

УТВЕРЖДАЮ

Директор

ООО «Производственное
предприятие «АСТРА»

О.М.Кольцов

« » мая 2018 г.



РУКОВОДСТВО ПО ЭКСПЛУАТАЦИИ

Аптечка первой помощи дорожная «АСТРА»

по ТУ 21.20.24-001-63855889-2018

2018 г.

Содержание

I. Описание и работа:	
1.1. Назначение изделия.....	стр.3
1.2. Технические характеристики.....	стр.3
1.3. Состав изделия.....	стр.4
1.4. Устройство и работа изделия.....	стр.5
1.5. Маркировка.....	стр.5
1.6. Упаковка.....	стр.6
II. Показания к применению	стр.6
III. Противопоказания к применению	стр.6
IV. Использование по назначению:	
4.1. Эксплуатационные ограничения.....	стр.7
4.2. Подготовка изделия к работе.....	стр.7
4.3. Использование изделия.....	стр.7
V. Техническое обслуживание	стр.7
VI. Хранение и транспортирование	стр.7
VII. Гарантии	стр.8
VIII. Утилизация	стр.8
IX. Контактные данные производителя	стр.8
X. Перечень применяемых производителем национальных стандартов	стр.9
Приложение 1	стр.10
Приложение 2	стр.12

Настоящее руководство по эксплуатации устанавливает эксплуатационные характеристики аптечки первой помощи дорожной «АСТРА» по ТУ 21.20.24-001-63855889-2018 (далее аптечка), предназначенной для оказания первой помощи пострадавшим в ДТП с целью устранения угрожающих жизни нарушений в пределах компетенции участников дорожного движения: водителей мотоциклов (без прицепа), скутеров, велосипедов. Также аптечка может применяться для оказания первой помощи при травмах, связанных с эксплуатацией автомобиля, в качестве дополнительного средства.

I. Описание и работа

1.1. Назначение изделия

Аптечка предназначена для оказания первой помощи пострадавшим в ДТП с целью устранения угрожающих жизни нарушений в пределах компетенции участников дорожного движения: водителей мотоциклов (без прицепа), скутеров, велосипедов. Также аптечка может применяться для оказания первой помощи при травмах, связанных с эксплуатацией автомобиля, в качестве дополнительного средства.

Аптечка представляет собой набор медицинских изделий, уложенный в футляр.

Потенциальные потребители: водители мотоциклов (без прицепа), скутеров, велосипедов.

Условия применения аптечек: мотоциклы (без прицепа), скутеры, велосипеды.

Описание медицинских изделий, входящих в состав аптечки:

1. Жгут кровоостанавливающий: представляет собой компрессионный элемент, состоящий из эластичной вставки с пряжкой и ленты. На эластичной вставке имеются метки «плечо», «бедро», позволяющие дозировать усилие компрессии.
2. Бинты марлевые медицинские стерильные и нестерильные: представляют собой марлевый рулон разного размера (длина и ширина), ровно обрезанный по краям во избежание самопроизвольной размотки во время использования, поставляются стерильными и нестерильными.
3. Устройство для искусственного дыхания "Рот – устройство – рот": представляет собой мундштук с внутренним клапаном и полиэтиленовой пленкой-салфеткой.

1.2. Технические характеристики

1.2.1. Основные параметры и размеры.

Габаритные размеры футляра, мм (230 x 210 x 80) ± 10мм.

Масса аптечки (футляра с вложениями)- не более 1 кг.

1.2.2. Характеристики.

Конструкция петель и замков обеспечивает свободное открывание и закрытие футляра, надежную фиксацию в закрытом положении.

На футляре не допускаются трещины, сколы и отслоения.

Аптечка устойчива к климатическим воздействиям в процессе:

- транспортирования по группе 5(ОЖ4) ГОСТ 15150;

- хранения по группе Л ГОСТ 15150;

- эксплуатации для категории У2 ГОСТ 15150 при воздействии температуры воздуха от минус 25 °С до плюс 40 °С и влажности воздуха 100% при температуре плюс 25 °С.

