

«УТВЕРЖДАЮ»

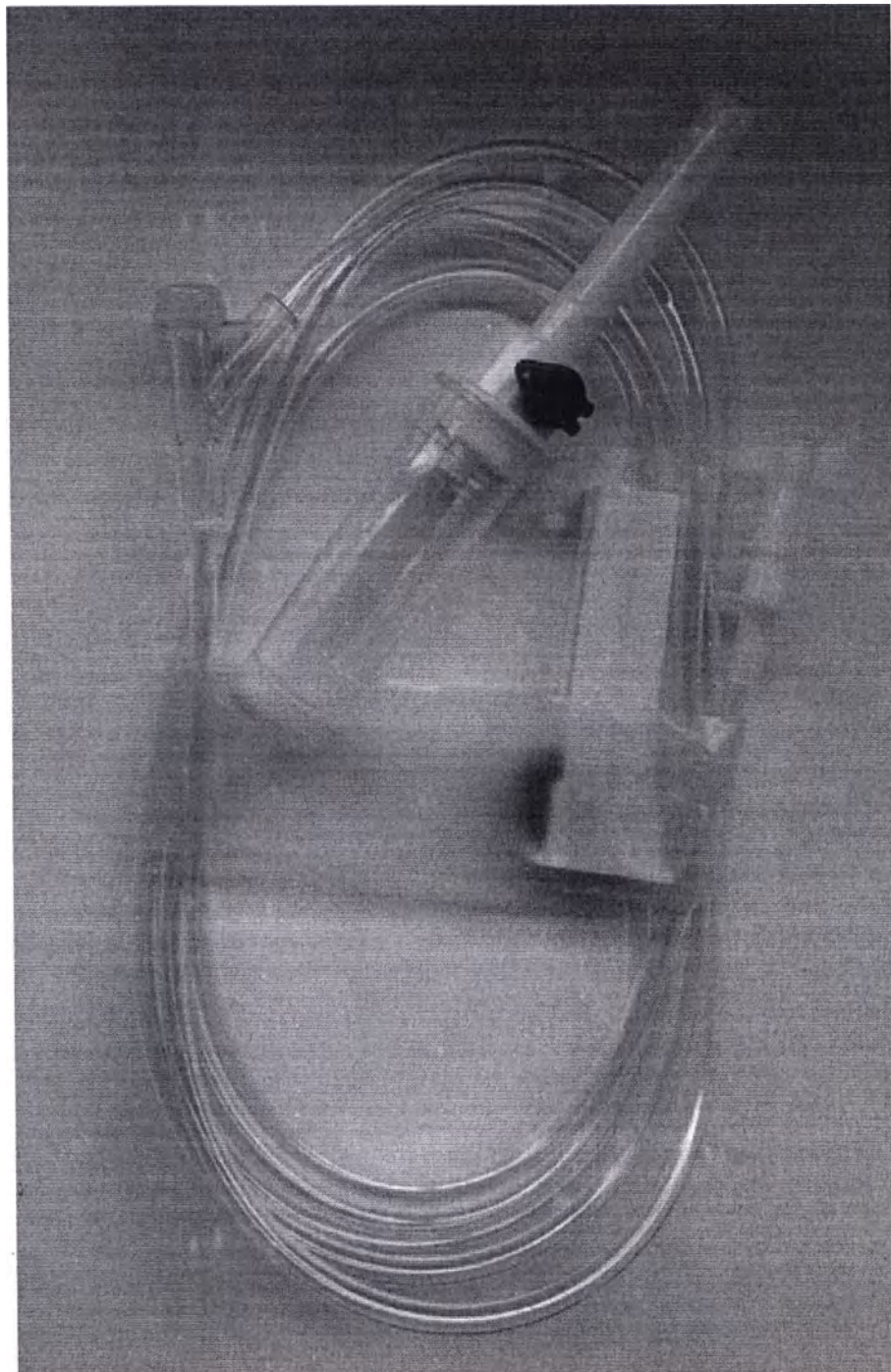


Генеральный директор
ООО «МЕДИПЛАСТ»
С.Е. Комягин
«18» января 2021 г.

