

7.1 Штатив для вливаний не требует специального технического обслуживания. Рекомендуется периодически, 1 раз в 6 месяцев, производить проверку затяжки болтовых соединений и в случае их ослабления, производить их подтяжку, замену, при необходимости, годными деталями изношенных.

7.2 Санитарную обработку штатива проводить по МУ 287-113 дезинфицирующим раствором, содержащим 1,0 % монохлорамина ХБ ГОСТ 14193 (допускается использование средства «Хлорамин Б») и 0,5 % моющего средства по ГОСТ 25644 (допускается использование синтетического моющего средства типа «Лотос» в количестве 50 г на 10 л раствора), при температуре раствора 35 °С. Обработка заключается в протирании наружных поверхностей штатива медицинской салфеткой, смоченной в дезинфицирующем растворе. Периодичность обработки – до 2 раз в сутки. После обработки штатив протереть насухо.

Стерильность.

Изделие не стерильно и не подлежит стерилизации.

8. Сведения об утилизации

8.1 Штатив не представляет опасности для жизни, здоровья людей и окружающей среды. Специальных методов утилизации после окончания срока службы НЕ ТРЕБУЕТСЯ. Изделие до использования по назначению и с истекшим сроком годности относится к классу А – «эпидемиологически безопасные отходы, приближенные по составу к твердым бытовым отходам» согласно СанПиНу 2.1.7.2790.

9. Гарантийные обязательства

9.1 Гарантийный срок эксплуатации штатива составляет 24 месяца при условии выполнения требований транспортирования, хранения и эксплуатации в соответствии с ТУ 32.50.13-001-05064915-2018.

9.2 Гарантийный срок хранения изделий составляет 6 месяцев

9.3 При приобретении штатива через розничную торговую сеть, гарантийный срок эксплуатации исчисляется со дня продажи.

9.4 Средний срок службы изделия составляет 10 лет при условии соблюдения потребителем правил эксплуатации.

10. Изготовитель и его адрес

ООО ТПП "САЛВЕ"

603053, Нижегородская обл., г. Нижний Новгород, пр-кт Бусыгина, д.1, оф. Л212
тел.: (831) 253-17-55, (831) 253-05-36



ПАСПОРТ И ИНСТРУКЦИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

Штатив для внутренних вливаний

по ТУ 32.50.13-001-05064915-2018

Исполнение ШДВ

РУ № _____



ООО ТПП «САЛВЕ»

ГОСТ ISO 13485-2017



Сертификат соответствия № СДС.ФР.СМ.00201.18

СИСТЕМА МЕНЕДЖМЕНТА КАЧЕСТВА
СООТВЕТСТВУЕТ ТРЕБОВАНИЯМ СТАНДАРТА
ГОСТ ISO 13485-2017 (ISO 13485:2016)

1.1 Штатив предназначен для крепления и навешивания флаконов и одноразовых систем с лекарственными растворами, используемыми при проведении инфузионной терапии.

1.2 Штатив предназначен для применения в медицинских учреждениях различной направленности, поликлинических и полевых условиях.

1.3 Каркас металлический разборный, покрытие полимерно-порошковое белого цвета. Состоит из стойки, подвеса в сборе на два флакона и трех лучевой опоры в сборе. Стойка изготовлена из стальной трубы D 18мм.

2. Показания к применению

2.1 Используется при проведении инфузионной терапии. Противопоказания к применению медицинского изделия и возможные побочные действия – не выявлены.

2.2 Изделие не содержит лекарственные средства и/или материалы животного и (или) человеческого происхождения.

3. Основные технические характеристики

Габаритные размеры, мм			Масса изделия, кг
ширина	высота	Диаметр основания	
620	1850	700	1,6

- предельные отклонения от габаритных размеров $\pm 5\%$.

- предельные отклонения от массы $\pm 150\text{гр}$

Предельная рабочая нагрузка на каждом кольце и крючке на подвесе, кг	1,75
Максимальная равномерно распределенная нагрузка, не более, кг	3,50

4. Комплект поставки

№	Наименование	Ед. изм.	Кол-во
1	Опора в сборе (с регулировочным винтом)	шт.	1
2	Стойка	шт.	1
3	Подвес в сборе (с регулировочным винтом)	шт.	1
4	Паспорт и инструкция по применению	шт.	1
		мест	3

