

УТВЕРЖДАЮ

Генеральный директор

ООО «Пластилаб Индустрия»

Уд. Хури Равад Юсиф

2018 г.



Инструкция по применению

Чашка Петри полимерная 140 x 17,5 неvented, односекционная, однократного применения, стерильная.
Обозначение изделия - ЧП-141
ТУ 22.29.29-001- 00937445-2016

Размер – указано на этикетке.

Номер партии – указано на этикетке.

Дата стерилизации – указано на этикетке.

Срок годности – указано на этикетке.

Комплектность - указано на этикетке.

ИД медицинское изделие для диагностики *in vitro*

Назначение изделия:

Чашка Петри предназначена для культивирования анаэробных микроорганизмов (чашки Петри неvented) и культивирования аэробных микроорганизмов (чашки Петри vented), помещения внутрь чашки культуры микроорганизмов на время инкубации, обработки и анализа, а также для помещения внутрь лабораторных приборов и анализаторов при диагностике и мониторинге.
Область применения – лаборатории медицинских клиник и лечебно-профилактических учреждений для клинической лабораторной диагностики и мониторинга.

Показания к применению:

Культивирование аэробных микроорганизмов, помещения внутрь чашки культуры микроорганизмов на время инкубации, обработки и анализа, а также приспособлена для помещения внутрь лабораторных приборов и анализаторов в лабораториях медицинских клиник и лечебно-профилактических учреждениях для клинической лабораторной диагностики и мониторинга.

Общие сведения:

Чашка Петри представляет собой невысокие цилиндры, закрытые крышкой такой же формы, чуть большего диаметра без вентиляционных опор.

Чашка Петри изготавливается из материала, полистирол

Основные размеры чашки Петри: Высота - (16.5 ± 1) мм

Наружный диаметр чашки- $D = (141.5 \pm 2)$ мм

Внутренний диаметр чашки (справочный) - 138.7

Цвет- бесцветные.

Коэффициент светопропускания - не менее 90%.

Вместимость, мл – 214.₁₀ Масса, г. – $66,6 \pm 0,6$

Чашки Петри поставляются стерильными

Стерильно EO – стерилизована окисью этилена

Используемые материалы:

Чашка Петри изготавливается из полистирола марки «STYRON 678E» фирмы «STYRON LLC», Швейцария, или полистирола марки «Total 1540» фирмы «Total Petrochemicals», США, или полистирола марки «PS 525M» по ТУ2214-126-05766801-2003, Россия, или полистирола марки «Styrolution PS 116N» фирмы «INEOS Styrolution Group GmbH», Германия.

Упаковка- плёнка полиэтиленовая марки Н, полотно 0,06x1400, высший сорт по ГОСТ 10354-82

Противопоказания к применению.

При использовании изделий по назначению и в соответствии с данной Инструкцией противопоказаний и ограничений в применении нет.

Меры безопасности:

Чашки Петри – предназначены для одноразового использования.

Не использовать повторно!

Необходимо соблюдать условия хранения и срок хранения изделия, который указан на этикетке.

НЕ ДОПУСКАЕТСЯ применять чашки Петри в случае нарушения целостности упаковки и по истечении срока годности.

Чашки Петри должны эксплуатироваться при температурах от минус 10 °С. до плюс 80°С.

Повторной стерилизации не подлежит.

Подготовка изделия к работе.

Изделия полностью готовы к работе и дополнительной подготовки перед использованием не требуют.

Хранение:

Срок годности чашки Петри в потребительской упаковке предприятия-изготовителя 5 лет с момента стерилизации.

Хранение изделий у изготовителя и потребителя должно осуществляться в групповой таре либо в транспортной таре в соответствии с условиями хранения 2 по ГОСТ 15150.

(при температуре 40 °С. -минус 50 °С. . Избегать воздействия прямых солнечных лучей и атмосферных осадков.

Гарантийный срок годности – 5 лет.

Транспортирование:

Изделия упакованные в транспортную тару, транспортируются всеми видами крытых транспортных средств с соблюдением предосторожностей, указанных на транспортной таре и в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на транспорте каждого вида.

Условия транспортирования в соответствии с ГОСТ 15150-69 группа 2 (при температуре 40 °С. -минус 50 °С.

Утилизация

Использованные изделия стерилизуются, складирова в контейнеры или пакеты для сбора отходов класса Б и утилизируют в установленном порядке в соответствии с требованием СанПиН 2.1.7.2790-2010

Документация вводится с изменением 2 от 07.08.18

Нормативные документы применяемые при разработке, изготовлении и использовании изделия:

Нормативный документ	Наименование
ГОСТ Р 50444-92	Приборы, аппараты и оборудование медицинские. Общие технические условия
ГОСТ 15150-69	Машины, приборы и другие технические изделия. Исполнения для различных климатических районов. Категории, условия эксплуатации, хранения и транспортирования в части воздействия климатических факторов внешней среды
ГОСТ 14192-96	Маркировка грузов
ГОСТ 32096-2013	Картон тароупаковочный для пищевой продукции. Общие технические условия
ГОСТ 7625-86	Бумага этикеточная. Технические условия
ГОСТ Р 50962-96	Посуда и изделия хозяйственного назначения из пластмасс. Общие технические условия
ГОСТ 31508-2012	Изделия медицинские. Классификация в зависимости от потенциального риска применения. Общие требования
ТУ 2214-126-05766801-2003	Полистирол. Технические условия
ГОСТ 10354-82	Пленка полиэтиленовая. Технические условия
ГОСТ ISO 11135-2012	Медицинские изделия. Валидация и текущий контроль стерилизации оксидом этилена
ГОСТ Р ИСО 10993-2-2009	Изделия медицинские. Оценка биологического воздействия медицинских изделий». Часть 2 «Требования к обращению с животными
ГОСТ ISO 10993-1-2011	Изделия медицинские. Оценка биологического воздействия медицинских изделий: часть 1 «Оценка и исследование»,
ГОСТ ISO 10993-10-2011	Изделия медицинские. Оценка биологического воздействия медицинских изделий: часть 10 «Исследование раздражающего и сенсибилизирующего действия»,
ГОСТ ISO 10993-13-2016	Изделия медицинские. Оценка биологического воздействия медицинских изделий: часть 13 «Идентификация и количественное определение продуктов деградации полимерных медицинских изделий»
ГОСТ ISO 10993-12-2015	Изделия медицинские. Оценка биологического воздействия медицинских изделий: часть 12 «Приготовление проб и контрольные образцы»
ГОСТ 31214-2016	Изделия медицинские. Требования к образцам и документации, представляемым на токсикологические, санитарно-химические испытания, испытания на стерильность и пирогенность
ГОСТ Р 52770-2016	Изделия медицинские. Требования безопасности. Методы санитарно-химических и токсикологических испытаний
ГН 2.3.3.972-00	Предельно допустимые количества химических веществ, выделяющихся из материалов, контактирующих с пищевыми продуктами. Гигиенические нормативы
МУ 1.1.037-95	Биотестирование продукции из полимерных и других материалов
ГОСТ Р ЕН 14254-2010	Изделия медицинские для диагностики in vitro. Одноразовые емкости для сбора образцов у человека (кроме крови)
ГОСТ ISO 11607-2011	Упаковка для медицинских изделий, подлежащих финишной стерилизации. Общие требования
СанПиН 2.1.7.2790-2010	Санитарно-эпидемиологические требования к обращению с медицинскими отходами

Изготовитель:

ООО «ПЛАСТИЛАБ ИНДУСТРИЯ»

Адрес: 187021, Ленинградская обл., район Тосненский, д.Федоровское, ул.Малая д. 6Г

Тел. +78124163167

2018 г.



Инструкция по применению

Чашка Петри полимерная 60 x 14,1 вентилируемая, односекционная, однократного применения, стерильная, тип 1.

Обозначение изделия - ЧП-601

ТУ 22.29.29-001- 00937445-2016

Размер – указано на этикетке.

Номер партии – указано на этикетке.

Дата стерилизации – указано на этикетке.

Срок годности – указано на этикетке.

Комплектность - указано на этикетке.

IVD медицинское изделие для диагностики *in vitro*

Назначение изделия:

Чашка Петри предназначена для культивирования анаэробных микроорганизмов (чашки Петри неvented), и культивирования аэробных микроорганизмов (чашки Петри vented), помещения внутрь чашки культуры микроорганизмов на время инкубации, обработки и анализа, а также для помещения внутрь лабораторных приборов и анализаторов при диагностике и мониторинге.

Область применения – лаборатории медицинских клиник и лечебно-профилактических учреждений для клинической лабораторной диагностики и мониторинга.

Показания к применению:

Культивирование анаэробных микроорганизмов, помещения внутрь чашки культуры микроорганизмов на время инкубации, обработки и анализа, а также приспособлена для помещения внутрь лабораторных приборов и анализаторов в лабораториях медицинских клиник и лечебно-профилактических учреждениях для клинической лабораторной диагностики и мониторинга.

Общие сведения:

Чашка Петри представляет собой невысокие цилиндры, закрытые крышкой такой же формы, чуть большего диаметра с вентиляционными опорами, предотвращающие плотное прилегание крышки к чашке и обеспечивающие доступ воздуха для их вентиляции.

Чашка Петри изготавливается из материала, полистирол

Основные размеры чашки Петри: Высота - (13.1 ± 1) мм

Наружный диаметр чашки- $D = (54.5 \pm 1) \text{ мм}$

Внутренний диаметр чашки (справочный) -53.2

Цвет- бесцветные.

Коэффициент светопропускания - не менее 90%.