Аптечки (в транспортной упаковке) устойчивы к механическим воздействиям, возникающим при транспортировании, и обладают виброустойчивостью и удароустойчивостью в режимах для группы 5 ГОСТ Р 50444.

Аптечки в футляре устойчивы к механическим воздействиям, возникающим при эксплуатации, и обладают вибропрочностью в режиме для группы 2 ГОСТ Р 50444.

Медицинские изделия, входящие в аптечку, зарегистрированы уполномоченным органом государственной власти России и имеют необходимую разрешительную документацию (регистрационное удостоверение).

В состав аптечек входят медицинские изделия с заводским сроком годности не менее 5 лет, при этом остаточный срок годности каждого медицинского изделия, входящего в состав аптечки, составляет не менее 80% от полного срока годности завода изготовителя, указанного в соответствующих документах.

Уложенные вовнутрь медицинские изделия не препятствуют плотному закрыванию футляра.

Средний срок службы футляра аптечки не менее пяти лет.

1.3. Состав изделия

Футляр аптечки изготавливается литьем из марки 21060 по ГОСТ 26996 или полистирола УПМ 0508 по ГОСТ 28250.

Комплектность.

В комплект аптечки входят:

- футляр;
- медицинские изделия в соответствии с перечнем вложений (Приложение 1);
- рекомендации по применению содержимого аптечки;
- перечень вложений;
- листок-вкладыш;

Допускается текст листка-вкладыша и перечня вложений размещать на **одном** листе.

1.4. Устройство и работа

При подготовке к оказанию первой помощи необходимо открыть футляр, приступить к оказанию помощи.

Работать с аптечкой необходимо с учетом рекомендаций по применению содержимого аптечки (Приложение 2).

1.5. Маркировка

1.5.1. На каждую потребительскую упаковку (для футляра используется наклейка на лицевой поверхности и листок – вкладыш на тыльной стороне) должны быть нанесены сведения:

- наименование предприятия-изготовителя;
- наименование изделия;
- дата (месяц, год) изготовления;
- № серии;
- срок годности, устанавливаемый изготовителем;
- условия хранения;
- условия утилизации;
- эмблема Красного Креста в соответствии с ГОСТ 19715;
- обозначение настоящих технических условий;
- обозначение номера и даты регистрационного удостоверения.

Допускается наносить дополнительные сведения (штрих-код, товарный знак, контактные данные, адрес места производства, состав аптечки, применение, номера приказов, СМК, добровольная сертификация).

1.5.2. Маркировка наносится любым методом, обеспечивающим качественное изображение эмблемы и надписей.

1.5.3. Дизайн наклейки на футляр может меняться с сохранением основных требований к маркировке (п.1.5.1)

1.6.Упаковка

1.6.1. Аптечка укомплектована согласно разделу «Комплектность».

1.6.2. Каждая укомплектованная аптечка уложена в индивидуальный пакет из пленки полиэтиленовой по ГОСТ 10354 или пленки полиолефиновой термоусадочной ТУ ВУ 790133562.009-2011 и заварена.

1.6.3. Аптечки упакованы в ящики из гофрированного картона по ГОСТ Р 52901, ГОСТ 34033 или картонные коробки из картона коробочного по ГОСТ 7933 с размерами, соответствующими ГОСТ 21140.

1.6.4. На каждый ящик должна наклеиваться этикетка с указанием следующих данных:

- наименование изделия;
- наименование, телефон, адрес и место производства предприятия-изготовителя;
- обозначение аптечки по данным техническим условиям;
- номер или фамилия упаковщика;
- номер серии;
- знак соответствия добровольной сертификации при условии получения производителем сертификата соответствия;
- количество аптечек в упаковке;
- дата (месяц, год) изготовления;
- отметка ОТК;
- штрих-код.

1.6.5. Транспортная тара должна маркироваться по ГОСТ Р 50444 с нанесением манипуляционных знаков "Осторожно, хрупкое!".