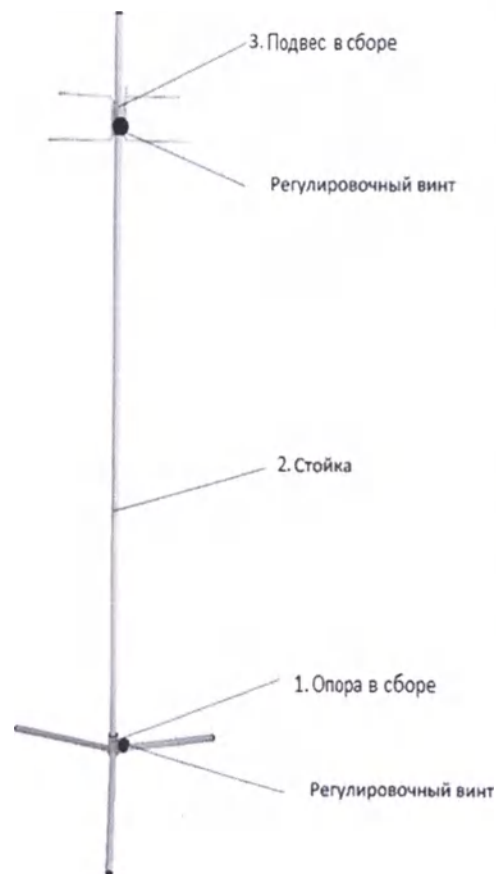
5.1 Штатив в упаковке предприятия-изготовителя транспортируются в закрытых транспортных средствах в соответствии с правилами перевозки грузов данного типа и в соответствии с требованиями ГОСТ Р 50444.

5.2 Условия хранения изделий в части воздействия климатических факторов должны соответствовать условиям хранения 2 по ГОСТ 15150.

Хранение должно осуществляться в сухих помещениях, исключающих воздействие атмосферных осадков и агрессивных сред при температуре от -50°C до $+40^{\circ}\text{C}$ и среднегодовой относительной влажности 75% при температуре 15°C и при более низких температурах без конденсации влаги. Воздух не должен содержать примесей, вызывающих коррозию.

6. Инструкция по сборке штатива ШДВ

6.1 Эксплуатация изделия должна осуществляться в соответствии с указаниями, изложенными в паспорте и инструкции по применению.



1. Вставьте стойку (2) в опору в сборе (1) и **«ВНИМАНИЕ: РЕГУЛИРОВОЧНЫЙ ВИНТ ЗАТЯНУТЬ С УСИЛИЕМ!»**.

2. Оденьте сверху подвес в сборе (3) и зафиксируйте регулировочным винтом.

3. При необходимости можно ослабить регулировочный винт и переместить подвес в сборе (3) на нужную высоту.

ПАСПОРТ И ИНСТРУКЦИЯ ПО ПРИМЕНИНИЮ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

Штатив для внутренних вливаний
по ТУ 32.50.13-001-05064915-2018

Исполнение ШДВ-К

РУ № _____

7.1 Штатив для вливаний не требует специального технического обслуживания. Рекомендуется периодически, 1 раз в 6 месяцев, производить проверку затяжки болтовых соединений и в случае их ослабления, производить их подтяжку, замену, при необходимости, годными деталями изношенных.

7.2 Санитарную обработку штатива проводить по МУ 287-113 дезинфицирующим раствором, содержащим 1,0 % монохлорамина ХБ ГОСТ 14193 (допускается использование средства «Хлорамин Б») и 0,5 % моющего средства по ГОСТ 25644 (допускается использование синтетического моющего средства типа «Лотос» в количестве 50 г на 10 л раствора), при температуре раствора 35 °С. Обработка заключается в протирании наружных поверхностей штатива медицинской салфеткой, смоченной в дезинфицирующем растворе. Периодичность обработки – до 2 раз в сутки. После обработки штатив протереть насухо.

Стерильность.

Изделие не стерильно и не подлежит стерилизации.

8. Сведения об утилизации

8.1 Штатив не представляет опасности для жизни, здоровья людей и окружающей среды. Специальных методов утилизации после окончания срока службы НЕ ТРЕБУЕТСЯ. Изделие до использования по назначению и с истекшим сроком годности относится к классу А – «эпидемиологически безопасные отходы, приближенные по составу к твердым бытовым отходам» согласно СанПиНу 2.1.7.2790.

9. Гарантийные обязательства

9.1 Гарантийный срок эксплуатации штатива составляет 24 месяца при условии выполнения требований транспортирования, хранения и эксплуатации в соответствии с ТУ 32.50.13-001-05064915-2018.

9.2 Гарантийный срок хранения изделий составляет 6 месяцев

9.3 При приобретении штатива через розничную торговую сеть, гарантийный срок эксплуатации исчисляется со дня продажи.

9.4 Средний срок службы изделия составляет 10 лет при условии соблюдения потребителем правил эксплуатации.

10. Изготовитель и его адрес

ООО ТТП "САЛВЕ"

603053, Нижегородская обл., г. Нижний Новгород, пр-кт Бусыгина, д.1, оф. Л212

тел.: (831) 253-17-55, (831) 253-05-36

E-mail: salvenn@yandex.ru

Сайт: www.salvenn.ru Версия 1.0 от 01.01.2020г.

ООО ЦИРМИ INFO@CIRMI.RU WWW.GOSZDRAVNADZOR.RU



ООО ТТП «САЛВЕ»

ГОСТ ISO 13485-2017



Сертификат соответствия № СДС.ФР.СМ.00201.18

СИСТЕМА МЕНЕДЖМЕНТА КАЧЕСТВА
СООТВЕТСТВУЕТ ТРЕБОВАНИЯМ СТАНДАРТА
ГОСТ ISO 13485-2017 (ISO 13485:2016)

1.1 Штатив предназначен для крепления и навешивания флаконов и одноразовых систем с лекарственными растворами, используемыми при проведении инфузионной терапии.

