

ИНСТРУКЦИЯ ПРИМЕНЕНИЮ

Настоящая инструкция регламентирует порядок применения медицинских изделий – на шприцы туберкулиновые однократного применения в комплекте с иглой и без иглы, стерильные по ТУ 32.50.13-004-96673695-2017, ГОСТ ISO 7886-1-2011.

1. Техническое описание

Шприцы инъекционные однократного применения туберкулиновые, стерильные предназначены для использования в медицинской практике для введения инъекций туберкулина, а также медленного, строго дозированного подкожного введения лекарственного раствора.

Шприцы предназначены для использования сразу же после наполнения и не рассчитаны на длительное содержание инъецируемой жидкости.

Шприцы являются неактивными, инвазивными изделиями, вводимыми хирургическим путем, кратковременного применения с указанным сроком хранения.

Шприцы применяются только для медицинских целей.

2. Форма выпуска

Шприцы выпускаются номинальной вместимостью 1 мл с иглами и игл.

Шприцы поставляются в герметичной потребительской упаковке.

На потребительской упаковке указано:

- наименование изготовителя и /или его товарный знак;
- условное обозначение шприца;
- слова: «Стерильно», «Апирогенно», «Нетоксично»;
- номер партии;
- срок годности: порядковый номер месяца и четыре цифры года;
- дата изготовления: порядковый номер месяца и четыре цифры года;
- штриховой идентификационный код.
- надпись «для однократного применения» и /или символ однократного применения;
- рекомендация о проверке целостности упаковки.

Шприцы стерилизованы окисью этилена и поставляются стерильными, апирогенными и нетоксичными.

3. Меры безопасности

1. Только для однократного использования.
 2. Запрещается использовать шприц при нарушении целостности потребительской упаковки или с просроченным сроком годности, а также в случае, когда предохранительный колпачок не надет на иглу, при этом шприц подлежит уничтожению.
 3. Запрещается повторная стерилизация шприца.
 4. Запрещается производить инъекцию одним и тем же шприцем нескольким пациентам, меняя только иглы, а также повторно использовать шприц.
 5. Запрещается использовать в случаях, когда любая часть шприца отсоединена, повреждена или загрязнена.
 6. Шприцы стерильные инъекционные однократного применения туберкулиновые в упаковке изготовителя должны храниться при температуре от +5 до +40°C и относительной влажности воздуха не выше 80%.
 7. Производить инъекции только согласно указаниям врача.
 8. Строго соблюдать требования СанПиН 2.1.7.2790-10 по утилизации шприцев.
- Внимание! остерегайтесь травмирования использованным инструментом.*

4. Порядок применения

1. Визуальным осмотром определить целостность потребительской упаковки.
2. Убедиться в действии срока годности шприца.
3. Вскрыть потребительскую упаковку, извлечь шприц.
4. Плотно надеть на конус шприца иглу, если она не надета.
5. Проверить плотность соединения иглы со шприцем.
6. Привести положение штока-поршня к нулевой отметке.
7. Снять с иглы предохранительный колпачок.
8. Набрать в шприц лекарственный препарат согласно предписаниям врача.
9. Расположить шприц вертикально, иглой вверх, и выдавить, нажимая на шток-поршень, пузыри воздуха.
10. Провести инъекцию.
11. После проведения инъекции шприц утилизировать в соответствии с СанПиН 2.1.7.2790-10.

5. Транспортирование и хранение

1. Шприцы транспортируются крытыми транспортными средствами всех видов в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на транспорте соответствующего вида.
2. Условия транспортирования шприцев – по условиям хранения 5 по ГОСТ 15150-69.
3. Шприцы в упаковке изготовителя должны храниться в условиях хранения 1 по ГОСТ 15150-69: в отапливаемых и вентилируемых помещениях при температуре от +5°C до +40°C и относительной влажности воздуха не более 80 %.

6. Гарантийные обязательства

Стерильность шприца гарантируется предприятием–изготовителем в течение 5 лет со дня стерилизации, при сохранении целостности потребительской упаковки и соблюдений условий хранения по пункту 5 настоящей инструкции.

7. Техническое обслуживание и ремонт

Шприцы являются одноразовым медицинским изделием. Техобслуживанию и ремонту - не подлежат.

8. Утилизация

1. Шприцы, не заполненные лекарственными средствами и препаратами, должны быть утилизированы как отходы класса А (СанПиН 2.1.7.2790-10).
2. Шприцы, наполненные лекарственными средствами и препаратами после применения в микробиологических, клинико-диагностических лабораторий, фармацевтических, иммунобиологических производств, работающих с микроорганизмами 3-4 групп патогенности, должны быть утилизированы как отходы класса Б (СанПиН 2.1.7.2790-10).

Порядок предъявления рекламации

Рекламация с приложением упаковочного листа, в установленном порядке предъявляется предприятию-изготовителю по адресу:

ООО «МЕДПРОМ БОБЕНИ ПРОДАКШЕН»

- РФ, Рязанская область, г. Кораблино, ул. Зубковой, 58. Тел.: 8(499) 110-21-51