II.Показания к применению

для оказания первой помощи пострадавшим в ДТП с целью устранения угрожающих жизни нарушений в пределах компетенции участников дорожного движения: водителей мотоциклов (без прицепа), скутеров, велосипедов. Также аптечка может применяться для оказания первой помощи при травмах, связанных с эксплуатацией автомобиля, в качестве дополнительного средства.

III.Противопоказания к применению

Противопоказания к применению и возможные побочные эффекты: отсутствуют.

Риски применения:

Риски применения	Причина
Несоответствие футляра техническим характеристикам	Производственный брак
Неправильная комплектность вложений	Производственный брак
Недостаточный срок годности вложений	Производственный брак

IV.Использование по назначению

4.1. Эксплуатационные ограничения:

- не использовать вложенные медицинские изделия при окончании срока их годности (см. на упаковке);
- не использовать вложенные медицинские изделия при нарушении целостности их упаковки;

4.2. Подготовка изделия к использованию:

При подготовке к оказанию первой помощи необходимо открыть футляр, приступить к оказанию помощи.

4.3. Использование изделия:

Работать с аптечкой необходимо с учетом рекомендаций по применению содержимого аптечки (Приложение 2).

Рекомендуется периодически протирать поверхности аптечки 3% раствором перекиси водорода по ГОСТ 177 с добавлением моющего средства по ГОСТ 25644.

V. Техническое обслуживание

В техническом обслуживании не нуждается.

VI. Транспортирование и хранение

6.1. Транспортирование

6.1.1. Транспортирование аптечки проводится любым видом транспорта в соответствии с ГОСТ 17768, обеспечивающим сохранность и защиту от атмосферных воздействий по группе 5 (ОЖ4) ГОСТ 15150.

6.2. Хранение

6.2.1. Аптечка хранится в сухих, чистых, закрытых помещениях в условиях, обеспечивающих сохранность медицинских изделий по группе «Л» ГОСТ 15150.

VII Гарантии изготовителя

7.1. Изготовитель гарантирует соответствие аптечки требованиям, указанным в п.1.2, при соблюдении условий транспортирования и хранения.

7.2. Гарантийный срок эксплуатации аптечки 4 года.

VIII. Утилизация

8.1. Утилизация и уничтожение использованных изделий осуществляется согласно требованиям СанПиН 2.1.7.2790-10.

8.2. Использованные по назначению компоненты аптечки, не контактирующие с биологическими жидкостями, а также не использованные по назначению компоненты аптечки относят к отходам класса А (эпидемиологически безопасные отходы, по составу приближенные к ТБО). Использованные по назначению компоненты аптечки, контактирующие с биологическими жидкостями, например, кровью, относят к отходам класса Б (эпидемиологически опасные отходы).

IX. Контактные данные

Производитель: ООО «Производственное предприятие «АСТРА»

Юридический адрес: 394026, г.Воронеж, ул. Электросигнальная, д.1

Место производства: 394026, г.Воронеж, ул. Электросигнальная, д.1

Тел: +7 (473) 2-610-915

E-mail: sertificat@npfmiral.ru

Х. Перечень применяемых производителем национальных стандартов

Обозначение документа	Наименование
ГОСТ 15150-69	Машины, приборы и другие технические изделия. Исполнение для различных климатических районов Категории, условия эксплуатации, хранения и транспортирования в части воздействия климатических факторов внешней среды.
ГОСТ 26996-86	Полипропилен и сополимеры пропилена. Технические условия
ГОСТ 28250-89	Полистирол ударопрочный. Технические условия
ГОСТ Р 50444-92	Приборы, аппараты и оборудование медицинские. Общие технические условия.
ГОСТ 10354-82	Пленка полиэтиленовая. Технические условия.
ГОСТ Р 52901-2007	Картон гофрированный для упаковки продукции. Технические условия
ГОСТ 34033-2016	Упаковка из картона и комбинированных материалов для пищевой продукции. Технические условия
ГОСТ 7933-89	Картон для потребительской тары. Общие технические условия.
ГОСТ 21140-88	Тара. Система размеров.
ГОСТ 427-75	Линейки измерительные металлические. Технические условия.
ГОСТ Р 53228-2008	Весы неавтоматического действия. Часть 1. Метрологические и технические требования. Испытания
ГОСТ ISO 14971-2011	Изделия медицинские. Применение менеджмента риска к медицинским изделиям
Приказ Минздрава №4н от 06.06.2012	Об утверждении номенклатурной классификации медицинских изделий
СанПин 2.1.7.2790-10	Санитарно-эпидемиологические требования к обращению с медицинскими отходами