1.2 Штатив предназначен для применения в медицинских учреждениях различной направленности, поликлинических и полевых условиях.

1.3 Каркас металлический разборный, покрытие полимерно-порошковое белого цвета. Состоит из стойки, подвеса на два флакона и пяти лучевой опоры на мебельных колесах D 40 мм. Стойка из стальной трубы D 18мм.

2. Показания к применению

2.1 Используется при проведении инфузионной терапии. Противопоказания к применению медицинского изделия и возможные побочные действия – не выявлены.

2.2 Изделие не содержит лекарственные средства и/или материалы животного и (или) человеческого происхождения.

3. Основные технические характеристики

Габаритные размеры, мм			Масса изделия, кг
ширина	высота	Диаметр основания	
676	1862	715	2,10

- предельные отклонения от габаритных размеров $\pm 5\%$

- предельные отклонения от массы $\pm 150\text{гр}$

Предельная рабочая нагрузка на каждом кольце и крючке на подвесе, не более, кг	1,75
Максимальная равномерно распределенная нагрузка, не более, кг	3,50

4. Комплект поставки

№ п/п	Наименование	Ед. изм.	Кол-во
1	Опора в сборе (с регулировочным винтом) + колесные опоры (5шт)	компл	1
2	Стойка	шт	1
3	Подвес в сборе (с регулировочным винтом)	шт	1
4	Паспорт и инструкция по применению	шт	1
5	Упаковка	мест	3

5.1 Штатив в упаковке предприятия-изготовителя транспортируются в закрытых транспортных средствах в соответствии с правилами перевозки грузов данного типа и в соответствии с требованиями ГОСТ Р 50444.

5.2 Условия хранения изделий в части воздействия климатических факторов должны соответствовать условиям хранения 2 по ГОСТ 15150.

Хранение должно осуществляться в сухих помещениях, исключающих воздействие атмосферных осадков и агрессивных сред при температуре от -50°C до $+40^{\circ}\text{C}$ и среднегодовой относительной влажности 75% при температуре 15°C и при более низких температурах без конденсации влаги. Воздух не должен содержать примесей, вызывающих коррозию.

6. Инструкция по сборке штатива ШДВ-К

6.1 Эксплуатация изделия должна осуществляться в соответствии с указаниями, изложенными в паспорте и инструкции по применению.



1. К опоре в сборе (1) прикрепить колесную опору (6)

2. Вставьте стойку (2) в опору в сборе (1) и **«ВНИМАНИЕ: РЕГУЛИРОВОЧНЫЙ ВИНТ ЗАТЯНУТЬ С УСИЛИЕМ!»**.

3. Оденьте сверху подвес в сборе (3) и зафиксируйте регулировочным винтом.

4. При необходимости можно ослабить регулировочный винт и переместить подвес в сборе (3) на нужную высоту.

7.1 Штатив для вливаний не требует специального технического обслуживания. Рекомендуется периодически, 1 раз в 6 месяцев, производить проверку затяжки болтовых соединений и в случае их ослабления, производить их подтяжку, замену, при необходимости, годными деталями изношенных.

7.2 Санитарную обработку штатива проводить по МУ 287-113 дезинфицирующим раствором, содержащим 1,0 % монохлорамина ХБ ГОСТ 14193 (допускается использование средства «Хлорамин Б») и 0,5 % моющего средства по ГОСТ 25644 (допускается использование синтетического моющего средства типа «Лотос» в количестве 50 г на 10 л раствора), при температуре раствора 35 °С. Обработка заключается в протирании наружных поверхностей штатива медицинской салфеткой, смоченной в дезинфицирующем растворе. Периодичность обработки – до 2 раз в сутки. После обработки штатив протереть насухо

Стерильность.

Изделие не стерильно и не подлежит стерилизации.

8. Сведения об утилизации

8.1 Штатив не представляет опасности для жизни, здоровья людей и окружающей среды. Специальных методов утилизации после окончания срока службы НЕ ТРЕБУЕТСЯ. Изделие до использования по назначению и с истекшим сроком годности относится к классу А – «эпидемиологически безопасные отходы, приближенные по составу к твердым бытовым отходам» согласно СанПиН 2.1.7.2790.

9. Гарантийные обязательства

9.1 Гарантийный срок эксплуатации штатива составляет 24 месяца при условии выполнения требований транспортирования, хранения и эксплуатации в соответствии с ТУ 32.50.13-001-05064915-2018.

9.2 Гарантийный срок хранения изделий составляет 6 месяцев

9.3 При приобретении штатива через розничную торговую сеть, гарантийный срок эксплуатации исчисляется со дня продажи.

9.4 Средний срок службы изделия составляет 10 лет при условии соблюдения потребителем правил эксплуатации.