**Фотографические изображения общего вида,
фотографические изображения упаковки**

**Устройство для вливания кровезаменителей и инфузионных растворов ПР 23-02
однократного применения по ТУ 32.50.50-001-40945934-2019 в вариантах исполнения**

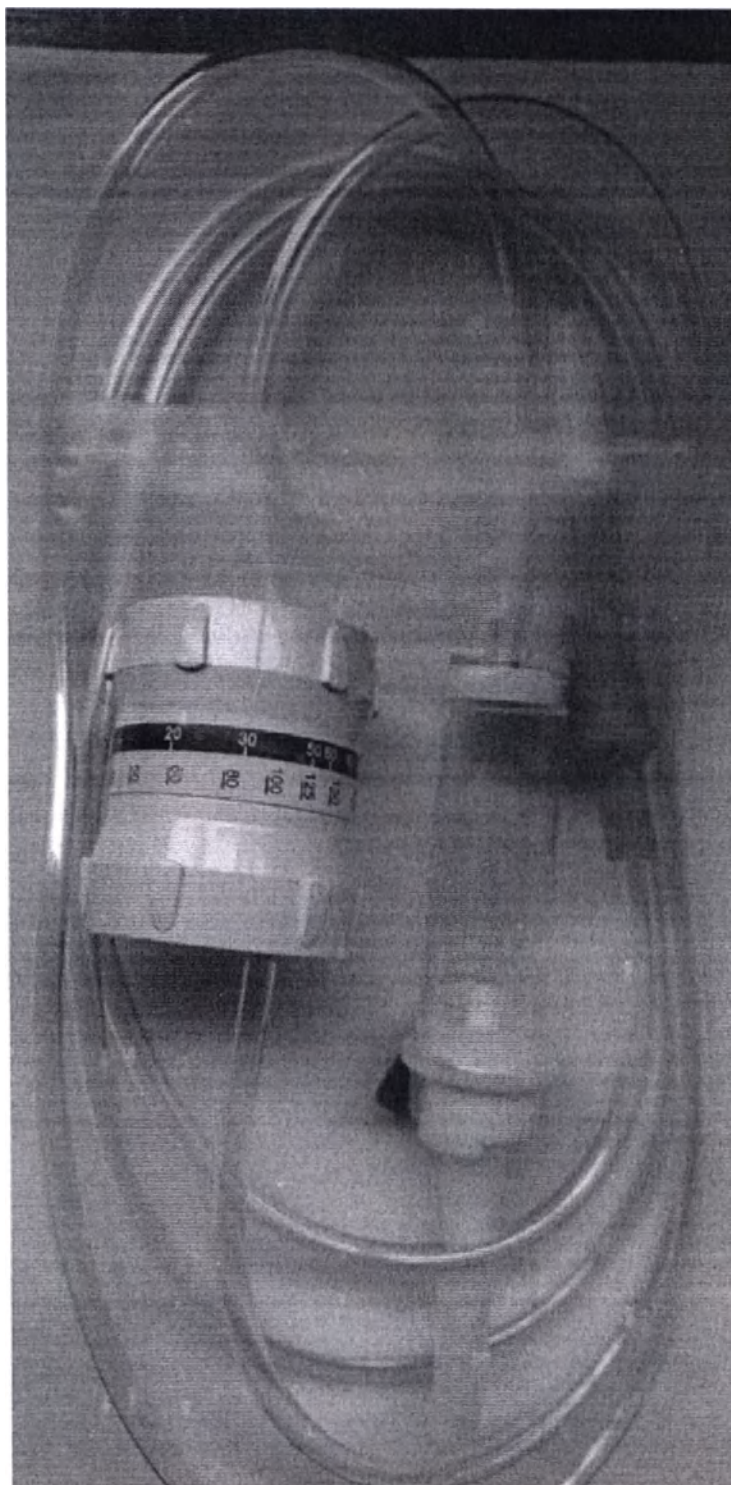
Устройство для вливания кровезаменителей и инфузионных растворов ПР 23-02/1
(без защиты от света)



