Herstellungsland		Pyrogenfrei
	Charge		Hersteller
	Sterilisation mit Ethylenoxid		
	Einfaches Sterilbarrieresystem		
	CE Kennzeichnung mit der Kennnum- mer der Benannten Stelle gemäß MDD 93/42/EEC und MDR		

Hersteller und Vertrieb:



 Gut Uhlenhorst 4
24229 Dänischenhagen
Deutschland
Phone +49 (0) 4349 91 54 0
Fax +49 (0) 4349 91 54 10
info@vennermedical.de

This page left intentionally blank

Intended Use

PEGA® SET is a complete, firmly connected catheter system consisting of a reservoir, a peristaltic tube and an infusion tube with a sterile filter for parenteral administration of drugs in ambulatory and in-patient infusion therapies.

PEGA® SET consists of a special check valve that prevents back-and freeflow.

PEGA® SET is only intended for use with PEGA® Infuse, PEGA® PCA, PEGA® plus and PEGA® light infusion pumps.

Indication for Use

The PEGA® SET is suitable for intravenous, subcutaneous, epidural, and intrathecal administration of drugs from a PEGA® infusion pump.

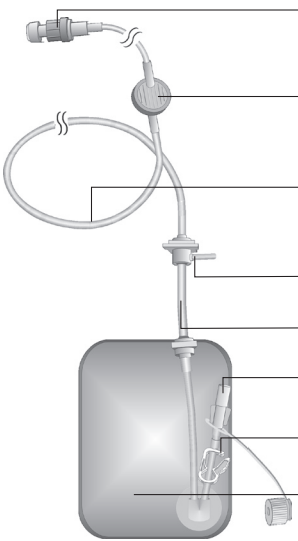
View	No.	Description / Specification
	1	Connection with siphon (patient) / Luer-Lock (male) Check valve
	2	0.2 µm Sterile filter with 0.1µm PVDF air-out-filter; with embossed device LOT number
	3	Infusion tube L = 1,050 mm, ID = 1 mm, Dead volume PEGA® LINE $V_0 = 1,400 \mu\text{l}$
	4	Segment of the pump (Silicone) consisting of
	5	Pressure tube (4) and Peristaltic tube (5)
	6	Connection (for filling) / Luer-Lock (female)
	7	Tube clamp (PVC)
	8	Medication reservoir 50 ml, 100 ml, 150 ml, 300 ml

Fig. A: view PEGA® SET

English

Contraindication

Do not use drugs which are not compatible with the material (PVC, PC, PP, PES, PVDF, PMMA, ABS, silicone rubber) of the PEGA® SET.

Additional Information

PEGA® SET is latex, DEHP and pyrogen free.

General Safety Instructions

- ◆ Please consult the manual of your PEGA® pump before using a PEGA® SET.
- ◆ This disposable item is intended to be used on a patient only once in order to guarantee optimum performance and hygiene.

If the item is used again, even after reconditioning, any liability on the part of Venner Medical (Deutschland) GmbH shall cease to exist.
- ◆ Carry out all of these steps on a clean and low germ concentration surface.
- ◆ Hands must be disinfected previously. Do not touch open luer-locks (danger of contamination).
- ◆ Use only original PEGA® accessories.
- ◆ PEGA® SETs are provided in sterile packages. Do not use any disposable if the package appears damaged or opened.

- ◆ Use PEGA® SETs only once and discard the disposable as per local regulations.
- ◆ Only open the vented caps of both luer-lock-connections on the reservoir when filling or priming the system.
- ◆ PEGA® SET must not be refilled and not be used longer than 30 days.
- ◆ The pump with the PEGA® SET must not be positioned higher than 1 m above the heart of the patient during the therapy.
- ◆ Do not exceed the indicated maximum volume for the PEGA® SET.
- ◆ If you want to store a filled PEGA® SET for a short time, please remove the vented cap on the luer-lock-connector on the patient's side and replace it with the cap provided.

Confirmation of sterilization

Yellow Color indicator for EO sterilization method on the transparent side of the sterile

pouch advises that the sterilization is done and passed.

⚠ Warning!

The product is designed for a maximum pressure of 1,800 hPa!

