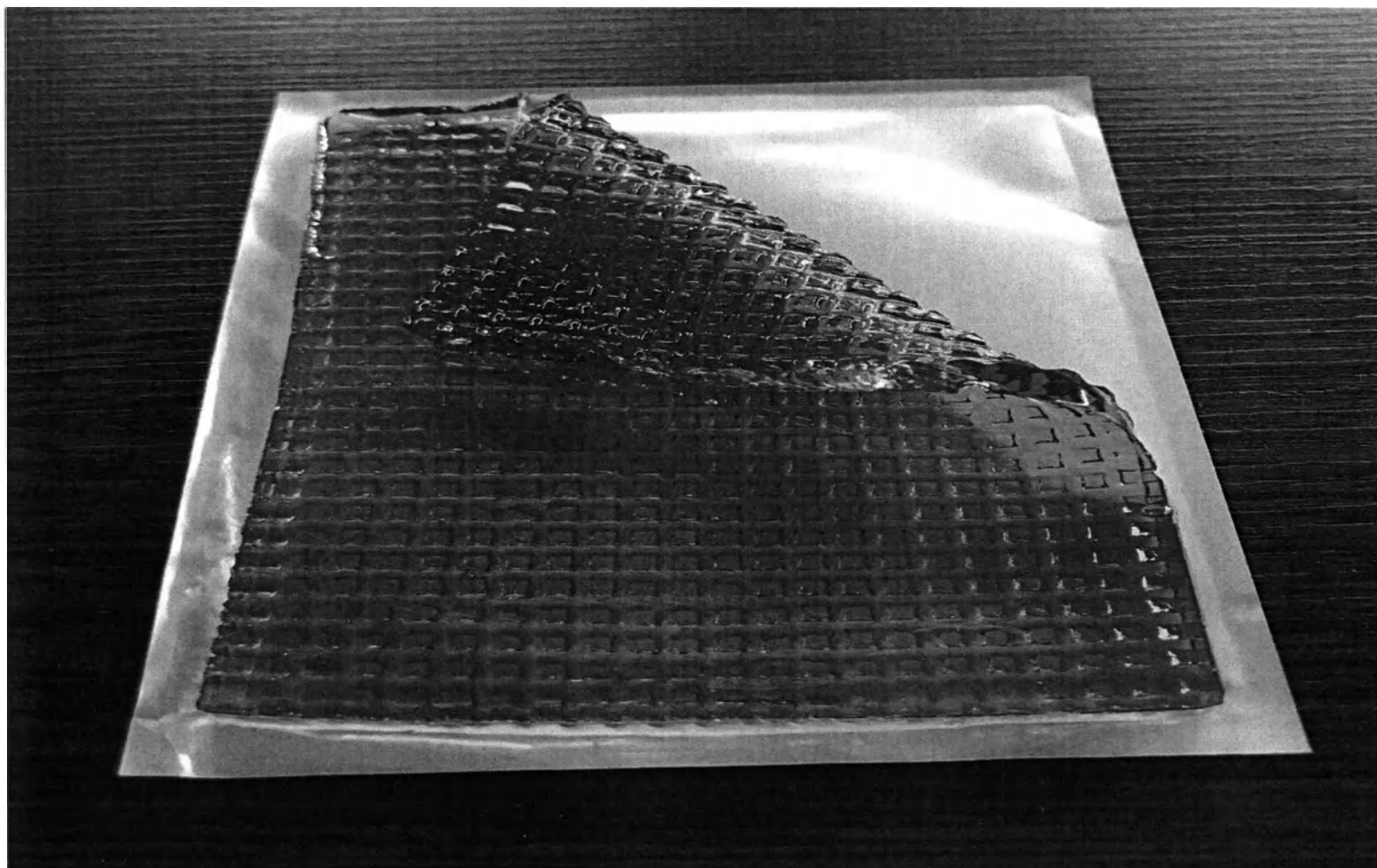


Покрывтия раневые гелевые, стерильные, ПРГ - «ГелеХит», гель

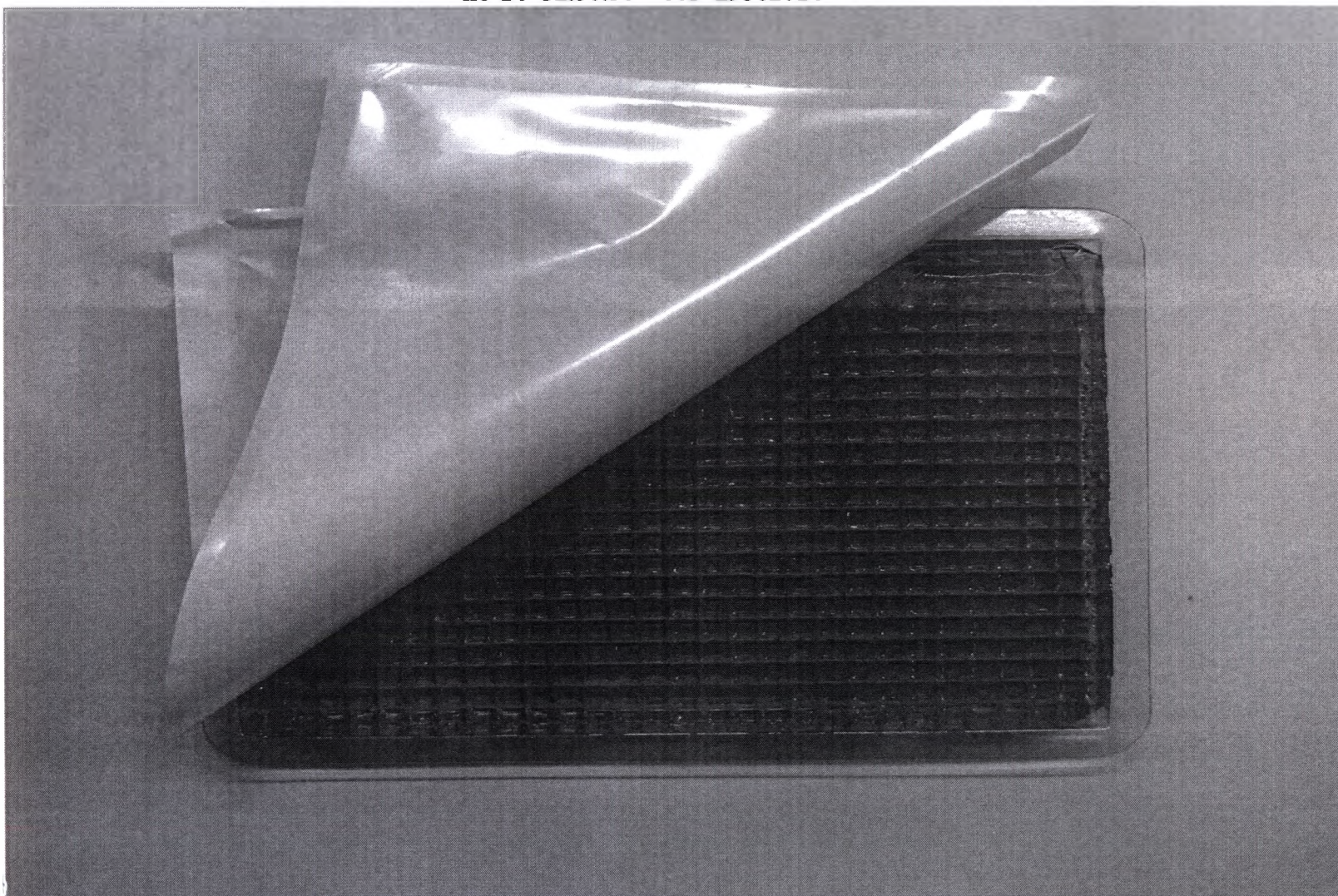
по ТУ 32.50.50 – 003–29362014 – 2017