10. Изготовитель и его адрес

ООО ТПП "САЛВЕ"

603053, Нижегородская обл., г. Нижний Новгород, пр-кт Бусыгина, д.1, оф. Л212

тел.: (831) 253-17-55, (831) 253-05-36

E-mail: salvenn@yandex.ru

📧 ООО ЦИРМИ 📧 INFO@CIRMI.RU 🌐 WWW.GOSZDRAVNADZOR.RU 0г.

ПАСПОРТ И ИНСТРУКЦИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

Штатив для внутренних вливаний
по ТУ 32.50.13-001-05064915-2018

Исполнение ШДВ-КТ

РУ № _____



ООО ТПП «САЛВЕ»

ГОСТ ISO 13485-2017



Сертификат соответствия № СДС.ФР.СМ.00201.18

СИСТЕМА МЕНЕДЖМЕНТА КАЧЕСТВА
СООТВЕТСТВУЕТ ТРЕБОВАНИЯМ СТАНДАРТА
ГОСТ ISO 13485-2017 (ISO 13485:2016)

1.1 Штатив предназначен для крепления и навешивания флаконов и одноразовых систем с лекарственными растворами, используемыми при проведении инфузионной терапии.

1.2 Штатив предназначен для применения в медицинских учреждениях различной направленности, поликлинических и полевых условиях.

1.3 Каркас металлический разборный, покрытие полимерно-порошковое белого цвета. Состоит из телескопической стойки, подвеса на два флакона и пяти лучевой опоры на мебельных колесах D 40 мм. Стойка состоит из телескопической хромированной круглой трубы d 16 мм и из круглой электросварной трубы d 20 мм.

2. Показания к применению

2.1 Используется при проведении инфузионной терапии. Противопоказания к применению медицинского изделия и возможные побочные действия – не выявлены.

2.2 Изделие не содержит лекарственные средства и/или материалы животного и (или) человеческого происхождения.

3. Основные технические характеристики

Габаритные размеры, мм			Масса изделия, кг
высота	ширина	Диаметр основания	
1970	676	715	2,50

- предельные отклонения от габаритных размеров $\pm 5\%$.

- предельные отклонения от массы ± 150 гр

Предельная рабочая нагрузка на каждом кольце и крючке на подвесе, не более, кг	1,75
Максимальная равномерно распределенная нагрузка, не более, кг	3,50

4. Комплект поставки

№ п/п	Наименование	Ед. изм.	Кол-во
1	Опора в сборе (с регулировочным винтом) + колесные опоры (5 шт)	комп	1
2	Стойка + стойка хром + регулировочный винт	комп	1
3	Подвес в сборе (с регулировочным винтом)	шт	1
4	Паспорт и инструкция по применению	шт	1
ООО ЦИРМИ			мест
INFO@CIRMI.RU			
WWW.GOSZDRAVNADZOR.RU			

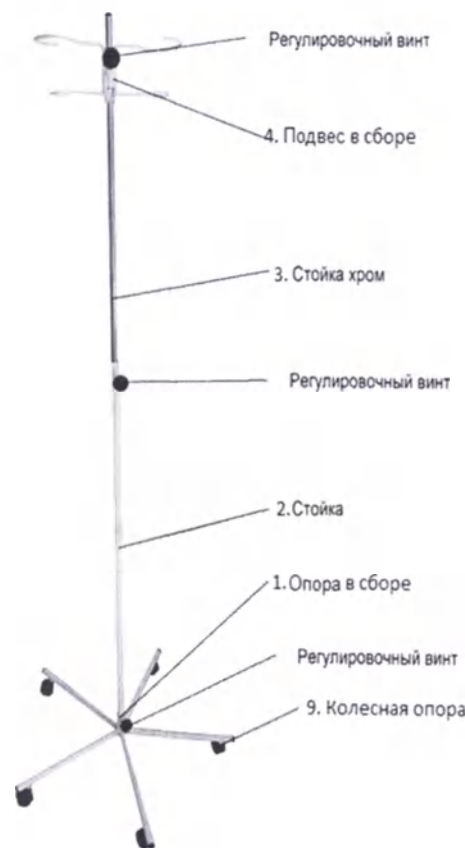
5.1 Штатив в упаковке предприятия-изготовителя транспортируются в закрытых транспортных средствах в соответствии с правилами перевозки грузов данного типа и в соответствии с требованиями ГОСТ Р 50444.

5.2 Условия хранения изделий в части воздействия климатических факторов должны соответствовать условиям хранения 2 по ГОСТ 15150.

Хранение должно осуществляться в сухих помещениях, исключающих воздействие атмосферных осадков и агрессивных сред при температуре от -50°C до $+40^{\circ}\text{C}$ и среднегодовой относительной влажности 75% при температуре 15°C и при более низких температурах без конденсации влаги. Воздух не должен содержать примесей, вызывающих коррозию.

6. Инструкция по сборке штатива ШДВ-КТ

6.1 Эксплуатация изделия должна осуществляться в соответствии с указаниями, изложенными в паспорте и инструкции по применению.