Filling the Reservoir

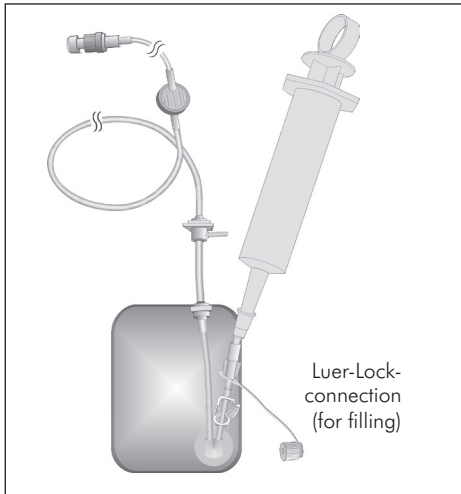


Fig. B: view PEGA® SET with syringe

1. Fill a luer- or a luer-lock-syringe with the medication solution.
2. Remove the filling cannula if necessary.
3. Remove the protective cap from the Luer-Lock connector on the reservoir filling tube and connect the syringe.
4. Inject the medication solution.
5. Prime the filled reservoir with the aid of the syringe.
6. Close the clamp on the reservoir filling tube.
7. Remove the syringe and fit the attached cap.

Preparation for use on the patient

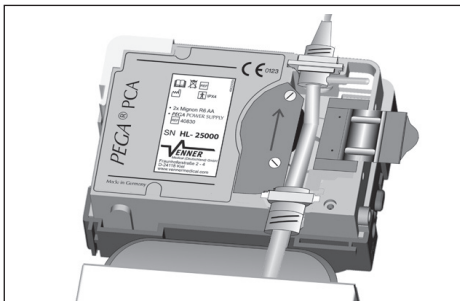


Fig. C: View of pump (example PEGA® PCA) with PEGA® SET

1. Open the rear pump cover.
2. Open the locking clip.
3. Insert the peristaltic tube into the upper guide of the pump. Ensure that the pressure tube is positioned inside the guides of the coloured pressure sensor.
4. Pull carefully on the Luer-lock-connection of the peristaltic tube so that this engages into the lower guide of the pump.

English

5. If necessary, press the peristaltic tube down with your finger so that is positioned well into the guide.
6. Close the locking clip. The tube is fixed firmly in the peristaltic drive by the pressure block.
7. Place the pump lid on the pump and close it. The clips of the housing (one or two clips, depends on the PEGA® Pump version) must be heard to clip into place.

Caution

The pumps are correctly closed only if the clips are fully engaged. If the clips are not correctly engaged a safe operation of the PEGA® pumps cannot be warranted.

Priming

Before connecting it to the patient, prime the catheter system of the PEGA® SET following the instructions in the manual of your PEGA® pump.

Ensure that no air bubbles are left in the tubing or the filter on the patient side (ribbed

side). If this is not the case, flick the filter and tubing lightly with your finger until all the air bubbles are released.

Continue the priming procedure until a drop of medication has formed at the end of the catheter system.

Purchase Order

Purchase only complete boxes.

REF.	Signification	Units per Box
15055	PEGA® SET 50 ml	10
15105	PEGA® SET 100 ml	10
15155	PEGA® SET 150 ml	10
15305	PEGA® SET 300 ml	10






















Table 1: purchase order

Conformity

Quality and safety of our products are the highest priority at Venner Medical. If a complaint should occur, please contact your responsible medical device consultant or


directly Venner Medical. In case of incidents with the PEGA products, report them to the competent authority in your country (e.g. BfArM in Germany).

Meaning of the symbols on product and transport packaging

 MD	Medical Device	 REF	Article number
	Use by date		Open here
	Single use only. Do not re-use		Keep dry
	Do not re-sterilize		Temperature limit (+5° to +40°C)
	Do not use if package is damaged		Keep away from sunlight
	Caution or Warning		Does not contain phthalates (DEHP)
	Caution, consult instructions for use		Does not contain or no presence of natural rubber latex
	Date of manufacture and country of manufacture		Pyrogen-free
 LOT	Batch code		Manufacturer
 STERILE EO	Sterilisation with ethylene oxide		
 SBS	Single sterile barrier system		
 CE 0123	CE mark with code of notified body - according to MDD 93/42 EEC and MDR		

Manufacturer and Distribution:



 Gut Uhlenhorst 4
24229 Dänischenhagen
Germany
Phone +49 (0) 4349 91 54 0
Fax +49 (0) 4349 91 54 10
info@vennermedical.de

This page left intentionally blank

Utilisation prévue

PEGA® SET est un système de cathétérisme complet, fermement connecté consistant en un réservoir, un tube péristaltique et un tube de perfusion doté d'un filtre stérile pour l'administration parentérale de médicaments dans des thérapies en ambulatoire et avec hospitalisation.

PEGA® SET se compose d'un clapet antiretour spécial qui évite tout reflux et écoulement libre.

PEGA® SET doit être utilisé uniquement avec les pompes à perfusion PEGA® Infuse, PEGA® PCA, PEGA® plus et PEGA® light.

Mode d'emploi

Le PEGA® SET est adapté à l'administration intraveineuse, sous-cutanée, épidurale et intrathécale de médicaments à partir d'une pompe à perfusion PEGA®.