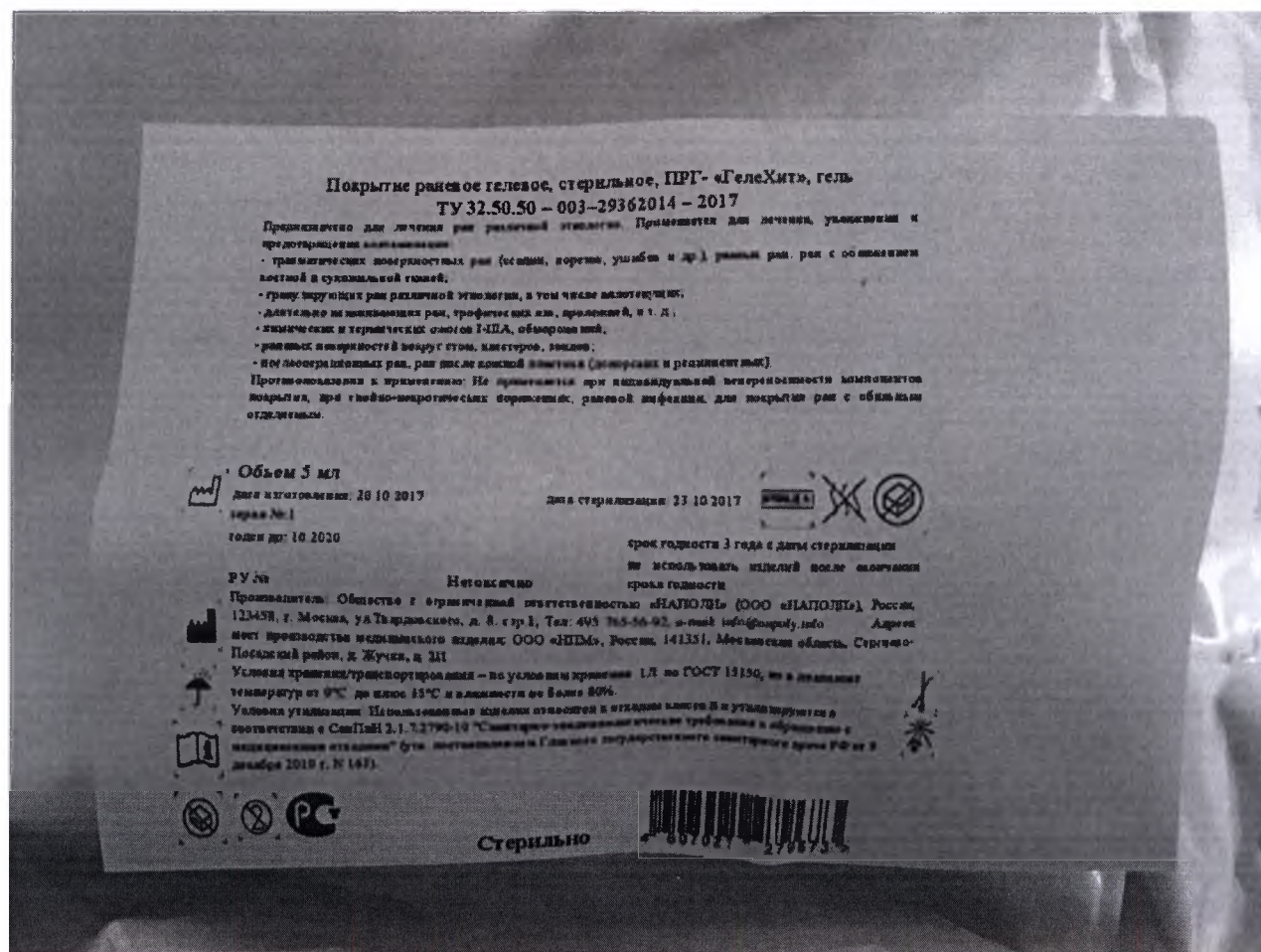


**Общий вид Покрытия раневого гелевого, стерильного, ПРГ- «ГелеХит»,
формоустойчивая гелевая аппликация – пластина
по ТУ 32.50.50 – 003–29362014 – 2017**