ПЕРЕЧЕНЬ
вложений, входящих в Аптечку первой помощи дорожную «АСТРА»

Наименование вложений	Производитель	№ рег. удостоверения	Кол-во
1	2	3	4
1. Медицинские изделия для временной остановки наружного кровотечения и перевязки ран 1.1. Жгут кровоостанавливающий, шт. варианты исполнения:			1
1.1.1. Жгут кровоостанавливающий с дозированной компрессией по ТУ 2545-008-26528997-10	ООО НПФ «МИРАЛ» (Россия)	ФСР 2010/07432	
1.1.2. Жгут кровоостанавливающий матерчатый-эластичный для само- и взаимопомощи по ТУ 9398-026-42965160-2004	ООО "ТД "АППОЛО" (Россия)	ФСР 2009/06312	
1.1.3. Жгут кровоостанавливающий резиновый рифленый с застежкой в виде петли «Альфа» по ТУ 9398-041-00149535-2006	ОАО «Объединение Альфапластик» (Россия)	ФСР 2012/13201	
1.1.4. Жгут кровоостанавливающий, матерчатый-эластичный одноразового использования «Виталфарм» по ТУ 9398-032-85535470-2015	ЗАО «Виталфарм» (Россия)	РЗН 2016/3733	
1.2. Бинт марлевый медицинский нестерильный 3мх10см или 5мх10см, шт. варианты исполнения:			1
1.2.1. Бинт марлевый медицинский по ГОСТ 1172-93	ООО «Лейко» (Россия)	ФСР 2009/05650	
1.2.2. Бинт марлевый медицинский не стерильный по ГОСТ 1172-93	ООО «НПЦ «Сериал-Мед» (Россия)	ФСР 2010/08341	
1.2.3. Бинт марлевый медицинский нестерильный по ГОСТ 1172-93	ООО «ЭВТЕКС» (Россия)	ФСР 2007/01317	
1.2.4. Бинт марлевый медицинский нестерильный по ГОСТ 1172-93	ООО ПКФ «Ахтамар» (Россия)	ФСР 2011/12070	
1.2.5. Бинт марлевый медицинский нестерильный по ГОСТ 1172-93	ООО СЦ «МЕДТЕХНИКА» (Россия)	ФСР 2010/08705	
1.2.6. Бинт марлевый медицинский нестерильный по ГОСТ 1172-93	ООО «Вега» (Россия)	ФСР 2011/10001	
1.2.7. Бинт марлевый медицинский нестерильный по ГОСТ 1172-93	ООО «ХБК «Навтеск» (Россия)	ФСР 2012/13513	
1.2.8. Бинт марлевый медицинский нестерильный по ГОСТ 1172-93	ООО «Компания «БИВ» (Россия)	ФСР 2012/12990	
1.2.9. Бинт марлевый медицинский нестерильный по ГОСТ 1172-93	ООО ПКФ «Развитие» (Россия)	ФСР 2011/12375	
1.2.10. Бинт марлевый нестерильный медицинский по ГОСТ 1172-93	ООО «НЬЮФАРМ» (Россия)	ФСР 2010/06612	
1.3. Бинт марлевый медицинский стерильный 5мх10см, шт. варианты исполнения:			1
1.3.1. Бинт марлевый медицинский по ГОСТ 1172-93	ООО «Лейко» (Россия)	ФСР 2009/05650	
1.3.2. Бинт марлевый медицинский стерильный по ГОСТ 1172-93	ООО «НПЦ «Сериал-Мед» (Россия)	ФСР 2010/08341	
1.3.3. Бинт марлевый медицинский стерильный по ГОСТ 1172-93	ООО «ЭВТЕКС» (Россия)	ФСР 2007/01317	
1.3.4. Бинт марлевый медицинский стерильный по ГОСТ 1172-93	ООО ПКФ «Ахтамар» (Россия)	ФСР 2011/12070	