Вместимость, мл – 28,2 Масса, г. – 5,3±0,6

Чашки Петри поставляются стерильными

Стерильно ЕО – стерилизована окисью этилена

Используемые материалы:

Чашка Петри изготавливается из полистирола марки «STYRON 678E» фирмы «STYRON LLC», Швейцария, или полистирола марки «Total 1540» фирмы «Total Petrochemicals», США, или полистирола марки «PS 525M» по ТУ2214-126-05766801-2003, Россия, или полистирола марки «Styrolution PS 116N» фирмы «INEOS Styrolution Group GmbH», Германия.

Упаковка- плёнка полиэтиленовая марки Н, плотно 0,06х1400, высший сорт по ГОСТ 10354-82

Противопоказания к применению.

При использовании изделий по назначению и в соответствии с данной Инструкцией противопоказаний и ограничений в применении нет.

Меры безопасности:

Чашки Петри – предназначены для одноразового использования.

Не использовать повторно!

Необходимо соблюдать условия хранения и срок хранения изделия, который указан на этикетке.

НЕ ДОПУСКАЕТСЯ применять чашки Петри в случае нарушения целостности упаковки и по истечении срока годности.

Чашки Петри должны эксплуатироваться при температурах от минус 10 °С. до плюс 80°С.

Повторной стерилизации не подлежит.

Подготовка изделия к работе.

Изделия полностью готовы к работе и дополнительной подготовки перед использованием не требуют.

Хранение:

Срок годности чашки Петри в потребительской упаковке предприятия-изготовителя 5 лет с момента стерилизации.

Хранение изделий у изготовителя и потребителя должно осуществляться в групповой таре либо в транспортной таре в соответствии с условиями хранения 2 по ГОСТ 15150.

(при температуре 40 °С. -минус 50 °С. Избегать воздействия прямых солнечных лучей и атмосферных осадков.

Гарантийный срок годности – 5 лет.

Транспортирование:

Изделия, упакованные в транспортную тару, транспортируются всеми видами крытых транспортных средств с соблюдением предосторожностей, указанных на транспортной таре и в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на транспорте каждого вида.

Условия транспортирования в соответствии с ГОСТ 15150-69 группа 2 (при температуре 40 °С. -минус 50 °С.

Утилизация

Использованные изделия стерилизуются, складируя в контейнеры или пакеты для сбора отходов класса Б и утилизируют в установленном порядке в соответствии с требованием СанПиН 2.1.7.2790-2010.

Документация вводится с изменением 2 от 07.08.18

Нормативные документы применяемые при разработке, изготовлении и использовании изделия:

Нормативный документ	Наименование
ГОСТ Р 50444-92	Приборы, аппараты и оборудование медицинские. Общие технические условия
ГОСТ 15150-69	Машины, приборы и другие технические изделия. Исполнения для различных климатических районов. Категории, условия эксплуатации, хранения и транспортирования в части воздействия климатических факторов внешней среды
ГОСТ 14192-96	Маркировка грузов
ГОСТ 32096-2013	Картон тароупаковочный для пищевой продукции. Общие технические условия
ГОСТ 7625-86	Бумага этикеточная. Технические условия
ГОСТ Р 50962-96	Посуда и изделия хозяйственного назначения из пластмасс. Общие технические условия
ГОСТ 31508-2012	Изделия медицинские. Классификация в зависимости от потенциального риска применения. Общие требования
ТУ 2214-126-05766801-2003	Полистирол. Технические условия
ГОСТ 10354-82	Пленка полиэтиленовая. Технические условия
ГОСТ ISO 11135-2012	Медицинские изделия. Валидация и текущий контроль стерилизации оксидом этилена
ГОСТ Р ИСО 10993-2-2009	Изделия медицинские. Оценка биологического воздействия медицинских изделий. Часть 2 «Требования к обращению с животными
ГОСТ ISO 10993-1-2011	Изделия медицинские. Оценка биологического воздействия медицинских изделий: часть 1 «Оценка и исследование»,
ГОСТ ISO 10993-10-2011	Изделия медицинские. Оценка биологического воздействия медицинских изделий: часть 10 «Исследование раздражающего и сенсибилизирующего действия»,
ГОСТ ISO 10993-13-2016	Изделия медицинские. Оценка биологического воздействия медицинских изделий: часть 13 «Идентификация и количественное определение продуктов деградации полимерных медицинских изделий»
ГОСТ ISO 10993-12-2015	Изделия медицинские. Оценка биологического воздействия медицинских изделий: часть 12 «Приготовление проб и контрольные образцы»
ГОСТ 31214-2016	Изделия медицинские. Требования к образцам и документации, представляемым на токсикологические, санитарно-химические испытания, испытания на стерильность и пирогенность
ГОСТ Р 52770-2016	Изделия медицинские. Требования безопасности. Методы санитарно-химических и токсикологических испытаний
ГН 2.3.3.972-00	Предельно допустимые количества химических веществ, выделяющихся из материалов, контактирующих с пищевыми продуктами. Гигиенические нормативы
МУ 1.1.037-95	Биотестирование продукции из полимерных и других материалов
ГОСТ Р ЕН 14254-2010	Изделия медицинские для диагностики in vitro. Одноразовые емкости для сбора образцов у человека (кроме крови)
ГОСТ ISO 11607-2011	Упаковка для медицинских изделий, подлежащих финишной стерилизации. Общие требования
СанПиН 2.1.7.2790-2010	Санитарно-эпидемиологические требования к обращению с медицинскими отходами

Изготовитель:

ООО «ПЛАСТИЛАБ ИНДУСТРИЯ»

Адрес: 187021, Ленинградская обл., район Тосненский, д.Федоровское, ул.Малая д. 6Г

Тел. +78124163167

УТВЕРЖДАЮ
Генеральный директор
ООО «Пластилаб Индустрия»
Аль-Хури Равад Юсиф
2018 г.



Инструкция по применению

Чашка Петри полимерная 60 x 14,1 неvented, односекционная, однократного применения, стерильная.
Обозначение изделия - ЧП-603
ТУ 22.29.29-001- 00937445-2016

Размер – указано на этикетке.
Номер партии – указано на этикетке.
Дата стерилизации – указано на этикетке.
Срок годности – указано на этикетке.
Комплектность - указано на этикетке.

 медицинское изделие для диагностики *in vitro*

Назначение изделия:

Чашка Петри предназначена для культивирования анаэробных микроорганизмов (чашки Петри неvented) и культивирования аэробных микроорганизмов (чашки Петри vented), помещения внутрь чашки культуры микроорганизмов на время инкубации, обработки и анализа, а также для помещения внутрь лабораторных приборов и анализаторов при диагностике и мониторинге.
Область применения – лаборатории медицинских клиник и лечебно-профилактических учреждений для клинической лабораторной диагностики и мониторинга.

Показания к применению:

Культивирование анаэробных микроорганизмов, помещения внутрь чашки культуры микроорганизмов на время инкубации, обработки и анализа, а также приспособлена для помещения внутрь лабораторных приборов и анализаторов в лабораториях медицинских клиник и лечебно-профилактических учреждениях для клинической лабораторной диагностики и мониторинга.

Общие сведения:

Чашка Петри представляет собой невысокие цилиндры, закрытые крышкой такой же формы, чуть большего диаметра без вентиляционных опор.

Чашка Петри изготавливается из материала, полистирол

Основные размеры чашки Петри: Высота - (13.1 ± 1) мм

Наружный диаметр чашки- $D = (54.5 \pm 1)$ мм

Внутренний диаметр чашки (справочный) - 53.2

Цвет- бесцветные.

Коэффициент светопропускания - не менее 90%.

Вместимость, мл – 28.2 Масса, г. – 5.3 ± 0.6

Чашки Петри поставляются стерильными

Стерильно EO – стерилизована окисью этилена

Используемые материалы:

Чашка Петри изготавливается из полистирола марки «STYRON 678E» фирмы «STYRON LLC», Швейцария, или полистирола марки «Total 1540» фирмы «Total Petrochemicals», США, или полистирола марки «PS 525M» по ТУ2214-126-05766801-2003, Россия, или полистирола марки «Styrolution PS 116N» фирмы «INEOS Styrolution Group GmbH», Германия.

Упаковка- плёнка полиэтиленовая марки Н, полотно 0,06x1400, высший сорт по ГОСТ 10354-82

Противопоказания к применению.

При использовании изделий по назначению и в соответствии с данной Инструкцией противопоказаний и ограничений в применении нет.

Меры безопасности:

Чашки Петри – предназначены для однократного использования.

Не использовать повторно!

Необходимо соблюдать условия хранения и срок хранения изделия, который указан на этикетке.

НЕ ДОПУСКАЕТСЯ применять чашки Петри в случае нарушения целостности упаковки и по истечении срока годности.

Чашки Петри должны эксплуатироваться при температурах от минус 10 °С. до плюс 80 °С.

Повторной стерилизации не подлежит.

Подготовка изделия к работе.

Изделия полностью готовы к работе и дополнительной подготовки перед использованием не требуют.

Хранение:

Срок годности чашки Петри в потребительской упаковке предприятия-изготовителя 5 лет с момента стерилизации.

Хранение изделий у изготовителя и потребителя должно осуществляться в групповой таре либо в транспортной таре в соответствии с условиями хранения 2 по ГОСТ 15150.

(при температуре 40 °С. - минус 50 °С. Избегать воздействия прямых солнечных лучей и атмосферных осадков.

Гарантийный срок годности – 5 лет.