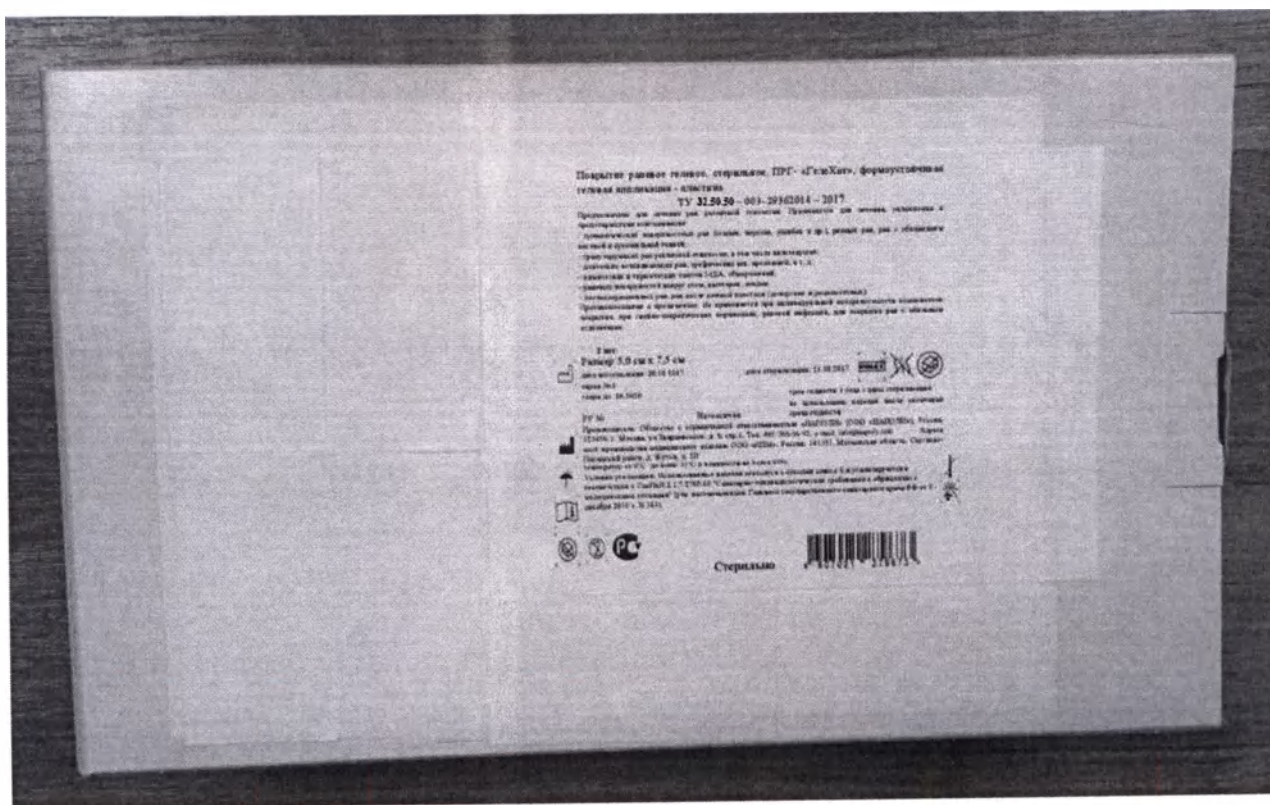


**Общий вид Покрытия раневого гелевого, стерильного, ПРГ- «ГелеХит»,
формоустойчивая гелевая аппликация – пластина
по ТУ 32.50.50 – 003–29362014 –**

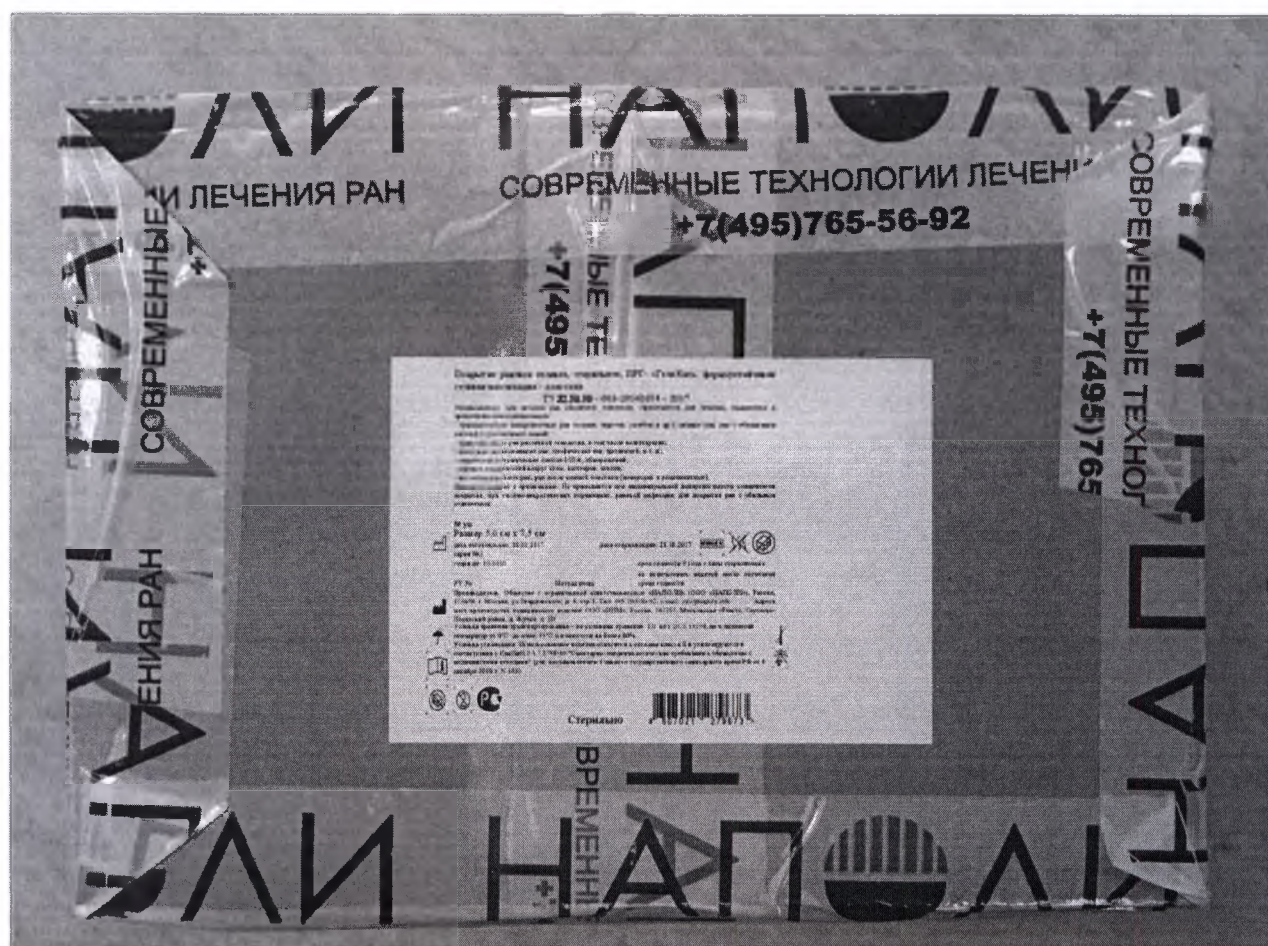




Общий вид Покрывтия раневого гелевого, стерильного, ПРГ- «ГелеХит», гель
 в потребительской упаковке