1.3.5.Бинт марлевый медицинский стерильный по ГОСТ 1172-93	ООО СЦ «МЕДТЕХНИКА» (Россия)	ФСР 2010/08705	
1.3.6.Бинт марлевый медицинский стерильный по ГОСТ 1172-93	ООО «Вега» (Россия)	ФСР 2011/10001	
1.3.7.Бинт марлевый медицинский стерильный по ГОСТ 1172-93	ООО «ХБК «Навтекс» (Россия)	ФСР 2012/13513	
1.3.8.Бинт марлевый медицинский стерильный по ГОСТ 1172-93	ООО «Компания «БИВ» (Россия)	ФСР 2012/12990	
1.3.9.Бинт марлевый медицинский стерильный по ГОСТ 1172-93	ООО ПКФ «Развитие» (Россия)	ФСР 2011/12375	
1.3.10.Бинт марлевый стерильный медицинский по ГОСТ 1172-93	ООО «НЬЮФАРМ» (Россия)	ФСР 2010/06612	
1.4.Бинт марлевый медицинский стерильный 5мх5см, шт. варианты исполнения:			1
1.4.1.Бинт марлевый медицинский по ГОСТ 1172-93	ООО «Лейко» (Россия)	ФСР 2009/05650	
1.4.2.Бинт марлевый медицинский стерильный по ГОСТ 1172-93	ООО «НПЦ «Сериал-Мед» (Россия)	ФСР 2010/08341	
1.4.3.Бинт марлевый медицинский стерильный по ГОСТ 1172-93	ООО «ЭВТЕКС» (Россия)	ФСР 2007/01317	
1.4.4.Бинт марлевый медицинский стерильный по ГОСТ 1172-93	ООО ПКФ «Ахтамар» (Россия)	ФСР 2011/12070	
1.4.5.Бинт марлевый медицинский стерильный по ГОСТ 1172-93	ООО СЦ «МЕДТЕХНИКА» (Россия)	ФСР 2010/08705	
1.4.6.Бинт марлевый медицинский стерильный по ГОСТ 1172-93	ООО «Вега» (Россия)	ФСР 2011/10001	
1.4.7.Бинт марлевый медицинский стерильный по ГОСТ 1172-93	ООО «ХБК «Навтекс» (Россия)	ФСР 2012/13513	
1.4.8.Бинт марлевый медицинский стерильный по ГОСТ 1172-93	ООО «Компания «БИВ» (Россия)	ФСР 2012/12990	
1.4.9.Бинт марлевый медицинский стерильный по ГОСТ 1172-93	ООО ПКФ «Развитие» (Россия)	ФСР 2011/12375	
1.4.10.Бинт марлевый стерильный медицинский по ГОСТ 1172-93	ООО «НЬЮФАРМ» (Россия)	ФСР 2010/06612	
2. Медицинские изделия для проведения сердечно-легочной реанимации 2.1.Устройство для проведения искусственного дыхания "рот – устройство – рот", шт. Варианты исполнения:			1
2.1.1.Устройство для проведения искусственного дыхания - "рот-устройство-рот" УДР (одноразового применения) по ТУ 9444-009-26528997-10	ООО НПФ «МИРАЛ» (Россия)	ФСР 2010/07434	
2.1.2.Устройство-маска полиэтиленовая с обратным клапаном для искусственной вентиляции легких разового использования «рот-устройство-рот» «ФЭСТ» по ТУ 9393-009-10973749-2002	ООО «Предприятие «ФЭСТ» (Россия)	ФСР 2007/00679	
2.1.3.Воздуховод "Виталфарм" для проведения искусственного дыхания способом "рот в рот" по ТУ 9398-010-50887801-2005	ЗАО «Виталфарм» (Россия)	ФСР 2008/03466	
3.Футляр			1
4. Рекомендации по применению содержимого аптечки			1

Рекомендации по применению содержимого аптечки.