Транспортирование:

Изделия упакованные в транспортную тару, транспортируются всеми видами крытых транспортных средств с соблюдением предосторожностей, указанных на транспортной таре и в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на транспорте каждого вида.

Условия транспортирования в соответствии с ГОСТ 15150-69 группа 2 (при температуре 40 °С. -минус 50 °С.

Утилизация

Использованные изделия стерилизуются, складирова в контейнеры или пакеты для сбора отходов класса Б и утилизируют в установленном порядке в соответствии с требованием СанПиН 2.1.7.2790-2010

Документация вводится с изменением 2 от 07.08.18

Нормативные документы применяемые при разработке, изготовлении и использовании изделия:

Нормативный документ	Наименование
ГОСТ Р 50444-92	Приборы, аппараты и оборудование медицинские. Общие технические условия
ГОСТ 15150-69	Машины, приборы и другие технические изделия. Исполнения для различных климатических районов. Категории, условия эксплуатации, хранения и транспортирования в части воздействия климатических факторов внешней среды
ГОСТ 14192-96	Маркировка грузов
ГОСТ 32096-2013	Картон тароупаковочный для пищевой продукции. Общие технические условия
ГОСТ 7625-86	Бумага этикеточная. Технические условия
ГОСТ Р 50962-96	Посуда и изделия хозяйственного назначения из пластмасс. Общие технические условия
ГОСТ 31508-2012	Изделия медицинские. Классификация в зависимости от потенциального риска применения. Общие требования
ТУ 2214-126-05766801-2003	Полистирол. Технические условия
ГОСТ 10354-82	Пленка полиэтиленовая. Технические условия
ГОСТ ISO 11135-2012	Медицинские изделия. Валидация и текущий контроль стерилизации оксидом этилена
ГОСТ Р ИСО 10993-2-2009	Изделия медицинские. Оценка биологического воздействия медицинских изделий». Часть 2 «Требования к обращению с животными
ГОСТ ISO 10993-1-2011	Изделия медицинские. Оценка биологического воздействия медицинских изделий: часть 1 «Оценка и исследование»,
ГОСТ ISO 10993-10-2011	Изделия медицинские. Оценка биологического воздействия медицинских изделий: часть 10 «Исследование раздражающего и сенсибилизирующего действия»,
ГОСТ ISO 10993-13-2016	Изделия медицинские. Оценка биологического воздействия медицинских изделий: часть 13 «Идентификация и количественное определение продуктов деградации полимерных медицинских изделий»
ГОСТ ISO 10993-12-2015	Изделия медицинские. Оценка биологического воздействия медицинских изделий: часть 12 «Приготовление проб и контрольные образцы»
ГОСТ 31214-2016	Изделия медицинские. Требования к образцам и документации, представляемым на токсикологические, санитарно-химические испытания, испытания на стерильность и пирогенность
ГОСТ Р 52770-2016	Изделия медицинские. Требования безопасности. Методы санитарно-химических и токсикологических испытаний
ГН 2.3.3.972-00	Предельно допустимые количества химических веществ, выделяющихся из материалов, контактирующих с пищевыми продуктами. Гигиенические нормативы
МУ 1.1.037-95	Биотестирование продукции из полимерных и других материалов
ГОСТ Р ЕН 14254-2010	Изделия медицинские для диагностики in vitro. Одноразовые емкости для сбора образцов у человека (кроме крови)
ГОСТ ISO 11607-2011	Упаковка для медицинских изделий, подлежащих финишной стерилизации. Общие требования
СанПиН 2.1.7.2790-2010	Санитарно-эпидемиологические требования к обращению с медицинскими отходами

Изготовитель:

ООО «ПЛАСТИЛАБ ИНДУСТРИЯ»

Адрес: 187021, Ленинградская обл., район Тосненский, д.Федоровское, ул.Малая д. 61Г

Тел. +78124163167

2018 г.

Инструкция по применению

Чашка Петри полимерная 60 x 14,1 вентилируемая, односекционная, однократного применения, стерильная, тип 2.

Обозначение изделия - ЧП-605

ТУ 22.29.29-001- 00937445-2010

Размер – указано на этикетке.

Номер партии – указано на этикетке.

Дата стерилизации – указано на этикетке.

Срок годности – указано на этикетке.

Комплектность - указано на этикетке.

 медицинское изделие для диагностики *in vitro*

Назначение изделия:

Чашка Петри предназначена для культивирования анаэробных микроорганизмов (чашки Петри неvented) и культивирования аэробных микроорганизмов (чашки Петри вентилируемые), помещения внутрь чашки культуры микроорганизмов на время инкубации, обработки и анализа, а также для помещения внутрь лабораторных приборов и анализаторов при диагностике и мониторинге.

Область применения – лаборатории медицинских клиник и лечебно-профилактических учреждений для клинической лабораторной диагностики и мониторинга.

Показания к применению:

Культивирование анаэробных микроорганизмов, помещения внутрь чашки культуры микроорганизмов на время инкубации, обработки и анализа, а также приспособлена для помещения внутрь лабораторных приборов и анализаторов в лабораториях медицинских клиник и лечебно-профилактических учреждениях для клинической лабораторной диагностики и мониторинга.

Общие сведения:

Чашка Петри представляет собой невысокие цилиндры, закрытые крышкой такой же формы, чуть большего диаметра с вентиляционными опорами, предотвращающие плотное прилегание крышки к чашке и обеспечивающие доступ воздуха для их вентиляции.

Чашка Петри изготавливается из материала, полистирол

Основные размеры чашки Петри: Высота - (13.1 ± 1) мм

Наружный диаметр чашки- $D = (54.5 \pm 1)$ мм

Внутренний диаметр чашки (справочный) - 53.2

Цвет- бесцветные.

Коэффициент светопропускания - не менее 90%.

Вместимость, мл – 28,2 Масса, г. – $5,3 \pm 0,6$

Чашки Петри поставляются стерильными

Стерильно EO – стерилизована окисью этилена

Используемые материалы:

Чашка Петри изготавливается из полистирола марки «STYRON 678E» фирмы «STYRON LLC», Швейцария, или полистирола марки «Total 1540» фирмы «Total Petrochemicals», США, или полистирола марки «PS 525M» по ТУ2214-126-05766801-2003, Россия, или полистирола марки «Styrolution PS 116N» фирмы «INEOS Styrolution Group GmbH», Германия.

Упаковка- плёнка полиэтиленовая марки Н, плотно 0,06x1400, высший сорт по ГОСТ 10354-82

Противопоказания к применению.

При использовании изделий по назначению и в соответствии с данной Инструкцией противопоказаний и ограничений в применении нет.

Меры безопасности:

Чашки Петри – предназначены для одноразового использования.

Не использовать повторно!

Необходимо соблюдать условия хранения и срок хранения изделия, который указан на этикетке.

НЕ ДОПУСКАЕТСЯ применять чашки Петри в случае нарушения целостности упаковки и по истечении срока годности.

Чашки Петри должны эксплуатироваться при температурах от минус 10 °С. до плюс 80°С.

Повторной стерилизации не подлежит.

Подготовка изделия к работе.

Изделия полностью готовы к работе и дополнительной подготовки перед использованием не требуют.

Хранение:

Срок годности чашки Петри в потребительской упаковке предприятия-изготовителя 5 лет с момента стерилизации.

Хранение изделий у изготовителя и потребителя должно осуществляться в групповой таре либо в транспортной таре в соответствии с условиями хранения 2 по ГОСТ 15150.

(при температуре 40 °С. -минус 50 °С. Избегать воздействия прямых солнечных лучей и атмосферных осадков.

Гарантийный срок годности – 5 лет.

Транспортирование:

Изделия упакованные в транспортную тару, транспортируются всеми видами крытых транспортных средств с соблюдением предосторожностей, указанных на транспортной таре и в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на транспорте каждого вида.

Условия транспортирования в соответствии с ГОСТ 15150-69 группа 2 (при температуре 40 °С. -минус 50 °С.

Утилизация

Использованные изделия стерилизуются, складирова в контейнеры или пакеты для сбора отходов класса Б и утилизируют в установленном порядке в соответствии с требованием СанПиН 2.1.7.2790-2010

Документация вводится с изменением 2 от 07.08.18

Нормативные документы применяемые при разработке, изготовлении и использовании изделия:

Нормативный документ	Наименование
ГОСТ Р 50444-92	Приборы, аппараты и оборудование медицинские. Общие технические условия
ГОСТ 15150-69	Машины, приборы и другие технические изделия. Исполнения для различных климатических районов. Категории, условия эксплуатации, хранения и транспортирования в части воздействия климатических факторов внешней среды
ГОСТ 14192-96	Маркировка грузов
ГОСТ 32096-2013	Картон тароупаковочный для пищевой продукции. Общие технические условия
ГОСТ 7625-86	Бумага этикеточная. Технические условия
ГОСТ Р 50962-96	Посуда и изделия хозяйственного назначения из пластмасс. Общие технические условия
ГОСТ 31508-2012	Изделия медицинские. Классификация в зависимости от потенциального риска применения. Общие требования
ТУ 2214-126-05766801-2003	Полистирол. Технические условия
ГОСТ 10354-82	Пленка полиэтиленовая. Технические условия
ГОСТ ISO 11135-2012	Медицинские изделия. Валидация и текущий контроль стерилизации оксидом этилена
ГОСТ Р ИСО 10993-2-2009	Изделия медицинские. Оценка биологического воздействия медицинских изделий. Часть 2 «Требования к обращению с животными»
ГОСТ ISO 10993-1-2011	Изделия медицинские. Оценка биологического воздействия медицинских изделий: часть 1 «Оценка и исследование»,
ГОСТ ISO 10993-10-2011	Изделия медицинские. Оценка биологического воздействия медицинских изделий: часть 10 «Исследование раздражающего и сенсибилизирующего действия»,
ГОСТ ISO 10993-13-2016	Изделия медицинские. Оценка биологического воздействия медицинских изделий: часть 13 «Идентификация и количественное определение продуктов деградации полимерных медицинских изделий»
ГОСТ ISO 10993-12-2015	Изделия медицинские. Оценка биологического воздействия медицинских изделий: часть 12 «Приготовление проб и контрольные образцы»
ГОСТ 31214-2016	Изделия медицинские. Требования к образцам и документации, представляемым на токсикологические, санитарно-химические испытания, испытания на стерильность и пирогенность
ГОСТ Р 52770-2016	Изделия медицинские. Требования безопасности. Методы санитарно-химических и токсикологических испытаний
ГН 2.3.3.972-00	Предельно допустимые количества химических веществ, выделяющихся из материалов, контактирующих с пищевыми продуктами. Гигиенические нормативы
МУ 1.1.037-95	Биотестирование продукции из полимерных и других материалов
ГОСТ Р ЕН 14254-2010	Изделия медицинские для диагностики in vitro. Одноразовые емкости для сбора образцов у человека (кроме крови)
ГОСТ ISO 11607-2011	Упаковка для медицинских изделий, подлежащих финишной стерилизации. Общие требования
СанПиН 2.1.7.2790-2010	Санитарно-эпидемиологические требования к обращению с медицинскими отходами

Изготовитель:

ООО «ПЛАСТИЛАБ ИНДУСТРИЯ»

Адрес: 187021, Ленинградская обл., район Тосненский, д.Федоровское, ул.Малая д. 6Г

Тел. +78124163167

УТВЕРЖДАЮ

Генеральный директор

ООО «Пластилаб Индустрия»

г-н Хури Равад Юсиф

2018 г.



Инструкция по применению

Чашка Петри полимерная 90 x 14,2 вентилируемая, односекционная, однократного применения, стерильная, тип 1.

Обозначение изделия - ЧП-901

TU 22.29.29-001- 00937445-2016

Размер – указано на этикетке.

Номер партии – указано на этикетке.

Дата стерилизации – указано на этикетке.

Срок годности – указано на этикетке.

Комплектность - указано на этикетке.



медицинское изделие для диагностики *in vitro*

Назначение изделия:

Чашка Петри предназначена для культивирования анаэробных микроорганизмов (чашки Петри неvented) и культивирования аэробных микроорганизмов (чашки Петри vented), помещения внутрь чашки культуры микроорганизмов на время инкубации, обработки и анализа, а также для помещения внутрь лабораторных приборов и анализаторов при диагностике и мониторинге.

Область применения – лаборатории медицинских клиник и лечебно-профилактических учреждений для клинической лабораторной диагностики и мониторинга.

Показания к применению:

Культивирование анаэробных микроорганизмов, помещения внутрь чашки культуры микроорганизмов на время инкубации, обработки и анализа, а также приспособлена для помещения внутрь лабораторных приборов и анализаторов в лабораториях медицинских клиник и лечебно-профилактических учреждениях для клинической лабораторной диагностики и мониторинга.

Общие сведения:

Чашка Петри представляет собой невысокие цилиндры, закрытые крышкой такой же формы, чуть большего диаметра с вентиляционными опорами, предотвращающие плотное прилегание крышки к чашке и обеспечивающие доступ воздуха для их вентиляции.

Чашка Петри изготавливается из материала, полистирол

Основные размеры чашки Петри: Высота - (12.7 ± 1) мм

Наружный диаметр чашки- $D = (87 \pm 1)$ мм

Внутренний диаметр чашки (справочный) - 85.5

Цвет- бесцветные.

Коэффициент светопропускания - не менее 90%.

Вместимость, мл – 71,5 Масса, г. – $13,2 \pm 0,4$

Чашки Петри поставляются стерильными

Стерильно EO – стерилизована окисью этилена

Используемые материалы:

Чашка Петри изготавливается из полистирола марки «STYRON 678E» фирмы «STYRON LLC», Швейцария, или полистирола марки «Total 1540» фирмы «Total Petrochemicals», США, или полистирола марки «PS 525M» по ТУ2214-126-05766801-2003, Россия, или полистирола марки «Styrolution PS 116N» фирмы «INEOS Styrolution Group GmbH», Германия.

Упаковка- плёнка полиэтиленовая марки Н, полотно 0,06x1400, высший сорт по ГОСТ 10354-82

Противопоказания к применению.

При использовании изделий по назначению и в соответствии с данной Инструкцией противопоказаний и ограничений в применении нет.

Меры безопасности:

Чашки Петри – предназначены для одноразового использования.

Не использовать повторно!

Необходимо соблюдать условия хранения и срок хранения изделия, который указан на этикетке.

НЕ ДОПУСКАЕТСЯ применять чашки Петри в случае нарушения целостности упаковки и по истечении срока годности.

Чашки Петри должны эксплуатироваться при температурах от минус 10 °С. до плюс 80°С.

Повторной стерилизации не подлежит.

Подготовка изделия к работе.

Изделия полностью готовы к работе и дополнительной подготовки перед использованием не требуют.

Хранение:

Срок годности чашки Петри в потребительской упаковке предприятия-изготовителя 5 лет с момента стерилизации.

Хранение изделий у изготовителя и потребителя должно осуществляться в групповой таре либо в транспортной таре в соответствии с условиями хранения 2 по ГОСТ 15150.

(при температуре 40 °С. -минус 50 °С. Избегать воздействия прямых солнечных лучей и атмосферных осадков..
Гарантийный срок годности – 5 лет.

Транспортирование:

Изделия упакованные в транспортную тару, транспортируются всеми видами крытых транспортных средств с соблюдением предосторожностей, указанных на транспортной таре и в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на транспорте каждого вида.

Условия транспортирования в соответствии с ГОСТ 15150-69 группа 2 (при температуре 40 °С. -минус 50 °С.

Утилизация

Использованные изделия стерилизуются, складывая в контейнеры или пакеты для сбора отходов класса Б и утилизируют в установленном порядке в соответствии с требованием СанПиН 2.1.7.2790-2010

Документация вводится с изменением 2 от 07.08.18

Нормативные документы применяемые при разработке, изготовлении и использовании изделия:

Нормативный документ	Наименование
ГОСТ Р 50444-92	Приборы, аппараты и оборудование медицинские. Общие технические условия
ГОСТ 15150-69	Машины, приборы и другие технические изделия. Исполнения для различных климатических районов. Категории, условия эксплуатации, хранения и транспортирования в части воздействия климатических факторов внешней среды
ГОСТ 14192-96	Маркировка грузов
ГОСТ 32096-2013	Картон тароупаковочный для пищевой продукции. Общие технические условия
ГОСТ 7625-86	Бумага этикеточная. Технические условия
ГОСТ Р 50962-96	Посуда и изделия хозяйственного назначения из пластмасс. Общие технические условия
ГОСТ 31508-2012	Изделия медицинские. Классификация в зависимости от потенциального риска применения. Общие требования
ТУ 2214-126-05766801-2003	Полистирол. Технические условия
ГОСТ 10354-82	Пленка полиэтиленовая. Технические условия
ГОСТ ISO 11135-2012	Медицинские изделия. Валидация и текущий контроль стерилизации оксидом этилена
ГОСТ Р ИСО 10993-2-2009	Изделия медицинские. Оценка биологического воздействия медицинских изделий». Часть 2 «Требования к обращению с животными
ГОСТ ISO 10993-1-2011	Изделия медицинские. Оценка биологического воздействия медицинских изделий: часть 1 «Оценка и исследование»,
ГОСТ ISO 10993-10-2011	Изделия медицинские. Оценка биологического воздействия медицинских изделий: часть 10 «Исследование раздражающего и сенсибилизирующего действия»,
ГОСТ ISO 10993-13-2016	Изделия медицинские. Оценка биологического воздействия медицинских изделий: часть 13 «Идентификация и количественное определение продуктов деградации полимерных медицинских изделий»
ГОСТ ISO 10993-12-2015	Изделия медицинские. Оценка биологического воздействия медицинских изделий: часть 12 «Приготовление проб и контрольные образцы»
ГОСТ 31214-2016	Изделия медицинские. Требования к образцам и документации, представляемым на токсикологические, санитарно-химические испытания, испытания на стерильность и пирогенность
ГОСТ Р 52770-2016	Изделия медицинские. Требования безопасности. Методы санитарно-химических и токсикологических испытаний
ГН 2.3.3.972-00	Предельно допустимые количества химических веществ, выделяющихся из материалов, контактирующих с пищевыми продуктами. Гигиенические нормативы
МУ 1.1.037-95	Биотестирование продукции из полимерных и других материалов
ГОСТ Р ЕН 14254-2010	Изделия медицинские для диагностики in vitro. Одноразовые емкости для сбора образцов у человека (кроме крови)
ГОСТ ISO 11607-2011	Упаковка для медицинских изделий, подлежащих финишной стерилизации. Общие требования
СанПиН 2.1.7.2790-2010	Санитарно-эпидемиологические требования к обращению с медицинскими отходами

Изготовитель:

ООО «ПЛАСТИЛАБ ИНДУСТРИЯ»

Адрес: 187021, Ленинградская обл., район Тосненский, д. Федоровское, ул.Малая д. 6Г

Тел. +78124163167

2018 г.