Общий вид Покрывания раневого гелевого, стерильного, ПРГ- «ГелеХит»,
формоустойчивая гелевая аппликация – пластина в групповой упаковке



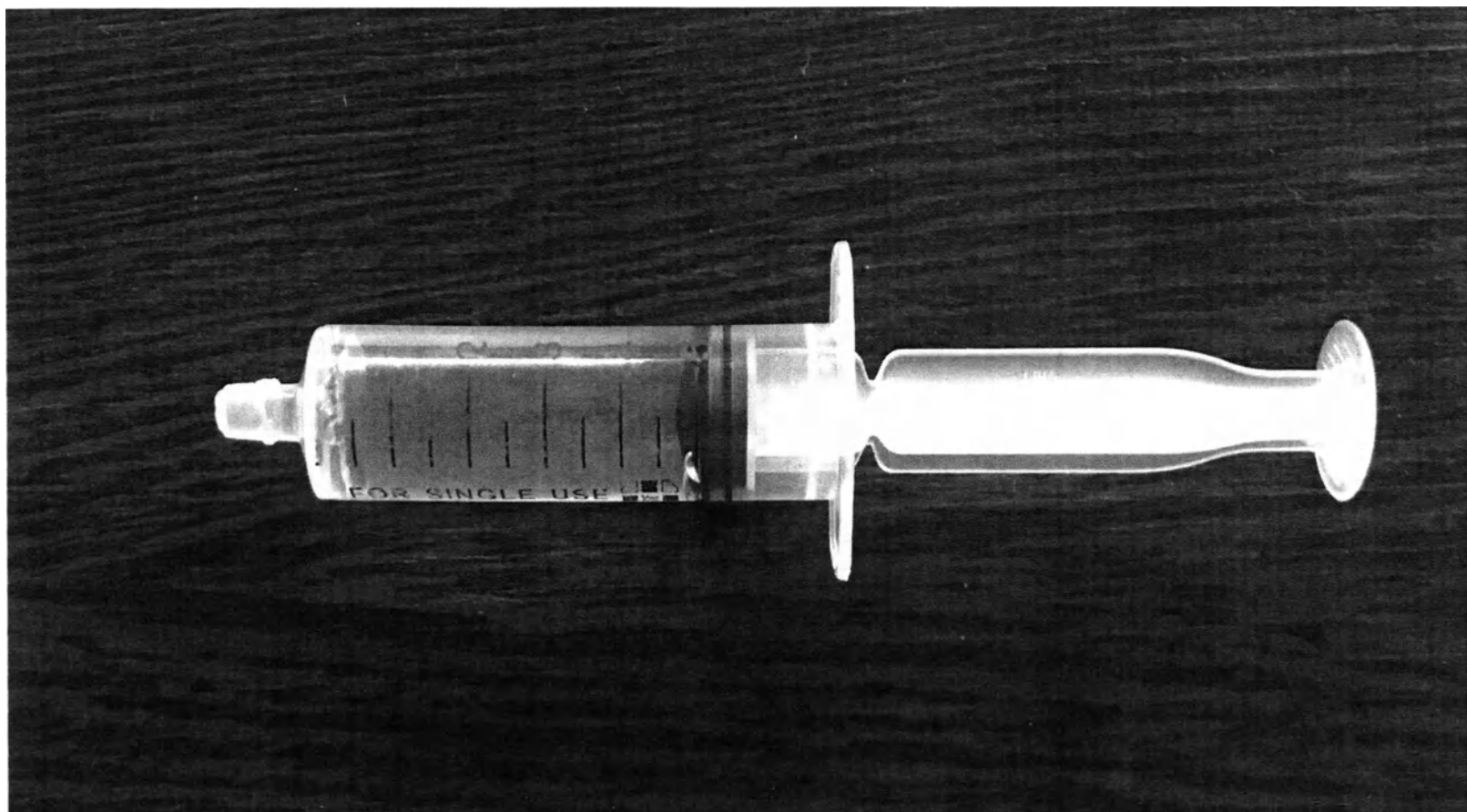
Общий вид транспортной упаковки Покровов раневых гелевых, стерильных, ПРГ - «ГелеХит» по ТУ 21.20.24 – 003–29362014 – 2017