Средства, входящие в состав аптечки первой помощи дорожной, предусмотренные приложением 1 (далее - Состав аптечки), при оказании первой помощи рекомендуется применять следующим образом:

а) при артериальном кровотечении из крупной (магистральной) артерии прижать сосуд пальцами в точках прижатия, наложить жгут кровоостанавливающий (п. 1.1 Состав аптечки) выше места повреждения, с указанием в записке времени наложения жгута, наложить на рану давящую (тугую) повязку(п. 1.2-1.4 Состав аптечки);

б) при отсутствии у пострадавшего самостоятельного дыхания провести искусственное дыхание при помощи устройства для проведения искусственного дыхания «Рот-Устройство-Рот» (п. 2.1 Состав аптечки)

Всего прошито, пронумеровано и скреплено
печатью: 12/06/2024 листа (ов)
Директор ООО «Производственное
предприятие «АСТРА»
Кольцов О.М.



УТВЕРЖДАЮ
Директор
ООО ««Производственное предприятие «АСТРА»
Кольцов О.М.
25.02.2019



**ИЗВЕЩЕНИЕ ОБ ИЗМЕНЕНИИ № 1
РУКОВОДСТВА ПО ЭКСПЛУАТАЦИИ
Медицинского изделия
«Аптечка первой помощи дорожная «АСТРА»
по ТУ 21.20.24-001-63855889-2018»**

1. Лист 3: первый абзац читать в следующей редакции: Настоящее руководство по эксплуатации устанавливает эксплуатационные характеристики аптечки первой помощи дорожной «АСТРА» по ТУ 21.20.24-001-63855889-2018 (далее аптечка), предназначенной для оказания первой помощи пострадавшим в ДТП с целью устранения угрожающих жизни нарушений в пределах компетенции участников дорожного движения: водителей мотоциклов (без прицепа), скутеров, велосипедов. Также аптечка может применяться для оказания первой помощи при травмах, связанных с эксплуатацией автомобиля, в качестве дополнительного средства.
2. Лист 3, раздел 1 «Описание и работа», пункт 1.1. абзацы 1-4 читать в следующей редакции: Аптечка предназначена для оказания первой помощи пострадавшим в ДТП с целью устранения угрожающих жизни нарушений в пределах компетенции участников дорожного движения: водителей мотоциклов (без прицепа), скутеров, велосипедов. Также аптечка может применяться для оказания первой помощи при травмах, связанных с эксплуатацией автомобиля, в качестве дополнительного средства.

Аптечка представляет собой набор медицинских изделий, уложенный в футляр.

Потенциальные потребители: водители мотоциклов (без прицепа), скутеров, велосипедов.

Условия применения аптечек: мотоциклы (без прицепа), скутеры, велосипеды.

3. Лист 5 раздел «Комплектность» читать в следующей редакции:
 - футляр;
 - медицинские изделия в соответствии с перечнем вложений (Приложение1);
 - рекомендации по применению содержимого аптечки;
 - перечень вложений;
 - листок-вкладыш;

Допускается текст листка-вкладыша и перечня вложений размещать на один лист.

4. Лист 6, раздел II «Показания к применению» читать в следующей редакции: для оказания первой помощи пострадавшим в ДТП с целью устранения угрожающих жизни нарушений в пределах компетенции участников дорожного движения: водителей мотоциклов (без прицепа), скутеров, велосипедов. Также аптечка может применяться для оказания первой помощи при травмах, связанных с эксплуатацией автомобиля, в качестве дополнительного средства.