1. К опоре в сборе (1) прикрепить колесные опоры (9)

2. Вставьте стойку (2) в опору в сборе (1) и «ВНИМАНИЕ:

РЕГУЛИРОВОЧНЫЙ ВИНТ **ЗАТЯНУТЬ С УСИЛИЕМ!**».

3. Из стойки (2) извлеките стойку хром (3) и зафиксируйте регулировочным винтом на необходимой высоте.

4. Наденьте сверху подвес в сборе (4) и зафиксируйте регулировочным винтом.

5. При необходимости можно ослабить регулировочный винт и переместить подвес в сборе (4) на нужную высоту.

7.1 Штатив для вливаний не требует специального технического обслуживания. Рекомендуется периодически, 1 раз в 6 месяцев, производить проверку затяжки болтовых соединений и в случае их ослабления, производить их подтяжку, замену, при необходимости, годными деталями изношенных.

7.2 Санитарную обработку штатива проводить по МУ 287-113 дезинфицирующим раствором, содержащим 1,0 % монохлорамина ХБ ГОСТ 14193 (допускается использование средства «Хлорамин Б») и 0,5 % моющего средства по ГОСТ 25644 (допускается использование синтетического моющего средства типа «Лотос» в количестве 50 г на 10 л раствора), при температуре раствора 35 °С. Обработка заключается в протирании наружных поверхностей штатива медицинской салфеткой, смоченной в дезинфицирующем растворе. Периодичность обработки – до 2 раз в сутки. После обработки штатив протереть насухо.

Стерильность.

Изделие не стерильно и не подлежит стерилизации.

8. Сведения об утилизации

8.1 Штатив не представляет опасности для жизни, здоровья людей и окружающей среды. Специальных методов утилизации после окончания срока службы НЕ ТРЕБУЕТСЯ. Изделие до использования по назначению и с истекшим сроком годности относится к классу А – «эпидемиологически безопасные отходы, приближенные по составу к твердым бытовым отходам» согласно СанПиН 2.1.7.2790.

9. Гарантийные обязательства

9.1 Гарантийный срок эксплуатации штатива составляет 24 месяца при условии выполнения требований транспортирования, хранения и эксплуатации в соответствии с ТУ 32.50.13-001-05064915-2018.

9.2 Гарантийный срок хранения изделий составляет 6 месяцев

9.3 При приобретении штатива через розничную торговую сеть, гарантийный срок эксплуатации исчисляется со дня продажи.

9.4 Средний срок службы изделия составляет 10 лет при условии соблюдения потребителем правил эксплуатации.

10. Изготовитель и его адрес

ООО ТПП "САЛВЕ"

603053, Нижегородская обл., г. Нижний Новгород, пр-кт Бусыгина, д.1, оф. Л212
тел.: (831) 253-17-55, (831) 253-05-36

E-mail: salvenn@yandex.ru

Сайт: www.goszdravnadzor.ru 2020г.

ООО ЦИРМИ [INFO@CIRMI.RU](mailto:info@cirmi.ru) [WWW.GOSZDRAVNADZOR.RU](http://www.goszdravnadzor.ru)

ПАСПОРТ И ИНСТРУКЦИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

Штатив для внутренних вливаний
по ТУ 32.50.13-001-05064915-2018

Исполнение ШДВ-КХ

РУ № _____



ООО ТПП «САЛВЕ»

ГОСТ ISO 13485-2017



Сертификат соответствия № СДС.ФР.СМ.00201.18

СИСТЕМА МЕНЕДЖМЕНТА КАЧЕСТВА
СООТВЕТСТВУЕТ ТРЕБОВАНИЯМ СТАНДАРТА
ГОСТ ISO 13485-2017 (ISO 13485:2016)

1.1 Штатив предназначен для крепления и навешивания флаконов и одноразовых систем с лекарственными растворами, используемыми при проведении инфузионной терапии.

1.2 Штатив предназначен для применения в медицинских учреждениях различной направленности, поликлинических и полевых условиях.

1.3 Каркас металлический разборный, покрытие основания и держателя флаконов полимерно-порошковое белого цвета. Состоит из стойки хром, подвеса на два флакона и пяти лучевой опоры на мебельных колесах D 40 мм. Стойка изготовлена из круглой хромированной трубы d 16 мм.

2. Показания к применению

2.1 Используется при проведении инфузионной терапии. Противопоказания к применению медицинского изделия и возможные побочные действия – не выявлены.

2.2 Изделие не содержит лекарственные средства и/или материалы животного и (или) человеческого происхождения.

3. Основные технические характеристики

Габаритные размеры, мм			Масса изделия, кг
ширина	высота	Диаметр основания	
671	1860	710	1,90

- предельные отклонения от габаритных размеров $\pm 5\%$.