Сшито и заверено печатью 2
(Саша) лист 06

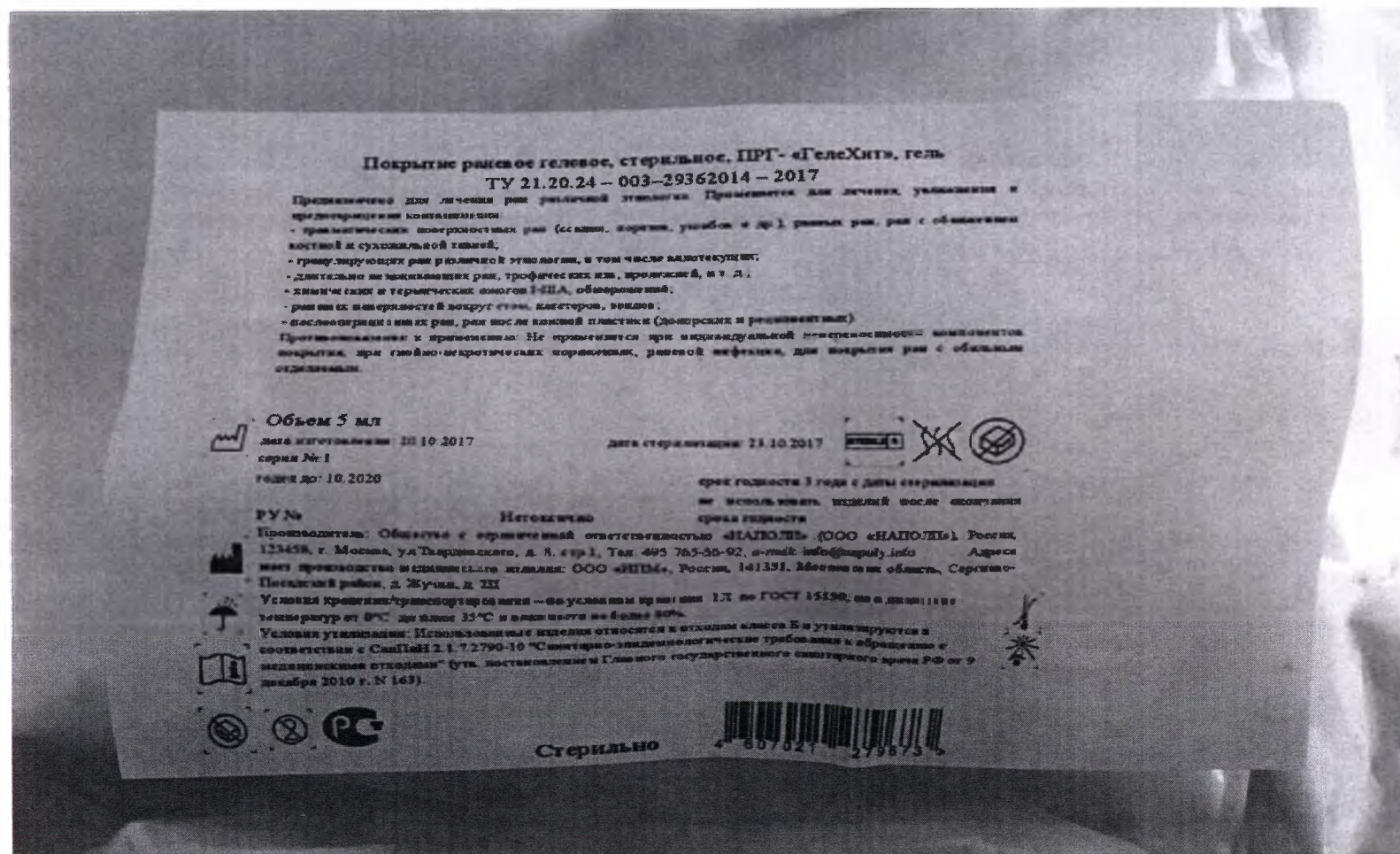
Генеральный директор ООО
«НАПОЛИ»
Брусов С.С.



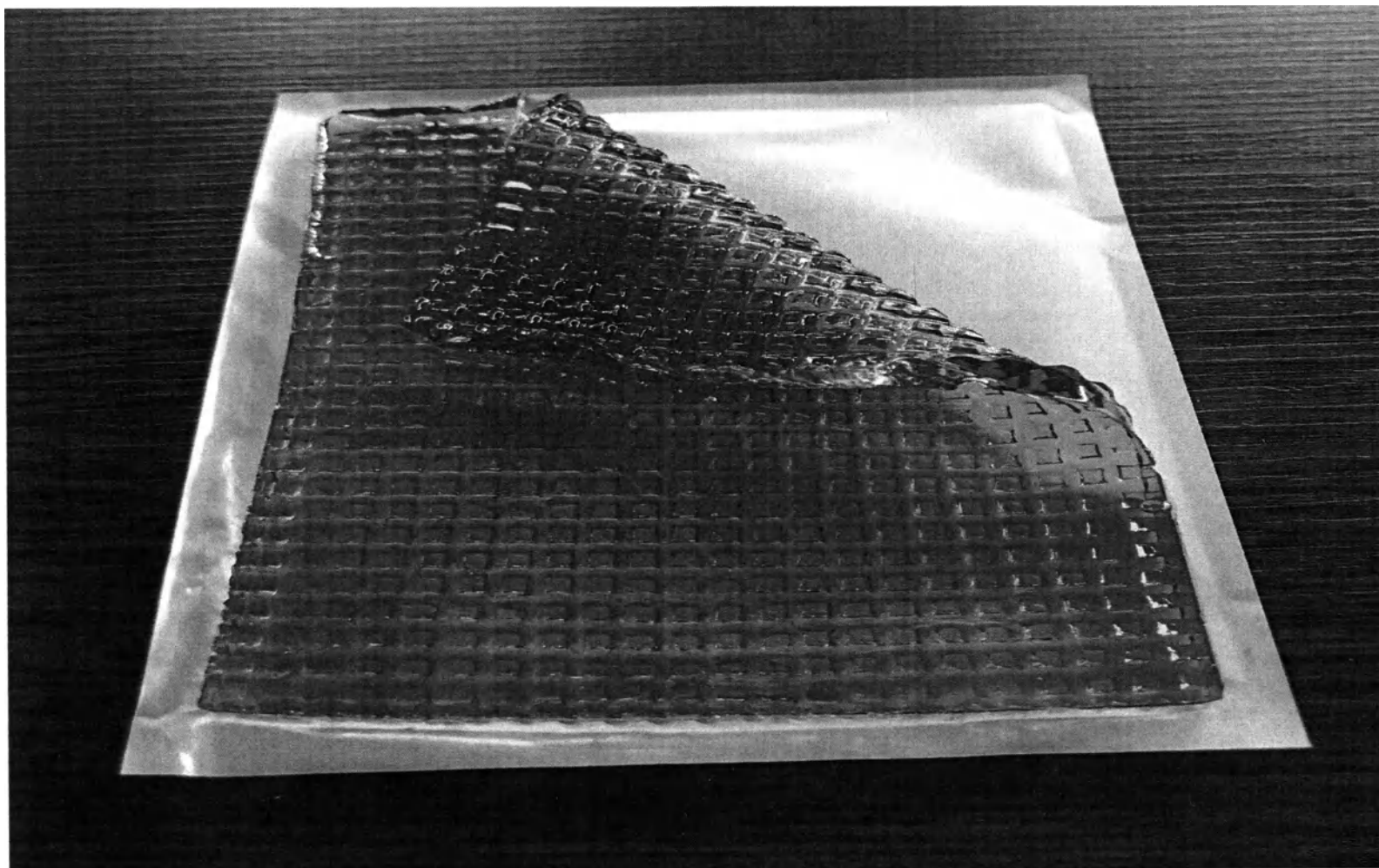
**Покрывтия раневые гелевые, стерильные, ПРГ - «ГелеХит»
по ТУ 21.20.24 – 003–29362014 – 2017**