5. Листы 10-11, Приложение 1 читать в следующей редакции:

Приложение

**ПЕРЕЧЕНЬ
вложений, входящих в Аптечку первой помощи дорожную «АСТРА»**

Наименование вложений	Производитель	№ рег. удостоверения	Кол-во
1	2	3	4
1. Медицинские изделия для временной остановки наружного кровотечения и перевязки ран 1.1. Жгут кровоостанавливающий, шт. варианты исполнения:			1
1.1.1. Жгут кровоостанавливающий с дозированной компрессией по ТУ 2545-008-26528997-10	ООО НПФ «МИРАЛ» (Россия)	ФСР 2010/07432	
1.1.2. Жгут кровоостанавливающий матерчато-эластичный для само- и взаимопомощи по ТУ 9398-026-42965160-2004	ООО "ТД "АППОЛО" (Россия)	ФСР 2009/06312	
1.1.3. Жгут кровоостанавливающий резиновый рифленный с застежкой в виде петли «Альфа» по ТУ 9398-041-00149535-2006	ОАО «Объединение Альфапластик» (Россия)	ФСР 2012/13201	
1.1.4. Жгут кровоостанавливающий, матерчато-эластичный одноразового использования «Виталфарм» по ТУ 9398-032-85535470-2015	ЗАО «Виталфарм» (Россия)	РЗН 2016/3733	
1.2. Бинт марлевый медицинский нестерильный 3мх10см или 5мх10см, шт. варианты исполнения:			1
1.2.1. Бинт марлевый медицинский по ГОСТ 1172-93	ООО «Лейко» (Россия)	ФСР 2009/05650	
1.2.2. Бинт марлевый медицинский не стерильный по ГОСТ 1172-93	ООО «НПЦ «Сериал-Мед» (Россия)	ФСР 2010/08341	
1.2.3. Бинт марлевый медицинский нестерильный по ГОСТ 1172-93	ООО «ЭВТЕКС» (Россия)	ФСР 2007/01317	
1.2.4. Бинт марлевый медицинский нестерильный по ГОСТ 1172-93	ООО ПКФ «Ахтамар» (Россия)	ФСР 2011/12070	
1.2.5. Бинт марлевый медицинский нестерильный по ГОСТ 1172-93	ООО СЦ «МЕДТЕХНИКА» (Россия)	ФСР 2010/08705	
1.2.6. Бинт марлевый медицинский нестерильный по ГОСТ 1172-93	ООО «Вега» (Россия)	ФСР 2011/10001	
1.2.7. Бинт марлевый медицинский нестерильный по ГОСТ 1172-93	ООО «ХБК «Навтекс» (Россия)	ФСР 2012/13513	
1.2.8. Бинт марлевый медицинский нестерильный по ГОСТ 1172-93	ООО «Компания «БИВ» (Россия)	ФСР 2012/12990	
1.2.9. Бинт марлевый медицинский нестерильный по ГОСТ 1172-93	ООО ПКФ «Развитие» (Россия)	ФСР 2011/12375	