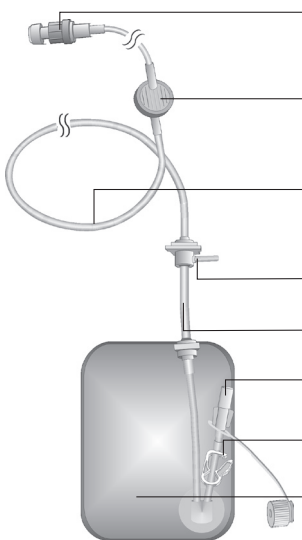
Vue	N°	Description / Spécification
	1	Raccordement avec le siphon (patient) / Luer Lock (mâle) Clapet antiretour
	2	Filtre stérile 0,2 µm et avec 0.1µm PVDF filtre de sortie d'air; avec dispositif en relief Numéro LOT
	3	Tube de perfusion L = 1 050 mm, Dia. int. = 1 mm, volume mort du PEGA® LINE V ₀ = 1 400 µl
	4	Segment de la pompe (Silicone) composé du Tube de pression (4) et Tube péristaltique (5)
	5	
	6	Raccordement (pour remplissage) / Luer Lock (femelle)
	7	Pince de tube (PVC)
	8	Réservoir de médicament 50 ml, 100 ml, 150 ml, 300 ml

Fig. A : vue du PEGA® SET

Français

Contre-Indication

N'utilisez pas de médicaments qui ne sont pas compatibles avec le matériau (PVC, PC, PP, PES, PVDF, PMMA, ABS, silicone caoutchouc) du PEGA® SET.

Instructions générales de sécurité

- ◆ Veuillez consulter le manuel de votre pompe PEGA® avant d'utiliser un PEGA® SET.
- ◆ Cet élément jetable ne doit être utilisé qu'une seule fois sur le patient afin de garantir des performances et une hygiène optimales.

Si l'élément est réutilisé, même après un reconditionnement, toute responsabilité de la part de Venner Medical (Deutschland) GmbH cessera d'exister.
- ◆ Réalisez toutes ces étapes sur une surface propre et à faible concentration en germes.
- ◆ Les mains doivent être préalablement désinfectées. Ne touchez pas les raccords Luer Lock ouverts (danger de contamination).
- ◆ Utilisez uniquement des accessoires PEGA® d'origine.
- ◆ Les PEGA® SET sont fournis dans des emballages stériles. N'utilisez pas d'éléments jetables si l'emballage semble endommagé ou ouvert.

Informations complémentaires

PEGA® SET est sans latex, sans DEHP et apyrogène.

- ◆ Utilisez les systèmes PEGA® SET une seule fois et mettez au rebut l'élément jetable dans le respect des réglementations locales.
- ◆ Ouvrez les bouchons ventilés des deux raccords Luer Lock du réservoir uniquement lors du remplissage ou de l'amorçage du système.
- ◆ PEGA® SET ne doit ni être rempli à nouveau, ni être utilisé plus de 30 jours.
- ◆ La pompe équipée du PEGA® SET ne doit pas être placée à une hauteur supérieure à 1 m au-dessus du cœur du patient pendant le traitement.
- ◆ Ne dépassez pas le volume maximum indiqué pour le PEGA® SET.
- ◆ Si vous souhaitez stocker pour une courte durée un PEGA® SET rempli, retirez le bouchon ventilé du raccord Luer Lock du côté patient et remplacez-le par le bouchon fourni.

Confirmation de la stérilisation

L'indicateur de couleur jaune de la méthode de stérilisation à l'OE sur la face transparente

du sachet stérile indique que la stérilisation a été effectuée et réussie.

⚠ Avertissement !

Ce produit est conçu pour une pression maximale de 1 800 hPa !

Remplissage du réservoir

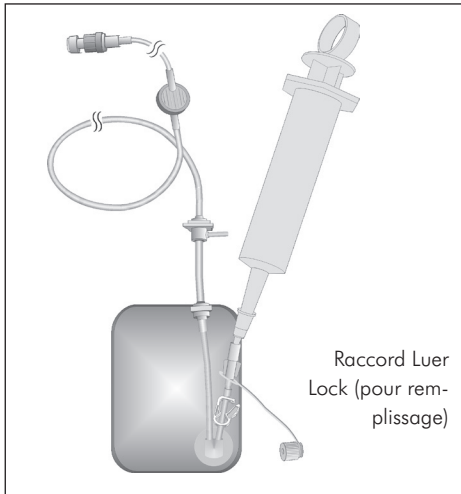


Fig. B : vue du PEGA® SET avec la seringue

1. Remplissez de solution médicamenteuse une seringue Luer ou Luer Lock.
2. Retirez la canule de remplissage si nécessaire.
3. Retirez le bouchon protecteur du raccord Luer Lock sur le tube de remplissage du réservoir et raccordez la seringue.
4. Injectez la solution médicamenteuse.
5. Amorcez le réservoir rempli en vous servant de la seringue.
6. Fermez la pince sur le tube de remplissage du réservoir.
7. Retirez la seringue et ajustez le bouchon joint.