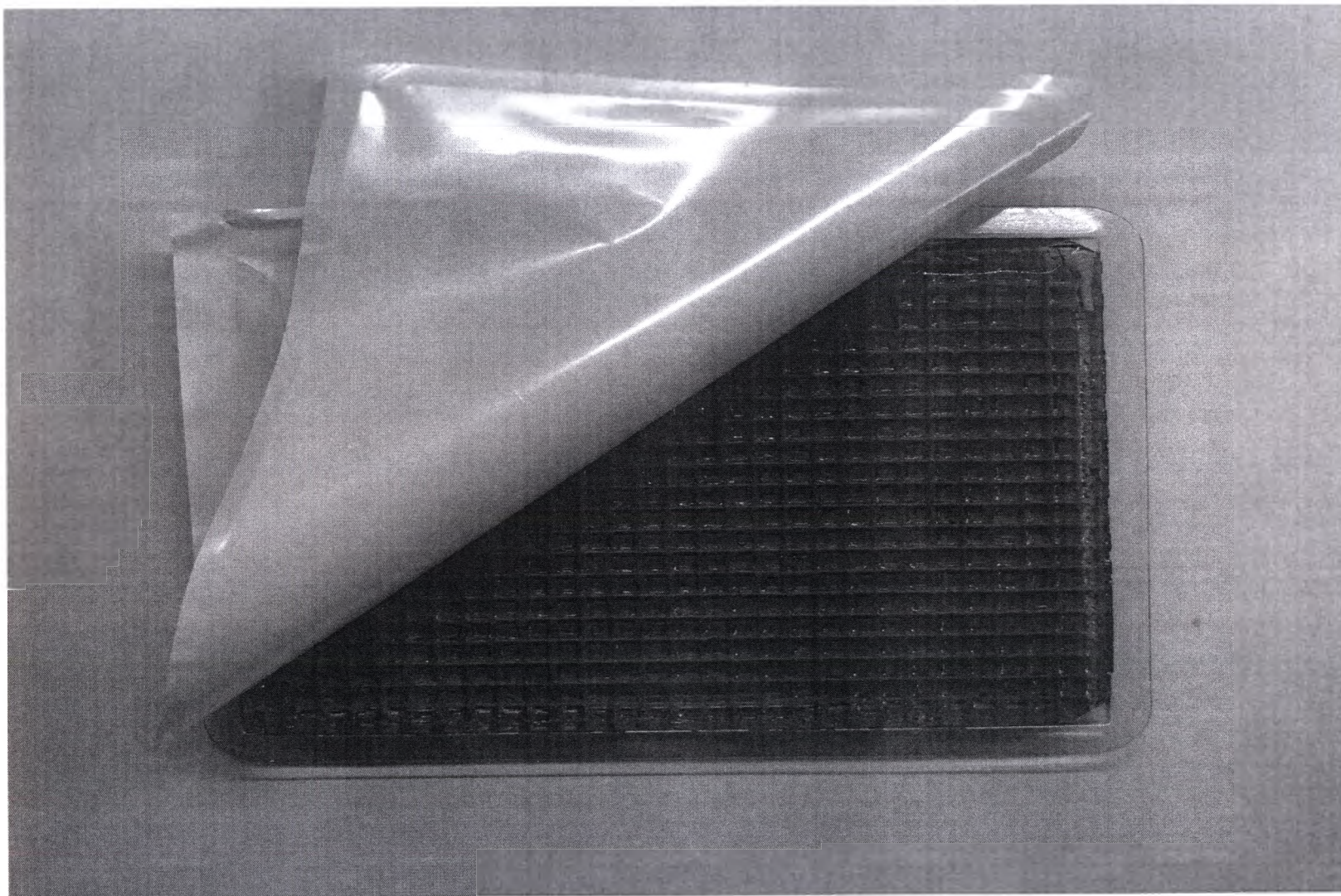
Общий вид Покрытия раневого гелевого, стерильного, ПРГ- «ГелеХит», гель в первичной упаковке



