

ИНСТРУКЦИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ

Настоящая инструкция регламентирует порядок применения медицинских изделий – Шприцы инъекционные однократного применения в комплекте с иглой, иглами и без иглы, стерильные по ТУ 32.50.13-001-96673695-2017, ГОСТ ISO 7886-1-2011.

1. Техническое описание

Предназначены для использования в медицинской практике для подкожного, внутримышечного и внутривенного введения в организм лекарственных средств, а также для отсасывания различных жидкостей из организма или медицинского прибора для различных применений.

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

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, 2 мл, 3 мл, 5 мл, 10 мл, 20 мл с иглой, иглами или без игл, двухдетальные или трехдетальные.

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;
- дата изготовления: порядковый номер месяца и четыре цифры года;
- срок годности: 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 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.
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 требованиями 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.
3. Шприцы в упаковке изготовителя должны храниться в условиях хранения 1 по ГОСТ 15150: 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).
2. Шприцы, наполненные лекарственными средствами и препаратами после применения в микробиологических, аналитико-диагностических лабораторий, фармацевтических, иммунобиологических производств, работающих с микроорганизмами 3-4 групп патогенности, должны быть утилизированы как отходы класса Б (СанПиН 2.1.7.2790).

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