Инструкция по применению

Чашка Петри полимерная 90 x 14 неvented, односекционная, однократного применения, стерильная.
Обозначение изделия - ЧП-903
ТУ 22.29.29-001- 00937445-2016



Размер – указано на этикетке.
Номер партии – указано на этикетке.
Дата стерилизации – указано на этикетке.
Срок годности – указано на этикетке.
Комплектность - указано на этикетке.

 медицинское изделие для диагностики *in vitro*

Назначение изделия:

Чашка Петри предназначена для культивирования анаэробных микроорганизмов (чашки Петри неvented) и культивирования аэробных микроорганизмов (чашки Петри vented), помещения внутрь чашки культуры микроорганизмов на время инкубации, обработки и анализа, а также для помещения внутрь лабораторных приборов и анализаторов при диагностике и мониторинге. Область применения – лаборатории медицинских клиник и лечебно-профилактических учреждений для клинической лабораторной диагностики и мониторинга.

Показания к применению:

Культивирование анаэробных микроорганизмов, помещения внутрь чашки культуры микроорганизмов на время инкубации, обработки и анализа, а также приспособлена для помещения внутрь лабораторных приборов и анализаторов в лабораториях медицинских клиник и лечебно-профилактических учреждениях для клинической лабораторной диагностики и мониторинга.

Общие сведения:

Чашка Петри представляет собой невысокие цилиндры, закрытые крышкой такой же формы, чуть большего диаметра без вентиляционных опор.

Чашка Петри изготавливается из материала, полистирол

Основные размеры чашки Петри: Высота - $(12,9 \pm 1)$ мм

Наружный диаметр чашки- $D = (87,6 \pm 1)$ мм

Внутренний диаметр чашки (справочный) - 84,5

Цвет- бесцветные.

Коэффициент светопропускания - не менее 90%.

Вместимость, мл – 64,5 Масса, г. – $13,5 \pm 0,6$

Чашки Петри поставляются стерильными

Стерильно EO – стерилизована окисью этилена

Используемые материалы:

Чашка Петри изготавливается из полистирола марки «STYRON 678E» фирмы «STYRON LLC», Швейцария, или полистирола марки «Total 1540» фирмы «Total Petrochemicals», США, или полистирола марки «PS 525M» по ТУ2214-126-05766801-2003, Россия, или полистирола марки «Styrolution PS 116N» фирмы «INEOS Styrolution Group GmbH», Германия.

Упаковка- плёнка полиэтиленовая марки Н, полотно 0,06x1400, высший сорт по ГОСТ 10354-82

Противопоказания к применению.

При использовании изделий по назначению и в соответствии с данной Инструкцией противопоказаний и ограничений в применении нет.

Меры безопасности:

Чашки Петри – предназначены для одноразового использования.

Не использовать повторно!

Необходимо соблюдать условия хранения и срок хранения изделия, который указан на этикетке.

НЕ ДОПУСКАЕТСЯ применять чашки Петри в случае нарушения целостности упаковки и по истечении срока годности.

Чашки Петри должны эксплуатироваться при температурах от минус 10 °С. до плюс 80°С.

Повторной стерилизации не подлежит.

Подготовка изделия к работе.

Изделия полностью готовы к работе и дополнительной подготовки перед использованием не требуют.

Хранение:

Срок годности чашки Петри в потребительской упаковке предприятия-изготовителя 5 лет с момента стерилизации.

Хранение изделий у изготовителя и потребителя должно осуществляться в групповой таре либо в транспортной таре в соответствии с условиями хранения 2 по ГОСТ 15150.

(при температуре 40 °С. -минус 50 °С. Избегать воздействия прямых солнечных лучей и атмосферных осадков.

Гарантийный срок годности – 5 лет.

Транспортирование:

Изделия упакованные в транспортную тару, транспортируются всеми видами крытых транспортных средств с соблюдением предосторожностей, указанных на транспортной таре и в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на транспорте каждого вида.

Условия транспортирования в соответствии с ГОСТ 15150-69 группа 2 (при температуре 40 °С. -минус 50 °С.

Утилизация

Использованные изделия стерилизуются, складируя в контейнеры или пакеты для сбора отходов класса Б и утилизируют в установленном порядке в соответствии с требованием СанПиН 2.1.7.2790-2010

Документация вводится с изменением 2 от 07.08.18

Нормативные документы применяемые при разработке, изготовлении и использовании изделия:

Нормативный документ	Наименование
ГОСТ Р 50444-92	Приборы, аппараты и оборудование медицинские. Общие технические условия
ГОСТ 15150-69	Машины, приборы и другие технические изделия. Исполнения для различных климатических районов. Категории, условия эксплуатации, хранения и транспортирования в части воздействия климатических факторов внешней среды
ГОСТ 14192-96	Маркировка грузов
ГОСТ 32096-2013	Картон тароупаковочный для пищевой продукции. Общие технические условия
ГОСТ 7625-86	Бумага этикеточная. Технические условия
ГОСТ Р 50962-96	Посуда и изделия хозяйственного назначения из пластмасс. Общие технические условия
ГОСТ 31508-2012	Изделия медицинские. Классификация в зависимости от потенциального риска применения. Общие требования
ТУ 2214-126-05766801-2003	Полистирол. Технические условия
ГОСТ 10354-82	Пленка полиэтиленовая. Технические условия
ГОСТ ISO 11135-2012	Медицинские изделия. Валидация и текущий контроль стерилизации оксидом этилена
ГОСТ Р ИСО 10993-2-2009	Изделия медицинские. Оценка биологического воздействия медицинских изделий». Часть 2 «Требования к обращению с животными
ГОСТ ISO 10993-1-2011	Изделия медицинские. Оценка биологического воздействия медицинских изделий: часть 1 «Оценка и исследование»,
ГОСТ ISO 10993-10-2011	Изделия медицинские. Оценка биологического воздействия медицинских изделий: часть 10 «Исследование раздражающего и сенсибилизирующего действия»,
ГОСТ ISO 10993-13-2016	Изделия медицинские. Оценка биологического воздействия медицинских изделий: часть 13 «Идентификация и количественное определение продуктов деградации полимерных медицинских изделий»
ГОСТ ISO 10993-12-2015	Изделия медицинские. Оценка биологического воздействия медицинских изделий: часть 12 «Приготовление проб и контрольные образцы»
ГОСТ 31214-2016	Изделия медицинские. Требования к образцам и документации, представляемым на токсикологические, санитарно-химические испытания, испытания на стерильность и пирогенность
ГОСТ Р 52770-2016	Изделия медицинские. Требования безопасности. Методы санитарно-химических и токсикологических испытаний
ГН 2.3.3.972-00	Предельно допустимые количества химических веществ, выделяющихся из материалов, контактирующих с пищевыми продуктами. Гигиенические нормативы
МУ 1.1.037-95	Биотестирование продукции из полимерных и других материалов
ГОСТ Р ЕН 14254-2010	Изделия медицинские для диагностики in vitro. Одноразовые емкости для сбора образцов у человека (кроме крови)
ГОСТ ISO 11607-2011	Упаковка для медицинских изделий, подлежащих финишной стерилизации. Общие требования
СанПиН 2.1.7.2790-2010	Санитарно-эпидемиологические требования к обращению с медицинскими отходами

Изготовитель:

ООО «ПЛАСТИЛАБ ИНДУСТРИЯ»

Адрес: 187021, Ленинградская обл., район Тосненский, д.Федоровское, ул.Малая д. 6Г

Тел. +78124163167

2018 г.



Инструкция по применению

Чашка Петри полимерная 90 x 16,65 вентилируемая, 2-х секционная, однократного применения, стерильная, тип 1.
Обозначение изделия - ЧП-921
ТУ 22.29.29-001- 00937445-2016

Размер – указано на этикетке.

Номер партии – указано на этикетке.

Дата стерилизации – указано на этикетке.

Срок годности – указано на этикетке.

Комплектность - указано на этикетке.

 медицинское изделие для диагностики *in vitro*

Назначение изделия:

Чашка Петри предназначена для культивирования анаэробных микроорганизмов (чашки Петри неvented), культивирования аэробных микроорганизмов (чашки Петри вентилируемые), помещения внутрь чашки культуры микроорганизмов на время инкубации, обработки и анализа, а также для помещения внутрь лабораторных приборов и анализаторов.

Область применения – лаборатории медицинских клиник и лечебно-профилактических учреждений для клинической лабораторной диагностики и мониторинга.

Показания к применению:

Культивирование анаэробных микроорганизмов, помещения внутрь чашки культуры микроорганизмов на время инкубации, обработки и анализа, а также приспособлена для помещения внутрь лабораторных приборов и анализаторов в лабораториях медицинских клиник и лечебно-профилактических учреждениях для клинической лабораторной диагностики и мониторинга.

Общие сведения:

Чашка Петри представляет собой невысокие цилиндры, закрытые крышкой такой же формы, чуть большего диаметра с вентиляционными опорами, предотвращающие плотное прилегание крышки к чашке и обеспечивающие доступ воздуха для их вентиляции.

Чашка Петри разделена на две секции, это позволяет не только снижать расход сред на основе агара, но и наносить один образец сразу на 2 среды.

Чашка Петри изготавливается из материала, полистирол

Основные размеры чашки Петри: Высота - (15.2 ± 1) мм

Наружный диаметр чашки- $D = (87.1 \pm 1)$ мм

Внутренний диаметр чашки (справочный) - 84.5

Цвет- бесцветные.

Коэффициент светопропускания - не менее 90%.