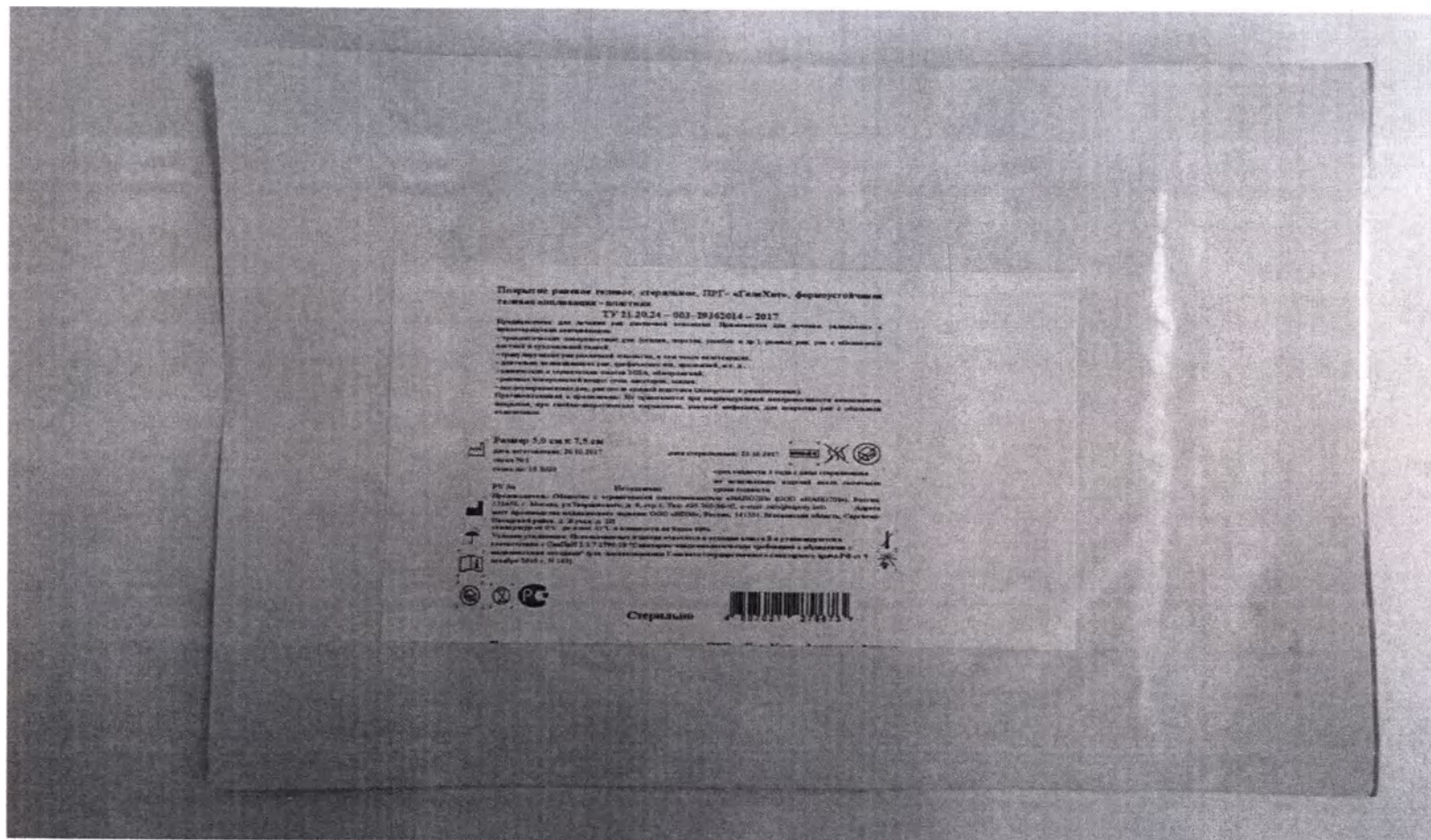
**Общий вид Покрытия раневого гелевого, стерильного, ПРГ- «ГелеХит», гель
в потребительской упаковке**



**Общий вид Покрытия раневого гелевого, стерильного, ПРГ- «ГелеХит»,
формоустойчивая гелевая аппликация - пластина**



Общий вид Покрытия раневого гелевого, стерильного, ПРГ- «ГелеХит», формоустойчивая гелевая аппликация – пластина в первичной упаковке



Сшито и заверено печатью

(*Метод*) Ответственный лист *26*

Генеральный директор ООО
«НАПОЛИ» Брусов С.С.



УТВЕРЖДАЮ

Генеральный директор
ООО «НАПОЛИ»

С.С. Брусов
2017 г.



ЭТИКЕТКА (индивидуальная)

Покровытия раневые гелевые, стерильные, ПРГ - «ГелеХит» по ТУ 21.20.24 – 003–29362014 – 2017

Покровытия раневое гелевое, стерильное, ПРГ- «ГелеХит», гель в количестве: 1,0 мл; 2,0 мл; 5,0 мл, 10,0 мл.
Или

Покровытия раневое гелевое, стерильное, ПРГ- «ГелеХит», формоустойчивая гелевая аппликация - пластина, размером: 5,0 см x 7,5 см; 7,5 см x 10,0 см; 10,0 см x 10,0 см; 10,0 см x 25,0 см.

Предназначено для лечения ран различной этиологии. Применяется для лечения, увлажнения и предотвращения контаминации:

- травматических поверхностных ран (ссадин, порезов, ушибов и др.), рваных ран, ран с обнажением костной и сухожильной тканей;
- гранулирующих ран различной этиологии, в том числе вялотекущих;
- длительно незаживающих ран, трофических язв, пролежней, и т. д.;
- химических и термических ожогов I-IIIА, обморожений;
- раневых поверхностей вокруг стом, катетеров, зондов;
- послеоперационных ран, ран после кожной пластики (донорских и реципиентных).

Противопоказания к применению: Не применяется при индивидуальной непереносимости компонентов покрытия, при гнойно-некротических поражениях, раневой инфекции, для покрытия ран с обильным отделяемым.

- РУ.....от.....;
- номер серии.....;
- информация об одноразовом использовании медицинского изделия в виде текста или символа по ГОСТ Р ИСО 15223-1;
- информация о неиспользовании медицинского изделия при повреждении упаковки в виде текста или символа по ГОСТ Р ИСО 15223-1;
- фраза: «не использовать изделий после окончания срока годности»;
- надпись: «нетоксично», «апирогенно» в виде текста или символа по ГОСТ Р ИСО 15223-1;
- надпись «стерильно» и/или символ «радиационная стерилизация»;
- дата изготовления;
- дата стерилизации;
- гарантийный срок годности;

Условия хранения/транспортирования – по условиям хранения 1Л по ГОСТ 15150, но в диапазоне температур от 0°C до плюс 35°C и влажности не более 80%.

Условия утилизации: Использованные изделия относятся к отходам класса Б и утилизируются в соответствии с СанПиН 2.1.7.2790-10 "Санитарно-эпидемиологические требования к обращению с медицинскими отходами" (утв. постановлением Главного государственного санитарного врача РФ от 9 декабря 2010 г. N 163).

- штрих-код;
- информация о сертификации или декларировании (при наличии);

Допускается:

- в дате стерилизации указывать месяц, год;
- дату изготовления включать в номер партии;
- фразу «номер партии» не печатать;
- гарантийный срок годности наносить «годен до...»;
- не наносить товарный знак предприятия-изготовителя;
- нанесение символов в соответствии с ГОСТ Р ИСО 15223-1.

Производитель: Общество с ограниченной ответственностью «НАПОЛИ» (ООО «НАПОЛИ»), Россия, 123458, г. Москва, ул.Твардовского, д. 8, стр.1, Тел: 495 765-56-92, e-mail: info@napoly.info
Адреса мест производства медицинского изделия: ООО «НПМ», Россия, 141351, Московская область, Сергиево-Посадский район, д. Жучки, д. 2И

УТВЕРЖДАЮ

Генеральный директор
ООО «НАПОЛИ»

С.С. Брусов
2018 г.