- предельные отклонения от массы $\pm 150\text{гр}$

Предельная рабочая нагрузка на каждом кольце и крючке на подвесе, не более, кг	1,75
максимальная равномерно распределенная нагрузка, не более, кг	3,50

4. Комплект поставки

№ п/п	Наименование	Ед. изм.	Кол-во
1	Опора в сборе (с регулировочным винтом) + колесные опоры (5 шт)	комп	1
2	Стойка хром	шт	1
3	Подвес в сборе (с регулировочным винтом)	шт	1
4	Паспорт и инструкция по применению	шт	1
ООО ЦИРМИ		мест	3

5.1 Штатив в упаковке предприятия-изготовителя транспортируются в закрытых транспортных средствах в соответствии с правилами перевозки грузов данного типа и в соответствии с требованиями ГОСТ Р 50444.

5.2 Условия хранения изделий в части воздействия климатических факторов должны соответствовать условиям хранения 2 по ГОСТ 15150.

Хранение должно осуществляться в сухих помещениях, исключающих воздействие атмосферных осадков и агрессивных сред при температуре от -50°C до $+40^{\circ}\text{C}$ и среднегодовой относительной влажности 75% при температуре 15°C и при более низких температурах без конденсации влаги. Воздух не должен содержать примесей, вызывающих коррозию.

6. Инструкция по сборке штатива ШДВ-КХ

6.1 Эксплуатация изделия должна осуществляться в соответствии с указаниями, изложенными в паспорте и инструкции по применению.



1. К опоре в сборе (1) прикрепить колесную опору (6)

2. Вставьте стойку хром (2) в опору в сборе (1) и

«ВНИМАНИЕ:

РЕГУЛИРОВОЧНЫЙ ВИНТ ЗАТЯНУТЬ С УСИЛИЕМ!».

3. Оденьте сверху подвес в сборе (5) и зафиксируйте регулировочным винтом.

4. При необходимости можно ослабить регулировочный винт и переместить подвес в сборе (5) на нужную высоту.

ПАСПОРТ И ИНСТРУКЦИЯ ПО ПРИМЕНИНИЮ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

Штатив для внутренних вливаний
по ТУ 32.50.13-001-05064915-2018

Исполнение ШДВ-Т

РУ № _____



ООО ТТП «САЛВЕ»

ГОСТ ISO 13485-2017



Сертификат соответствия № СДС.ФР.СМ.00201.18

СИСТЕМА МЕНЕДЖМЕНТА КАЧЕСТВА
СООТВЕТСТВУЕТ ТРЕБОВАНИЯМ СТАНДАРТА
ГОСТ ISO 13485-2017 (ISO 13485:2016)

7.1 Штатив для вливаний не требует специального технического обслуживания. Рекомендуется периодически, 1 раз в 6 месяцев, производить проверку затяжки болтовых соединений и в случае их ослабления, производить их подтяжку, замену, при необходимости, годными деталями изношенных.

7.2 Санитарную обработку штатива проводить по МУ 287-113 дезинфицирующим раствором, содержащим 1,0 % монохлорамина ХБ ГОСТ 14193 (допускается использование средства «Хлорамин Б») и 0,5 % моющего средства по ГОСТ 25644 (допускается использование синтетического моющего средства типа «Лотос» в количестве 50 г на 10 л раствора), при температуре раствора 35 °С. Обработка заключается в протирании наружных поверхностей штатива медицинской салфеткой, смоченной в дезинфицирующем растворе. Периодичность обработки – до 2 раз в сутки. После обработки штатив протереть насухо.

Стерильность.

Изделие не стерильно и не подлежит стерилизации.

8. Сведения об утилизации

8.1 Штатив не представляет опасности для жизни, здоровья людей и окружающей среды. Специальных методов утилизации после окончания срока службы НЕ ТРЕБУЕТСЯ. Изделие до использования по назначению и с истекшим сроком годности относится к классу А – «эпидемиологически безопасные отходы, приближенные по составу к твердым бытовым отходам» согласно СанПиНу 2.1.7.2790.

9. Гарантийные обязательства

9.1 Гарантийный срок эксплуатации штатива составляет 24 месяца при условии выполнения требований транспортирования, хранения и эксплуатации в соответствии с ТУ 32.50.13-001-05064915-2018.

9.2 Гарантийный срок хранения изделий составляет 6 месяцев

9.3 При приобретении штатива через розничную торговую сеть, гарантийный срок эксплуатации исчисляется со дня продажи.

9.4 Средний срок службы изделия составляет 10 лет при условии соблюдения потребителем правил эксплуатации.

10. Изготовитель и его адрес

ООО ТТП "САЛВЕ"

603053, Нижегородская обл., г. Нижний Новгород, пр-кт Бусыгина, д.1,

оф. Л212

тел.: (831) 253-17-55, (831) 253-05-36

E-mail: salvenn@yandex.ru

ООО ЦИРМИ INFO@CIRMI.RU WWW.GOSZDRAVNADZOR.RU 20г.

1.1 Штатив предназначен для крепления и навешивания флаконов и одноразовых систем с лекарственными растворами, используемыми при проведении инфузионной терапии.

1.2 Штатив предназначен для применения в медицинских учреждениях различной направленности, поликлинических и полевых условиях.

1.2 Каркас металлический разборный, покрытие полимерно-порошковое белого цвета. Состоит из стойки, подвеса на два флакона и трех лучевой опоры. Стойка состоит из телескопической хромированной круглой трубы d 16 мм и из круглой электросварной трубы d 20 мм.

