

Код ОКП 93 9370

«УТВЕРЖДАЮ»
Генеральный директор
ООО «ТРЕЙД-ПРО»

Пономарев А.А.



2012 г.

ИНСТРУКЦИЯ

по применению Марля медицинская отбеленная, шириной 90 см, в рулонах 800 – 1300 м
(наименование изделия медицинского назначения)

Код ОКП 93 9370

1. НАЗНАЧЕНИЕ
2. ОСНОВНЫЕ ТЕХНИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ
3. ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ
4. ПОДГОТОВКА К РАБОТЕ ИЗДЕЛИЯ
5. ПОРЯДОК РАБОТЫ ИЗДЕЛИЯ
6. ПРАВИЛА ХРАНЕНИЯ И ИСПОЛЬЗОВАНИЯ

1. НАЗНАЧЕНИЕ

Марля медицинская отбеленная, шириной 90 см, в рулонах 800 – 1300 м (далее по тексту – марля и/или изделия), применяется для изготовления перевязочных средств: отрезов, салфеток, бинтов, хирургических тампонов в медицинской практике.

Изделия могут применяться в комплексе с другими медицинскими перевязочными средствами.

2. ОСНОВНЫЕ ТЕХНИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ

Класс безопасности:

Относится к 1 классу риска по классификации действующего в РФ административного регламента ГОСТ Р 51609.

Основные характеристики представлены в таблице 1.

Таблица №1

Марля медицинская отбеленная	Размеры		Поверхностная плотность, не менее г/м ²
	Длина, м	Ширина, см	
	от 800 до 1300	90± 1,5	36

Допускаемые отклонения по числу нитей на 10 см должны быть, % не менее:

- по основе – 2;
- по утку – 3.

По физико-химическим показателям отбеленная марля должна соответствовать требованиям, указанным в таблице 2.

Таблица №2

Наименования показателей	Норма
Реакция водной вытяжки	нейтральная
Массовая доля хлористых солей, %, не более	0,02
Массовая доля сернокислых солей, %, не более	0,02
Массовая доля кальциевых солей, %, не более	0,06
Время определения содержания окисляемых веществ, мин, не менее	5
Содержание аппретирующих веществ	Не допускается
Содержание окрашивающих веществ	Бесцветные вытяжки
Массовая доля жировых веществ, %, не более	0,3
Смачиваемость, с, не более	10
Капиллярность, см/ч, не менее	10
Влажность, %	5,0-8,5
Зольность, %, не более	0,3
Белизна, %, не менее	80
Степень устойчивости белизны, %, не более	10
Примечание – Показатель степени устойчивости белизны определяется по согласованию изготовителя с потребителем для марли, предназначенной для изготовления стерильных перевязочных средств.	

3. ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ

Абсолютных противопоказаний не выявлено.

Отзывы о марле медицинской отбеленной не сообщают о каких-либо возможных побочных эффектах.

4. ПОДГОТОВКА К РАБОТЕ ИЗДЕЛИЯ

Распакуйте изделие, освободив его от упаковочного материала.

Проверьте целостность изделия, методом визуального осмотра.

Применение данного изделия должно полностью соответствовать своему прямому назначению.

5. ПОРЯДОК РАБОТЫ ИЗДЕЛИЯ

Марлю медицинскую порезать на необходимые размеры салфеток, бинтов, хирургических тампонов и использовать по назначению.

6. ПРАВИЛА ХРАНЕНИЯ И ИСПОЛЬЗОВАНИЯ

6.1 Техническое обслуживание.

6.1.1 Изделию в процессе эксплуатации необходимо придать необходимые размеры в зависимости от назначения.

6.2. Маркировка.

6.2.1 Маркировка продукции наносится на товарную этикетку (ярлык) или непосредственно на потребительскую упаковку.

6.2.2 Маркировка должна содержать следующие данные:

- Наименование предприятия-изготовителя или его товарный знак;
- Наименование продукции;
- Размеры изделий;
- Номер серии;
- Срок годности;
- Указания по утилизации, при необходимости;
- Сведения о сертификации, при ее осуществлении.

Допускается приводить дополнительную информацию, в т.ч. рекламного характера.

6.2.3 Данные наносятся типографским способом или штампованием.

6.2.4 При маркировке транспортной тары могут наноситься манипуляционные знаки: «Беречь от влаги» и др.

6.2.5 Маркировочные данные могут одновременно наноситься на нескольких языках.

6.3. Транспортирование.

6.3.1 Транспортировка изделия производится в заводских упаковках всеми видами крытого транспорта в крытых транспортных средствах в соответствии с требованиями и правилами перевозки грузов, действующими на каждом виде транспорта с учетом ГОСТ 7000.

6.3.2 При погрузке, выгрузке, хранении и транспортировании должны быть приняты меры, предохраняющие упакованную продукцию от повреждений.

6.4. Хранение.

6.4.1 Упакованную готовую продукцию хранят в крытых сухих складских помещениях, без повреждения упаковки.

6.4.2 Общие требования к транспортированию и хранению – по ГОСТ 7000.

6.4.3 Изделие следует хранить в сухом месте (помещении).

6.4.4 Хранить в хорошо вентилируемом помещении не ниже +2 °С.

6.4.5 Не хранить вместе с загрязнениями или ядовитыми химикатами.

6.4.6 Условия хранения должны исключать возможность воздействия на продукцию влаги и агрессивных сред.

6.5 Гарантии изготовителя.

6.5.1 Гарантийный срок хранения изделия – 5 лет с даты изготовления, при соблюдении условий хранения.

6.5.2 Гарантия не распространяется на дефекты, которые возникли в результате использования изделий, несоответствующего её прямому назначению.

6.5.3 Гарантийная замена осуществляется в случае, если выявленный в течение гарантийного срока дефект является заводским браком. Если выявленный дефект возник по вине клиента, или каких-либо третьих лиц и привел к технической неисправности, данное изделие снимается с гарантии и соответствующая запись делается в гарантийном талоне.

6.6 Сведения о рекламациях.

6.6.1 В случае возникновения дефектов изделия в период действия гарантийных обязательств, а также при первичной приемке, владелец изделия должен направить рекламации в адрес организации-продавца заявку на замену в соответствии с формой №1

Форма №1.

Адрес, по которому должен прибыть представитель компании, осуществляющей гарантийные обязательства, номер телефона;		
Дата	Краткое содержание дефекта	Дата, направления рекламации

Производитель:

ООО «БАХТТЕКС – ФАРМ», Республика Узбекистан,

ООО «BAHTTEKS-FARM», Республика Узбекистан, 120608, Сырдарьинская область, Сырдарьинский район, г. Бахт, ул. Байналминал, 33.

Поставщик: _____

Прислано и скреплено
печатю (4) четыре
шести

Ген. директор
Кривенко С.И.