ЭТИКЕТКА (групповая)

Покровтия раневые гелевые, стерильные, ПРГ - «ГелеХит» по ТУ 21.20.24-003-29362014 – 2017

Покровтие раневое гелевое, стерильное, ПРГ- «ГелеХит», формоустойчивая гелевая аппликация - пластина, размером: 5,0 см x 7,5 см; 7,5 см x 10,0 см; 10,0 см x 10,0 см; 10,0 см x 25,0 см.

Предназначено для лечения ран различной этиологии. Применяется для лечения, увлажнения и предотвращения контаминации:

- травматических поверхностных ран (ссадин, порезов, ушибов и др.), рваных ран, ран с обнажением костной и сухожильной тканей;
- гранулирующих ран различной этиологии, в том числе вялотекущих;
- длительно незаживающих ран, трофических язв, пролежней, и т. д.;
- химических и термических ожогов I-IIIА, обморожений;
- раневых поверхностей вокруг стом, катетеров, зондов;
- послеоперационных ран, ран после кожной пластики (донорских и реципиентных).

Противопоказания к применению: Не применяется при индивидуальной непереносимости компонентов покрытия, при гнойно-некротических поражениях, раневой инфекции, для покрытия ран с обильным отделяемым.

- РУ.....от.....;
- номер серии.....;
- информация об одноразовом использовании медицинского изделия в виде текста или символа по ГОСТ Р ИСО 15223-1;
- информация о неиспользовании медицинского изделия при повреждении упаковки в виде текста или символа по ГОСТ Р ИСО 15223-1;
- фраза; «не использовать изделий после окончания срока годности»;
- надпись: «нетоксично», «апирогенно» в виде текста или символа по ГОСТ Р ИСО 15223-1;
- надпись «стерильно» и/или символ «радиационная стерилизация»;
- дата изготовления;
- дата стерилизации;
- гарантийный срок годности;
- количество изделий в упаковке: 2, 3, или кратно 5, но не более 100 штук

Условия хранения/транспортирования – по условиям хранения 1Л по ГОСТ 15150, но в диапазоне температур от 0°C до плюс 35°C и влажности 65% при температуре 20°C.

Условия утилизации: Использованные изделия относятся к отходам класса Б и утилизируются в соответствии с СанПиН 2.1.7.2790-10 "Санитарно-эпидемиологические требования к обращению с медицинскими отходами" (утв. постановлением Главного государственного санитарного врача РФ от 9 декабря 2010 г. N 163).

- штрих-код;
- информация о сертификации или декларировании (при наличии);

Допускается:

- в дате стерилизации указывать месяц, год;
- дату изготовления включать в номер партии;
- фразу «номер партии» не печатать;
- гарантийный срок годности наносить «годен до...»;
- не наносить товарный знак предприятия-изготовителя;
- нанесение символов в соответствии с ГОСТ Р ИСО 15223-1.

Производитель: Общество с ограниченной ответственностью «НАПОЛИ» (ООО «НАПОЛИ»), Россия, 123458, г. Москва, ул.Твардовского, д. 8, стр.1, Тел: 495 765-56-92, e-mail: info@napoly.info
Адреса мест производства медицинского изделия: ООО «НПМ», Россия, 141351, Московская область, Сергиево-Посадский район, д. Жучки, д. 2И

УТВЕРЖДАЮ

Генеральный директор
ООО «НАПОЛИ»

С.С. Брусов
2018 г.



ЭТИКЕТКА (транспортная)

Покровтия раневые гелевые, стерильные, ПРГ - «ГелеХит» по ТУ 21.20.24 – 003–29362014 – 2017
Покровтие раневое гелевое, стерильное, ПРГ- «ГелеХит», гель в количестве: 1,0 мл; 2,0 мл; 5,0 мл, 10,0 мл.
или

Покровтие раневое гелевое, стерильное, ПРГ- «ГелеХит», формоустойчивая гелевая аппликация - пластина,
размером: 5,0 см x 7,5 см; 7,5 см x 10,0 см; 10,0 см x 10,0 см; 10,0 см x 25,0 см.

Предназначено для лечения ран различной этиологии. Применяется для лечения, увлажнения и предотвращения контаминации:

- травматических поверхностных ран (ссадин, порезов, ушибов и др.), рваных ран, ран с обнажением костной и сухожильной тканей;
- гранулирующих ран различной этиологии, в том числе вялотекущих;
- длительно незаживающих ран, трофических язв, пролежней, и т. д.;
- химических и термических ожогов I-IIIА, обморожений;
- раневых поверхностей вокруг стом, катетеров, зондов;
- послеоперационных ран, ран после кожной пластики (донорских и реципиентных).

Противопоказания к применению: Не применяется при индивидуальной непереносимости компонентов покрытия, при гнойно-некротических поражениях, раневой инфекции, для покрытия ран с обильным отделяемым.

- номер серии.....;
- надпись: «нетоксично», «апиrogenно» в виде текста или символа по ГОСТ Р ИСО 15223-1;
- надпись «стерильно» и/или символ «радиационная стерилизация»;
- дата изготовления;
- дата стерилизации;
- гарантийный срок годности;

Условия хранения/транспортирования – по условиям хранения 1Л по ГОСТ 15150, но в диапазоне температур от 0°С до плюс 35°С и влажности 65% при температуре 20°С.

- манипуляционный знак «Беречь от влаги» по ГОСТ 14192.
- количество изделий в транспортной упаковке.

Допускается дополнять маркировку другими сведениями, наносить графические символы и рисунки, поясняющие потребительские свойства, использование изделий. Размеры графических символов и рисунков не устанавливаются, соблюдается их общее очертание.

Производитель: Общество с ограниченной ответственностью «НАПОЛИ» (ООО «НАПОЛИ»), Россия, 123458, г. Москва, ул. Твардовского, д. 8, стр.1, Тел: 495 765-56-92, e-mail: info@napoly.info
Адреса мест производства медицинского изделия: ООО «НПМ», Россия, 141351, Московская область, Сергиево-Посадский район, д. Жучки, д. 2И

Сшито и заверено печатью 3
(Брус) лист с

Генеральный директор ООО
«НАПОЛИ»
Брусов С.С.