2. Показания к применению

2.1 Используется при проведении инфузионной терапии. Противопоказания к применению медицинского изделия и возможные побочные действия – не выявлены.

2.2 Изделие не содержит лекарственные средства и/или материалы животного и (или) человеческого происхождения.

3. Основные технические характеристики

Габаритные размеры, мм			Масса изделия, кг
ширина	высота	Диаметр основания	
620	1960	700	1,9

- предельные отклонения от габаритных размеров $\pm 5\%$.

- предельные отклонения от массы ± 150 гр

Предельная рабочая нагрузка на каждом кольце и крючке на подвесе, не более, кг	1,75
Максимальная равномерно распределенная нагрузка, не более, кг.	3,50

4. Комплект поставки

№	Наименование	Ед. изм.	Кол-во
1	Опора в сборе (с регулировочным винтом)	шт	1
2	Стойка + стойка хром + регулировочный винт	комп	1
3	Подвес в сборе (с регулировочным винтом)	шт	1
4	Паспорт и инструкция по применению	шт	1
Упаковка		мест	3

5.1 Штатив в упаковке предприятия-изготовителя транспортируются в закрытых транспортных средствах в соответствии с правилами перевозки грузов данного типа и в соответствии с требованиями ГОСТ Р 50444.

5.2 Условия хранения изделий в части воздействия климатических факторов должны соответствовать условиям хранения 2 по ГОСТ 15150.

Хранение должно осуществляться в сухих помещениях, исключающих воздействие атмосферных осадков и агрессивных сред при температуре от -50°C до $+40^{\circ}\text{C}$ и среднегодовой относительной влажности 75% при температуре 15°C и при более низких температурах без конденсации влаги. Воздух не должен содержать примесей, вызывающих коррозию.

6. Инструкция по сборке штатива ШДВ-Т

6.1 Эксплуатация изделия должна осуществляться в соответствии с указаниями, изложенными в паспорте и инструкции по применению.



1. Вставьте стойку (4) в опору в сборе (1) и «**ВНИМАНИЕ:**

РЕГУЛИРОВОЧНЫЙ ВИНТ ЗАТЯНУТЬ С УСИЛИЕМ!».

2. Из стойки (4) извлеките стойку хром (6) и зафиксируйте регулировочным винтом на необходимой высоте.

3. Оденьте сверху подвес в сборе (7) и зафиксируйте регулировочным винтом.

4. При необходимости можно ослабить регулировочный винт и переместить подвес в сборе (7) на нужную высоту.

7.1 Штатив для вливаний не требует специального технического обслуживания. Рекомендуется периодически, 1 раз в 6 месяцев, производить проверку затяжки болтовых соединений и в случае их ослабления, производить их подтяжку, замену, при необходимости, годными деталями изношенных.

7.2 Санитарную обработку штатива проводить по МУ 287-113 дезинфицирующим раствором, содержащим 1,0 % монохлорамина ХБ ГОСТ 14193 (допускается использование средства «Хлорамин Б») и 0,5 % моющего средства по ГОСТ 25644 (допускается использование синтетического моющего средства типа «Лотос» в количестве 50 г на 10 л раствора), при температуре раствора 35 °С. Обработка заключается в протирании наружных поверхностей штатива медицинской салфеткой, смоченной в дезинфицирующем растворе. Периодичность обработки – до 2 раз в сутки. После обработки штатив протереть насухо.

Стерильность.

Изделие не стерильно и не подлежит стерилизации.

8. Сведения об утилизации

8.1 Штатив не представляет опасности для жизни, здоровья людей и окружающей среды. Специальных методов утилизации после окончания срока службы НЕ ТРЕБУЕТСЯ. Изделие до использования по назначению и с истекшим сроком годности относится к классу А – «эпидемиологически безопасные отходы, приближенные по составу к твердым бытовым отходам» согласно СанПиНу 2.1.7.2790.

9. Гарантийные обязательства

9.1 Гарантийный срок эксплуатации штатива составляет 24 месяца при условии выполнения требований транспортирования, хранения и эксплуатации в соответствии с ТУ 32.50.13-001-05064915-2018.

9.2 Гарантийный срок хранения изделий составляет 6 месяцев

9.3 При приобретении штатива через розничную торговую сеть, гарантийный срок эксплуатации исчисляется со дня продажи.

9.4 Средний срок службы изделия составляет 10 лет при условии соблюдения потребителем правил эксплуатации.

10. Изготовитель и его адрес

ООО ТПП "САЛВЕ"

603053, Нижегородская обл., г. Нижний Новгород, пр-кт Бусыгина, д.1, оф. Л212

тел.: (831) 253-17-55, (831) 253-05-36

E-mail: salvenn@yandex.ru

Сайт: www.salvenn.ru Версия 1.0 от 01.01.2020г.