Préparation en vue de l'utilisation sur le patient

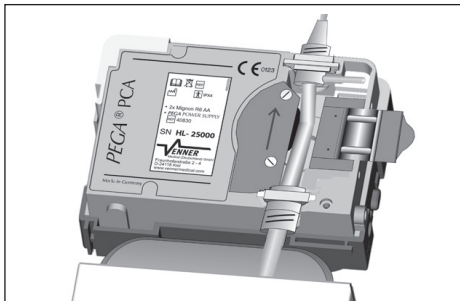


Fig. C : vue de la pompe (exemple PEGA® PCA) avec PEGA® SET

1. Ouvrez le couvercle arrière de la pompe.
2. Ouvrez le clip de verrouillage.
3. Insérez le tube péristaltique dans le guide supérieur de la pompe. Assurez-vous que le tube de pression latéral est positionné à l'intérieur des guides du capteur de pression coloré.
4. Tirez délicatement sur le raccord Luer Lock du tube péristaltique de sorte qu'il se mette en prise dans le guide inférieur de la pompe.

Français

5. Si nécessaire, pressez le tube péristaltique vers le bas avec votre doigt pour qu'il se positionne correctement dans le guide.
6. Fermez le clip de verrouillage. Le tube est fermement maintenu dans le système d'entraînement péristaltique par le bloc de pression.
7. Placez le couvercle de la pompe sur cette dernière et fermez-le. Les clips du boîtier (un ou deux clips, selon le modèle de la pompe PEGA®) doit s'enclencher de manière audible.

Attention

Les pompes sont correctement fermées uniquement si les clips sont en butée. Dans le cas contraire, le fonctionnement en toute sécurité des pompes PEGA® ne peut pas être garanti.

Amorçage

Avant de raccorder au patient le système de cathéter du PEGA® SET, amorcez-le en suivant les instructions figurant dans le manuel de votre pompe PEGA®.

Assurez-vous qu'aucune bulle d'air ne reste dans la tubulure ou le filtre du côté patient (côté nervuré). Dans le cas contraire, tapotez

légèrement sur le filtre et la tubulure avec votre doigt jusqu'à ce que toutes les bulles d'air aient disparu.

Continuez la procédure d'amorçage jusqu'à ce qu'une goutte de médicament se soit formée à l'extrémité du système de cathéter.

Commande

Seules les boîtes complètes sont disponibles à l'achat

REF.	Désignation	Quantité par emballage
15055	PEGA® SET 50 ml	10
15105	PEGA® SET 100 ml	10
15155	PEGA® SET 150 ml	10
15305	PEGA® SET 300 ml	10






















Tableau 1 : commande

Conformité

La qualité et la sécurité de nos produits sont la priorité absolue de Venner Medical. En cas de plainte, veuillez contacter votre conseiller en dispositifs médicaux ou Venner

Medical directement. En cas d'incidents avec les PEGA produits, signalez-les à l'autorité compétente de votre pays (par exemple, le BfArM en Allemagne).

Signification des symboles sur l'emballage du produit et du transport

 MD	Dispositif médical	 REF	Numéro de l'article
	Utiliser jusqu'au		Ouvrir ici
	A usage unique. Ne pas réutiliser		Garder au sec
	Ne pas restériliser		Limite de température (+5° à +40°C)
	Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé		Protéger du soleil
	Attention ou avertissement		Ne contient pas de phthalates (DEHP)
	Attention, suivez les mode d'emploi		Ne contient pas de latex de caoutchouc naturel
	Date de fabrication et pays de fabrication		apyrogène
 LOT	Code du lot		Fabricant
 STERILEEO	Stérilisé par oxyde éthylène		
 SBS	Système à barrière stérile simple		
 CE ₀₁₂₃	Marquage CE avec code du corps notifié conforme à MDD 93/42/CEE et MDR		

Fabricant et distribution :


VENNER
 Medical (Deutschland) GmbH

 Gut Uhlenhorst 4
 24229 Dänischenhagen
 Allemagne
 Phone +49 (0) 4349 91 54 0
 Fax +49 (0) 4349 91 54 10
 info@vennermedical.de

PEGA® SET 15xx501F
April 2024