Вместимость, мл – 81.5 Масса, г. – 18.2 ± 0.2

Чашки Петри поставляются стерильными

Стерильно EO – стерилизована окисью этилена

Используемые материалы:

Чашка Петри изготавливается из полистирола марки «STYRON 678E» фирмы «STYRON LLC», Швейцария, или полистирола марки «Total 1540» фирмы «Total Petrochemicals», США, или полистирола марки «PS 525M» по ТУ2214-126-05766801-2003, Россия, или полистирола марки «Styrolution PS 116N» фирмы «INEOS Styrolution Group GmbH», Германия.

Упаковка- плёнка полиэтиленовая марки Н, полотно 0,06x1400, высший сорт по ГОСТ 10354-82

Противопоказания к применению.

При использовании изделий по назначению и в соответствии с данной Инструкцией противопоказаний и ограничений в применении нет.

Меры безопасности:

Чашки Петри – предназначены для одноразового использования.

Не использовать повторно!

Необходимо соблюдать условия хранения и срок хранения изделия, который указан на этикетке.

НЕ ДОПУСКАЕТСЯ применять чашки Петри в случае нарушения целостности упаковки и по истечении срока годности.

Чашки Петри должны эксплуатироваться при температурах от минус 10 °С. до плюс 80°С.

Повторной стерилизации не подлежит.

Подготовка изделия к работе.

Изделия полностью готовы к работе и дополнительной подготовки перед использованием не требуют.

Хранение:

Срок годности чашки Петри в потребительской упаковке предприятия-изготовителя 5 лет с момента стерилизации.

Хранение изделий у изготовителя и потребителя должно осуществляться в групповой таре либо в транспортной таре в соответствии с условиями хранения 2 по ГОСТ 15150.

Гарантийный срок годности – 5 лет.

Транспортирование:

Изделия упакованные в транспортную тару, транспортируются всеми видами крытых транспортных средств с соблюдением предосторожностей, указанных на транспортной таре и в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на транспорте каждого вида.

Условия транспортирования в соответствии с ГОСТ 15150-69 группа 2 (при температуре 40 °С. -минус 50 °С.

Утилизация

Использованные изделия стерилизуются, складируя в контейнеры или пакеты для сбора отходов класса Б и утилизируют в установленном порядке в соответствии с требованием СанПиН 2.1.7.2790-2010.

Документация вводится с изменением 2 от 07.08.18

Нормативные документы применяемые при разработке, изготовлении и использовании изделия:

Нормативный документ	Наименование
ГОСТ Р 50444-92	Приборы, аппараты и оборудование медицинские. Общие технические условия
ГОСТ 15150-69	Машины, приборы и другие технические изделия. Исполнения для различных климатических районов. Категории, условия эксплуатации, хранения и транспортирования в части воздействия климатических факторов внешней среды
ГОСТ 14192-96	Маркировка грузов
ГОСТ 32096-2013	Картон тароупаковочный для пищевой продукции. Общие технические условия
ГОСТ 7625-86	Бумага этикеточная. Технические условия
ГОСТ Р 50962-96	Посуда и изделия хозяйственного назначения из пластмасс. Общие технические условия
ГОСТ 31508-2012	Изделия медицинские. Классификация в зависимости от потенциального риска применения. Общие требования
ТУ 2214-126-05766801-2003	Полистирол. Технические условия
ГОСТ 10354-82	Пленка полиэтиленовая. Технические условия
ГОСТ ISO 11135-2012	Медицинские изделия. Валидация и текущий контроль стерилизации оксидом этилена
ГОСТ Р ИСО 10993-2-2009	Изделия медицинские. Оценка биологического воздействия медицинских изделий». Часть 2 «Требования к обращению с животными
ГОСТ ISO 10993-1-2011	Изделия медицинские. Оценка биологического воздействия медицинских изделий: часть 1 «Оценка и исследование»,
ГОСТ ISO 10993-10-2011	Изделия медицинские. Оценка биологического воздействия медицинских изделий: часть 10 «Исследование раздражающего и сенсибилизирующего действия»,
ГОСТ ISO 10993-13-2016	Изделия медицинские. Оценка биологического воздействия медицинских изделий: часть 13 «Идентификация и количественное определение продуктов деградации полимерных медицинских изделий»
ГОСТ ISO 10993-12-2015	Изделия медицинские. Оценка биологического воздействия медицинских изделий: часть 12 «Приготовление проб и контрольные образцы»
ГОСТ 31214-2016	Изделия медицинские. Требования к образцам и документации, представляемым на токсикологические, санитарно-химические испытания, испытания на стерильность и пирогенность
ГОСТ Р 52770-2016	Изделия медицинские. Требования безопасности. Методы санитарно-химических и токсикологических испытаний
ГН 2.3.3.972-00	Предельно допустимые количества химических веществ, выделяющихся из материалов, контактирующих с пищевыми продуктами. Гигиенические нормативы
МУ 1.1.037-95	Биотестирование продукции из полимерных и других материалов
ГОСТ Р ЕН 14254-2010	Изделия медицинские для диагностики in vitro. Одноразовые емкости для сбора образцов у человека (кроме крови)
ГОСТ ISO 11607-2011	Упаковка для медицинских изделий, подлежащих финишной стерилизации. Общие требования
СанПиН 2.1.7.2790-2010	Санитарно-эпидемиологические требования к обращению с медицинскими отходами

Изготовитель:

ООО «ПЛАСТИЛАБ ИНДУСТРИЯ»

Адрес: 187021, Ленинградская обл., район Тосненский, д.Федоровское, ул.Малая д. 6Г

Тел. +78124163167

2018 г.

Инструкция по применению

Чашка Петри полимерная 90 x 16,65 вентилируемая, 3-х секционная, однократного применения, стерильная, тип 1. Обозначение изделия - ЧП-931

ТУ 22.29.29-001- 00937445-2016

Размер – указано на этикетке.
Номер партии – указано на этикетке.
Дата стерилизации – указано на этикетке.
Срок годности – указано на этикетке.
Комплектность - указано на этикетке.

 медицинское изделие для диагностики *in vitro*

Назначение изделия:

Чашка Петри предназначена для культивирования анаэробных микроорганизмов (чашки Петри неvented) и культивирования аэробных микроорганизмов (чашки Петри вентилируемые), помещения внутрь чашки культуры микроорганизмов на время инкубации, обработки и анализа, а также для помещения внутрь лабораторных приборов и анализаторов при диагностике и мониторинге. Область применения – лаборатории медицинских клиник и лечебно-профилактических учреждений для клинической лабораторной диагностики и мониторинга.

Показания к применению:

Культивирование анаэробных микроорганизмов, помещения внутрь чашки культуры микроорганизмов на время инкубации, обработки и анализа, а также приспособлена для помещения внутрь лабораторных приборов и анализаторов в лабораториях медицинских клиник и лечебно-профилактических учреждениях для клинической лабораторной диагностики и мониторинга.

Общие сведения:

Чашка Петри представляет собой невысокие цилиндры, закрытые крышкой такой же формы, чуть большего диаметра с вентиляционными опорами, предотвращающие плотное прилегание крышки к чашке и обеспечивающие доступ воздуха для их вентиляции.

Чашка Петри разделена на три секции, это позволяет не только снижать расход сред на основе агара, но и наносить один образец сразу на 3 среды.

Чашка Петри изготавливается из материала, полистирол

Основные размеры чашки Петри: Высота - (15.2 ± 1) мм

Наружный диаметр чашки- $D = (87.1 \pm 1)$ мм

Внутренний диаметр чашки (справочный) - 84.5

Цвет- бесцветные.

Коэффициент светопропускания - не менее 90%.

Вместимость, мл – 82.5 Масса, г. – 17.9 ± 0.2

Чашки Петри поставляются стерильными

Стерильно EO – стерилизована окисью этилена

Используемые материалы:

Чашка Петри изготавливается из полистирола марки «STYRON 678E» фирмы «STYRON LLC», Швейцария, или полистирола марки «Total 1540» фирмы «Total Petrochemicals», США, или полистирола марки «PS 525M» по ТУ2214-126-05766801-2003, Россия, или полистирола марки «Styrolution PS 116N» фирмы «INEOS Styrolution Group GmbH», Германия.

Упаковка- плёнка полиэтиленовая марки Н, полотно 0,06x1400, высший сорт по ГОСТ 10354-82

Противопоказания к применению.

При использовании изделий по назначению и в соответствии с данной Инструкцией противопоказаний и ограничений в применении нет.

Меры безопасности:

Чашки Петри – предназначены для одноразового использования.

Не использовать повторно!

Необходимо соблюдать условия хранения и срок хранения изделия, который указан на этикетке.

НЕ ДОПУСКАЕТСЯ применять чашки Петри в случае нарушения целостности упаковки и по истечении срока годности.

Чашки Петри должны эксплуатироваться при температурах от минус 10 °С. до плюс 80 °С.

Повторной стерилизации не подлежит.

Подготовка изделия к работе.

Изделия полностью готовы к работе и дополнительной подготовки перед использованием не требуют.

Хранение:

Срок годности чашки Петри в потребительской упаковке предприятия-изготовителя 5 лет с момента стерилизации.

Хранение изделий у изготовителя и потребителя должно осуществляться в групповой таре либо в транспортной таре.

(при температуре 40 °С. -минус 50 °С. Избегать воздействия прямых солнечных лучей и атмосферных осадков.
Гарантийный срок годности – 5 лет.