1.2.10.Бинт марлевый нестерильный медицинский по ГОСТ 1172-93	ООО «НЬЮФАРМ» (Россия)	ФСР 2010/06612	
1.3.Бинт марлевый медицинский стерильный 5мх10см, шт., варианты исполнения:			1
1.3.1.Бинт марлевый медицинский по ГОСТ 1172-93	ООО «Лейко» (Россия)	ФСР 2009/05650	
1.3.2.Бинт марлевый медицинский стерильный по ГОСТ 1172-93	ООО «НПЦ «Сериал-Мед» (Россия)	ФСР 2010/08341	
1.3.3.Бинт марлевый медицинский стерильный по ГОСТ 1172-93	ООО «ЭВТЕКС» (Россия)	ФСР 2007/01317	
1.3.4.Бинт марлевый медицинский стерильный по ГОСТ 1172-93	ООО ПКФ «Ахтамар» (Россия)	ФСР 2011/12070	
1.3.5.Бинт марлевый медицинский стерильный по ГОСТ 1172-93	ООО СЦ «МЕДТЕХНИКА» (Россия)	ФСР 2010/08705	
1.3.6.Бинт марлевый медицинский стерильный по ГОСТ 1172-93	ООО «Вега» (Россия)	ФСР 2011/10001	
1.3.7.Бинт марлевый медицинский стерильный по ГОСТ 1172-93	ООО «ХБК «Навтекс» (Россия)	ФСР 2012/13513	
1.3.8.Бинт марлевый медицинский стерильный по ГОСТ 1172-93	ООО «Компания «БИВ» (Россия)	ФСР 2012/12990	
1.3.9.Бинт марлевый медицинский стерильный по ГОСТ 1172-93	ООО ПКФ «Развитие» (Россия)	ФСР 2011/12375	
1.3.10.Бинт марлевый стерильный медицинский по ГОСТ 1172-93	ООО «НЬЮФАРМ» (Россия)	ФСР 2010/06612	
1.4.Бинт марлевый медицинский стерильный 5мх5см, шт. варианты исполнения:			1
1.4.1.Бинт марлевый медицинский по ГОСТ 1172-93	ООО «Лейко» (Россия)	ФСР 2009/05650	
1.4.2.Бинт марлевый медицинский стерильный по ГОСТ 1172-93	ООО «НПЦ «Сериал-Мед» (Россия)	ФСР 2010/08341	
1.4.3.Бинт марлевый медицинский стерильный по ГОСТ 1172-93	ООО «ЭВТЕКС» (Россия)	ФСР 2007/01317	
1.4.4.Бинт марлевый медицинский стерильный по ГОСТ 1172-93	ООО ПКФ «Ахтамар» (Россия)	ФСР 2011/12070	
1.4.5.Бинт марлевый медицинский стерильный по ГОСТ 1172-93	ООО СЦ «МЕДТЕХНИКА» (Россия)	ФСР 2010/08705	
1.4.6.Бинт марлевый медицинский стерильный по ГОСТ 1172-93	ООО «Вега» (Россия)	ФСР 2011/10001	
1.4.7.Бинт марлевый медицинский стерильный по ГОСТ 1172-93	ООО «ХБК «Навтекс» (Россия)	ФСР 2012/13513	
1.4.8.Бинт марлевый медицинский стерильный по ГОСТ 1172-93	ООО «Компания «БИВ» (Россия)	ФСР 2012/12990	
1.4.9.Бинт марлевый медицинский стерильный по ГОСТ 1172-93	ООО ПКФ «Развитие» (Россия)	ФСР 2011/12375	
1.4.10.Бинт марлевый стерильный медицинский по ГОСТ 1172-93	ООО «НЬЮФАРМ» (Россия)	ФСР 2010/06612	
2. Медицинские изделия для проведения сердечно-легочной реанимации			1
2.1.Устройство для проведения искусственного дыхания "рот – устройство – рот", шт. Варианты исполнения:			
2.1.1.Устройство для проведения искусственного дыхания - "рот-устройство-рот" УДР (одноразового применения) по ТУ 9444-009-26528997-10	ООО НПФ «МИРАЛ» (Россия)	ФСР 2010/07434	

2.1.2. Устройство-маска полиэтиленовая с обратным клапаном для искусственной вентиляции легких разового использования «рот-устройство-рот» «ФЭСТ» по ТУ 9393-009-10973749-2002	ООО «Предприятие «ФЭСТ» (Россия)	ФСР 2007/00679	
2.1.3. Воздуховод "Виталфарм" для проведения искусственного дыхания способом "рот в рот" по ТУ 9398-010-50887801-2005	ЗАО «Виталфарм» (Россия)	ФСР 2008/03466	
3. Футляр			1
4. Рекомендации по применению содержимого аптечки			1

Всего прошито, пронумеровано и скреплено
печатью: 5 (пять) листа (ов)
Директор ООО «Производственное
предприятие «АСТРА»
Кольцов О.М.