ООО ЦИРМИ INFO@CIRMI.RU WWW.GOSZDRAVNADZOR.RU

ПАСПОРТ И ИНСТРУКЦИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

Штатив для внутренних вливаний
по ТУ 32.50.13-001-05064915-2018

Исполнение ШДВ-Х

РУ № _____



ООО ТПП «САЛВЕ»

ГОСТ ISO 13485-2017



Сертификат соответствия № СДС.ФР.СМ.00201.18

СИСТЕМА МЕНЕДЖМЕНТА КАЧЕСТВА
СООТВЕТСТВУЕТ ТРЕБОВАНИЯМ СТАНДАРТА
ГОСТ ISO 13485-2017 (ISO 13485:2016)

1. Назначение и конструкция

1.1 Штатив предназначен для крепления и навешивания флаконов и одноразовых систем с лекарственными растворами, используемыми при проведении терапии.

1.2 Штатив предназначен для применения в медицинских учреждениях направленности, поликлинических и полевых условиях.

1.3 Каркас металлический разборный, покрытие основания и дер полимерно-порошковое белого цвета. Состоит из стойки хром, подве и пяти лучевой опоры на регулировочных винтах М8. Стойка изгото хромированной трубы d 16.

2. Показания к применению

2.1 Используется при проведении инфузионной терапии. Противопоказания к применению медицинского изделия и возможные побочные действия – не выявлены.

2.2 Изделие не содержит лекарственные средства и/или материалы животного и (или) человеческого происхождения.

3. Основные технические характеристики

Габаритные размеры, мм			Масса изделия, кг
ширина	высота	Диаметр основания	
671	1820	710	1,80

- предельные отклонения от габаритных размеров $\pm 5\%$
- предельные отклонения от массы $\pm 150\text{гр}$

Предельная рабочая нагрузка на каждом кольце и крючке на подвесе, не более, кг	1,75
Максимальная равномерно распределенная нагрузка на подвесе, не более, кг	3,50

4. Комплект поставки

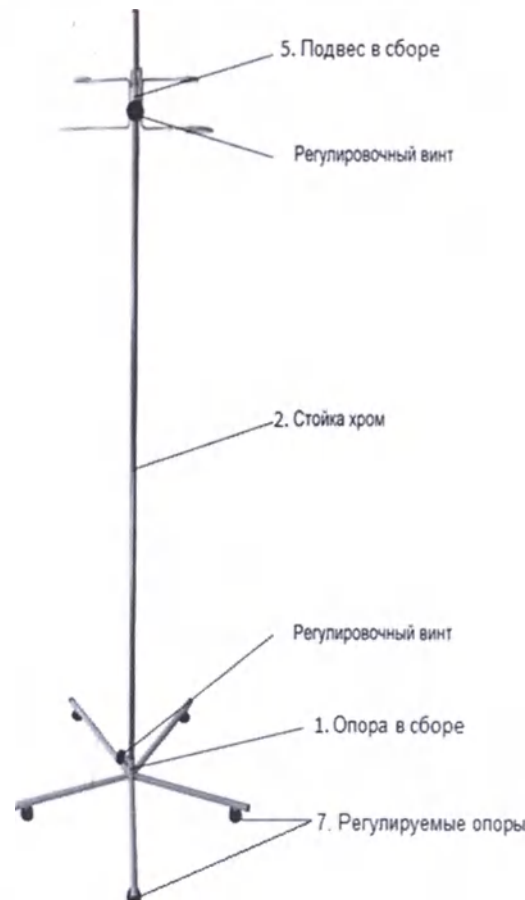
№	Наименование	Ед. изм.	Кол-во
1	Опора в сборе (с регулировочным винтом) + регулируемые опоры (регулировочные винты 5шт)	комп	1
2	Стойка хром	шт	1
3	Подвес в сборе (с регулировочным винтом)	шт	1
4	Паспорт и инструкция по применению	шт	1

5. Условия хранения и транспортировки

5.1 Штатив в упаковке предприятия-изготовителя транспортируются в закрытых соответствии с правилами перевозки грузов данного типа иными ГОСТ Р 50444. Штатив в части воздействия климатических факторов должны хранения 2 по ГОСТ 15150. Штатив должен храниться в сухих помещениях, исключающих воздействие агрессивных сред при температуре от -50°C до $+40^{\circ}\text{C}$ и относительной влажности 75% при температуре 15°C и при более высокой температуре. Воздух не должен содержать примесей, способствующих коррозии.

6. Инструкция по сборке штатива ШДВ-Х

6.1 Эксплуатация изделия должна осуществляться в соответствии с указаниями, изложенными в паспорте и инструкции по применению.



1. К опоре в сборе (1) прикрепить регулируемые опоры (7)
2. Вставьте стойку хром (2) в опору в сборе (1) и «ВНИМАНИЕ: РЕГУЛИРОВОЧНЫЙ ВИНТ ЗАТЯНУТЬ С УСИЛИЕМ!».
3. Оденьте сверху подвес в сборе (5) и зафиксируйте регулировочным винтом
4. При необходимости можно ослабить регулировочный винт и переместить подвес в сборе (5) на нужную высоту.