Транспортирование:

Изделия упакованные в транспортную тару, транспортируются всеми видами крытых транспортных средств с соблюдением предосторожностей, указанных на транспортной таре и в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на транспорте каждого вида.

Условия транспортирования в соответствии с ГОСТ 15150-69 группа 2 (при температуре 40 °С. -минус 50 °С.

Утилизация

Использованные изделия стерилизуются, складирова в контейнеры или пакеты для сбора отходов класса Б и утилизируют в установленном порядке в соответствии с требованием СанПиН 2.1.7.2790-2010

Документация вводится с изменением 2 от 07.08.18

Нормативные документы применяемые при разработке, изготовлении и использовании изделия:

Нормативный документ	Наименование
ГОСТ Р 50444-92	Приборы, аппараты и оборудование медицинские. Общие технические условия
ГОСТ 15150-69	Машины, приборы и другие технические изделия. Исполнения для различных климатических районов. Категории, условия эксплуатации, хранения и транспортирования в части воздействия климатических факторов внешней среды
ГОСТ 14192-96	Маркировка грузов
ГОСТ 32096-2013	Картон тароупаковочный для пищевой продукции. Общие технические условия
ГОСТ 7625-86	Бумага этикеточная. Технические условия
ГОСТ Р 50962-96	Посуда и изделия хозяйственного назначения из пластмасс. Общие технические условия
ГОСТ 31508-2012	Изделия медицинские. Классификация в зависимости от потенциального риска применения. Общие требования
ТУ 2214-126-05766801-2003	Полистирол. Технические условия
ГОСТ 10354-82	Пленка полиэтиленовая. Технические условия
ГОСТ ISO 11135-2012	Медицинские изделия. Валидация и текущий контроль стерилизации оксидом этилена
ГОСТ Р ИСО 10993-2-2009	Изделия медицинские. Оценка биологического воздействия медицинских изделий». Часть 2 «Требования к обращению с животными
ГОСТ ISO 10993-1-2011	Изделия медицинские. Оценка биологического воздействия медицинских изделий: часть 1 «Оценка и исследование»,
ГОСТ ISO 10993-10-2011	Изделия медицинские. Оценка биологического воздействия медицинских изделий: часть 10 «Исследование раздражающего и сенсибилизирующего действия»,
ГОСТ ISO 10993-13-2016	Изделия медицинские. Оценка биологического воздействия медицинских изделий: часть 13 «Идентификация и количественное определение продуктов деградации полимерных медицинских изделий»
ГОСТ ISO 10993-12-2015	Изделия медицинские. Оценка биологического воздействия медицинских изделий: часть 12 «Приготовление проб и контрольные образцы»
ГОСТ 31214-2016	Изделия медицинские. Требования к образцам и документации, представляемым на токсикологические, санитарно-химические испытания, испытания на стерильность и пирогенность
ГОСТ Р 52770-2016	Изделия медицинские. Требования безопасности. Методы санитарно-химических и токсикологических испытаний
ГН 2.3.3.972-00	Предельно допустимые количества химических веществ, выделяющихся из материалов, контактирующих с пищевыми продуктами. Гигиенические нормативы
МУ 1.1.037-95	Биотестирование продукции из полимерных и других материалов
ГОСТ Р ЕН 14254-2010	Изделия медицинские для диагностики in vitro. Одноразовые емкости для сбора образцов у человека (кроме крови)
ГОСТ ISO 11607-2011	Упаковка для медицинских изделий, подлежащих финишной стерилизации. Общие требования
СанПиН 2.1.7.2790-2010	Санитарно-эпидемиологические требования к обращению с медицинскими отходами

Изготовитель:

ООО «ПЛАСТИЛАБ ИНДУСТРИЯ»

Адрес: 187021, Ленинградская обл., район Тосненский, д. Федоровское, ул.Малая д. 6Г

Тел. +78124163167

2018 г.



Инструкция по применению

Чашка Петри полимерная 90 x 15,8 вентилируемая, односекционная, одноразового применения, стерильная, тип

1. Обозначение изделия - ЧП-951

ТУ 22.29.29-001- 00937445-2016

Размер – указано на этикетке.

Номер партии – указано на этикетке.

Дата стерилизации – указано на этикетке.

Срок годности – указано на этикетке.

Комплектность - указано на этикетке.

 медицинское изделие для диагностики *in vitro*

Назначение изделия:

Чашка Петри предназначена для культивирования анаэробных микроорганизмов (чашки Петри неvented) и культивирования аэробных микроорганизмов (чашки Петри вентилируемые), помещения внутрь чашки культуры микроорганизмов на время инкубации, обработки и анализа, а также для помещения внутрь лабораторных приборов и анализаторов при диагностике и мониторинге. Область применения – лаборатории медицинских клиник и лечебно-профилактических учреждений для клинической лабораторной диагностики и мониторинга.

Показания к применению:

Культивирование анаэробных микроорганизмов, помещения внутрь чашки культуры микроорганизмов на время инкубации, обработки и анализа, а также приспособлена для помещения внутрь лабораторных приборов и анализаторов в лабораториях медицинских клиник и лечебно-профилактических учреждениях для клинической лабораторной диагностики и мониторинга.

Общие сведения:

Чашка Петри представляет собой невысокие цилиндры, закрытые крышкой такой же формы, чуть большего диаметра с вентиляционными опорами, предотвращающие плотное прилегание крышки к чашке и обеспечивающие доступ воздуха для их вентиляции.

Чашка Петри изготавливается из материала, полистирол

Основные размеры чашки Петри: Высота - (14.5 ± 1) мм

Наружный диаметр чашки- $D = (87 \pm 1)$ мм

Внутренний диаметр чашки (справочный) - 85.5

Цвет- бесцветные.

Коэффициент светопропускания - не менее 90%.

Вместимость, мл - 77,5 Масса, г. – $13,9 \pm 0,3$

Чашки Петри поставляются стерильными

Стерильно EO – стерилизована окисью этилена

Используемые материалы:

Чашка Петри изготавливается из полистирола марки «STYRON 678E» фирмы «STYRON LLC», Швейцария, или полистирола марки «Total 1540» фирмы «Total Petrochemicals», США, или полистирола марки «PS 525M» по ТУ2214-126-05766801-2003, Россия, или полистирола марки «Styrolution PS 116N» фирмы «INEOS Styrolution Group GmbH», Германия.

Упаковка- плёнка полиэтиленовая марки Н, полотно 0,06x1400, высший сорт по ГОСТ 10354-82

Противопоказания к применению.

При использовании изделий по назначению и в соответствии с данной Инструкцией противопоказаний и ограничений в применении нет.

Меры безопасности:

Чашки Петри – предназначены для одноразового использования.

Не использовать повторно!

Необходимо соблюдать условия хранения и срок хранения изделия, который указан на этикетке.

НЕ ДОПУСКАЕТСЯ применять чашки Петри в случае нарушения целостности упаковки и по истечении срока годности.

Чашки Петри должны эксплуатироваться при температурах от минус 10 °С. до плюс 80°С.

Повторной стерилизации не подлежит.

Подготовка изделия к работе.

Изделия полностью готовы к работе и дополнительной подготовки перед использованием не требуют.

Хранение:

Срок годности чашки Петри в потребительской упаковке предприятия-изготовителя 5 лет с момента стерилизации.

Хранение изделий у изготовителя и потребителя должно осуществляться в групповой таре либо в транспортной таре в соответствии с условиями хранения 2 по ГОСТ 15150.

(при температуре 40 °С. -минус 50 °С. Избегать воздействия прямых солнечных лучей и атмосферных осадков.

Гарантийный срок годности – 5 лет.

Транспортирование:

Изделия упакованные в транспортную тару, транспортируются всеми видами крытых транспортных средств с соблюдением предосторожностей, указанных на транспортной таре и в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на транспорте каждого вида.

Условия транспортирования в соответствии с ГОСТ 15150-69 группа 2 (при температуре 40 °С. -минус 50 °С.

Утилизация

Использованные изделия стерилизуются, складирова в контейнеры или пакеты для сбора отходов класса Б и утилизируют в установленном порядке в соответствии с требованием СанПиН 2.1.7.2790-2010

Документация вводится с изменением 2 от 07.08.18

Нормативные документы применяемые при разработке, изготовлении и использовании изделия:

Нормативный документ	Наименование
ГОСТ Р 50444-92	Приборы, аппараты и оборудование медицинские. Общие технические условия
ГОСТ 15150-69	Машины, приборы и другие технические изделия. Исполнения для различных климатических районов. Категории, условия эксплуатации, хранения и транспортирования в части воздействия климатических факторов внешней среды
ГОСТ 14192-96	Маркировка грузов
ГОСТ 32096-2013	Картон тароупаковочный для пищевой продукции. Общие технические условия
ГОСТ 7625-86	Бумага этикеточная. Технические условия
ГОСТ Р 50962-96	Посуда и изделия хозяйственного назначения из пластмасс. Общие технические условия
ГОСТ 31508-2012	Изделия медицинские. Классификация в зависимости от потенциального риска применения. Общие требования
ТУ 2214-126-05766801-2003	Полистирол. Технические условия
ГОСТ 10354-82	Пленка полиэтиленовая. Технические условия
ГОСТ ISO 11135-2012	Медицинские изделия. Валидация и текущий контроль стерилизации оксидом этилена
ГОСТ Р ИСО 10993-2-2009	Изделия медицинские. Оценка биологического воздействия медицинских изделий». Часть 2 «Требования к обращению с животными
ГОСТ ISO 10993-1-2011	Изделия медицинские. Оценка биологического воздействия медицинских изделий: часть 1 «Оценка и исследование»,
ГОСТ ISO 10993-10-2011	Изделия медицинские. Оценка биологического воздействия медицинских изделий: часть 10 «Исследование раздражающего и сенсибилизирующего действия»,
ГОСТ ISO 10993-13-2016	Изделия медицинские. Оценка биологического воздействия медицинских изделий: часть 13 «Идентификация и количественное определение продуктов деградации полимерных медицинских изделий»
ГОСТ ISO 10993-12-2015	Изделия медицинские. Оценка биологического воздействия медицинских изделий: часть 12 «Приготовление проб и контрольные образцы»
ГОСТ 31214-2016	Изделия медицинские. Требования к образцам и документации, представляемым на токсикологические, санитарно-химические испытания, испытания на стерильность и пирогенность
ГОСТ Р 52770-2016	Изделия медицинские. Требования безопасности. Методы санитарно-химических и токсикологических испытаний
ГН 2.3.3.972-00	Предельно допустимые количества химических веществ, выделяющихся из материалов, контактирующих с пищевыми продуктами. Гигиенические нормативы
МУ 1.1.037-95	Биотестирование продукции из полимерных и других материалов
ГОСТ Р ЕН 14254-2010	Изделия медицинские для диагностики in vitro. Одноразовые емкости для сбора образцов у человека (кроме крови)
ГОСТ ISO 11607-2011	Упаковка для медицинских изделий, подлежащих финишной стерилизации. Общие требования
СанПиН 2.1.7.2790-2010	Санитарно-эпидемиологические требования к обращению с медицинскими отходами

Изготовитель:

ООО «ПЛАСТИЛАБ ИНДУСТРИЯ»

Адрес: 187021, Ленинградская обл., район Тосненский, д.Федоровское, ул.Малая д. 6Г

Тел. +78124163167

УТВЕРЖДАЮ
Генеральный директор
ООО «Пласталаб Индустрия»
Эль. Хури Равад Юсиф

2018 г.

Инструкция по применению

Чашка Петри полимерная 90 x 15 вентилируемая, односекционная, однократного применения, стерильная, тип 1.
Обозначение изделия - ЧП-971
ТУ 22.29.29-001- 00937445-2016



Размер – указано на этикетке.
Номер партии – указано на этикетке.
Дата стерилизации – указано на этикетке.
Срок годности – указано на этикетке.
Комплектность - указано на этикетке.

 медицинское изделие для диагностики *in vitro*

Назначение изделия:

Чашка Петри предназначена для культивирования анаэробных микроорганизмов (чашки Петри неvented) и культивирования аэробных микроорганизмов (чашки Петри vented), помещения внутрь чашки культуры микроорганизмов на время инкубации, обработки и анализа, а также для помещения внутрь лабораторных приборов и анализаторов при диагностике и мониторинге. Область применения – лаборатории медицинских клиник и лечебно-профилактических учреждений для клинической лабораторной диагностики и мониторинга.

Показания к применению:

Культивирование анаэробных микроорганизмов, помещения внутрь чашки культуры микроорганизмов на время инкубации, обработки и анализа, а также приспособлена для помещения внутрь лабораторных приборов и анализаторов в лабораториях медицинских клиник и лечебно-профилактических учреждениях для клинической лабораторной диагностики и мониторинга.

Общие сведения:

Чашка Петри представляет собой невысокие цилиндры, закрытые крышкой такой же формы, чуть большего диаметра с вентиляционными опорами, предотвращающие плотное прилегание крышки к чашке и обеспечивающие доступ воздуха для их вентиляции.

Чашка Петри изготавливается из материала, полистирол

Основные размеры чашки Петри: Высота - (14.3 ± 1) мм

Наружный диаметр чашки- $D = (86.3 \pm 1)$ мм

Внутренний диаметр чашки (справочный) - 85.1

Цвет- бесцветные.

Коэффициент светопропускания - не менее 90%.

Вместимость, мл.- 73.5 Масса, г. – 12.9 ± 0.2

Чашки Петри поставляются стерильными

Стерильно EO – стерилизована окисью этилена

Используемые материалы:

Чашка Петри изготавливается из полистирола марки «STYRON 678E» фирмы «STYRON LLC», Швейцария, или полистирола марки «Total 1540» фирмы «Total Petrochemicals», США, или полистирола марки «PS 525M» по ТУ 2214-126-05766801-2003, Россия, или полистирола марки «Styrolution PS 116N» фирмы «INEOS Styrolution Group GmbH», Германия.

Упаковка- плёнка полиэтиленовая марки Н, полотно 0,06x1400, высший сорт по ГОСТ 10354-82

Противопоказания к применению.

При использовании изделий по назначению и в соответствии с данной Инструкцией противопоказаний и ограничений в применении нет.

Меры безопасности:

Чашки Петри – предназначены для одноразового использования.

Не использовать повторно!

Необходимо соблюдать условия хранения и срок хранения изделия, который указан на этикетке.

НЕ ДОПУСКАЕТСЯ применять чашки Петри в случае нарушения целостности упаковки и по истечении срока годности.

Чашки Петри должны эксплуатироваться при температурах от минус 10 °С. до плюс 80°С.

Повторной стерилизации не подлежит.

Подготовка изделия к работе.

Изделия полностью готовы к работе и дополнительной подготовки перед использованием не требуют.

Хранение:

Срок годности чашки Петри в потребительской упаковке предприятия-изготовителя 5 лет с момента стерилизации.

Хранение изделий у изготовителя и потребителя должно осуществляться в групповой таре либо в транспортной таре в соответствии с условиями хранения 2 по ГОСТ 15150.

(при температуре 40 °С. -минус 50 °С. Избегать воздействия прямых солнечных лучей и атмосферных осадков.

Транспортирование:

Изделия упакованные в транспортную тару, транспортируются всеми видами крытых транспортных средств с соблюдением предосторожностей, указанных на транспортной таре и в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на транспорте каждого вида.

Условия транспортирования в соответствии с ГОСТ 15150-69 группа 2 (при температуре 40 °С. -минус 50 °С.

Утилизация

Использованные изделия стерилизуются, складирова в контейнеры или пакеты для сбора отходов класса Б и утилизируют в установленном порядке в соответствии с требованием СанПиН 2.1.7.2790-2010

Документация вводится с изменением 2 от 07.08.18

Нормативные документы применяемые при разработке, изготовлении и использовании изделия:

Нормативный документ	Наименование
ГОСТ Р 50444-92	Приборы, аппараты и оборудование медицинские. Общие технические условия
ГОСТ 15150-69	Машины, приборы и другие технические изделия. Исполнения для различных климатических районов. Категории, условия эксплуатации, хранения и транспортирования в части воздействия климатических факторов внешней среды
ГОСТ 14192-96	Маркировка грузов
ГОСТ 32096-2013	Картон тароупаковочный для пищевой продукции. Общие технические условия
ГОСТ 7625-86	Бумага этикеточная. Технические условия
ГОСТ Р 50962-96	Посуда и изделия хозяйственного назначения из пластмасс. Общие технические условия
ГОСТ 31508-2012	Изделия медицинские. Классификация в зависимости от потенциального риска применения. Общие требования
ТУ 2214-126-05766801-2003	Полистирол. Технические условия
ГОСТ 10354-82	Пленка полиэтиленовая. Технические условия
ГОСТ ISO 11135-2012	Медицинские изделия. Валидация и текущий контроль стерилизации оксидом этилена
ГОСТ Р ИСО 10993-2-2009	Изделия медицинские. Оценка биологического воздействия медицинских изделий». Часть 2 «Требования к обращению с животными
ГОСТ ISO 10993-1-2011	Изделия медицинские. Оценка биологического воздействия медицинских изделий: часть 1 «Оценка и исследование»,
ГОСТ ISO 10993-10-2011	Изделия медицинские. Оценка биологического воздействия медицинских изделий: часть 10 «Исследование раздражающего и сенсибилизирующего действия»,
ГОСТ ISO 10993-13-2016	Изделия медицинские. Оценка биологического воздействия медицинских изделий: часть 13 «Идентификация и количественное определение продуктов деградации полимерных медицинских изделий»
ГОСТ ISO 10993-12-2015	Изделия медицинские. Оценка биологического воздействия медицинских изделий: часть 12 «Приготовление проб и контрольные образцы»
ГОСТ 31214-2016	Изделия медицинские. Требования к образцам и документации, представляемым на токсикологические, санитарно-химические испытания, испытания на стерильность и пирогенность
ГОСТ Р 52770-2016	Изделия медицинские. Требования безопасности. Методы санитарно-химических и токсикологических испытаний
ГН 2.3.3.972-00	Предельно допустимые количества химических веществ, выделяющихся из материалов, контактирующих с пищевыми продуктами. Гигиенические нормативы
МУ 1.1.037-95	Биотестирование продукции из полимерных и других материалов
ГОСТ Р ЕН 14254-2010	Изделия медицинские для диагностики in vitro. Одноразовые емкости для сбора образцов у человека (кроме крови)
ГОСТ ISO 11607-2011	Упаковка для медицинских изделий, подлежащих финишной стерилизации. Общие требования
СанПиН 2.1.7.2790-2010	Санитарно-эпидемиологические требования к обращению с медицинскими отходами

Изготовитель:

ООО «ПЛАСТИЛАБ ИНДУСТРИЯ»

Адрес: 187021, Ленинградская обл., район Тосненский, д.Федоровское, ул.Малая д. 6Г

Тел. +78124163167

Прошито, пронумеровано и
скреплено печатью 22 лист(ов)

Руководитель организации