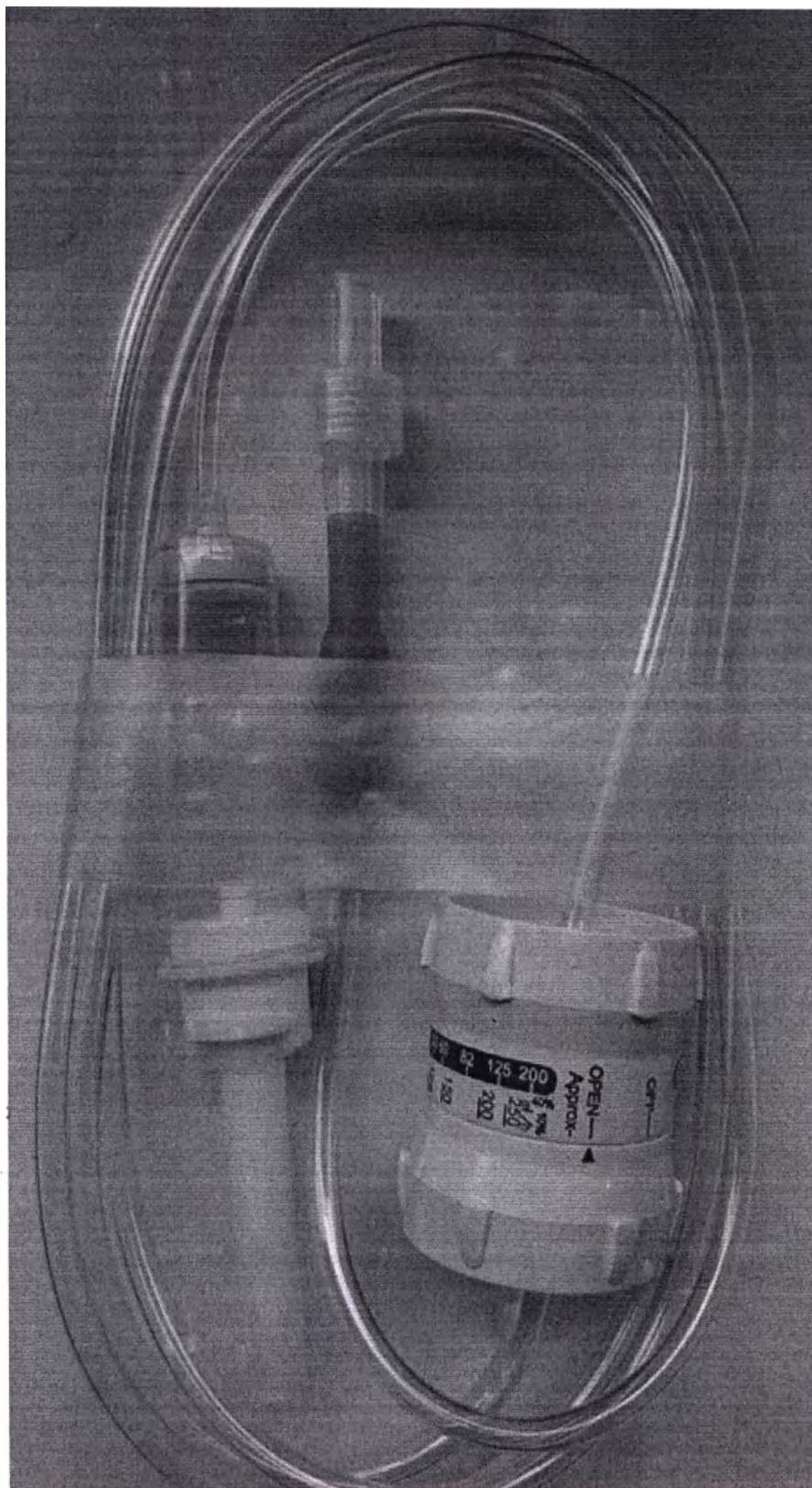
Устройство для вливания кровезаменителей и инфузионных растворов ПР 23-02/2
(без защиты от света)



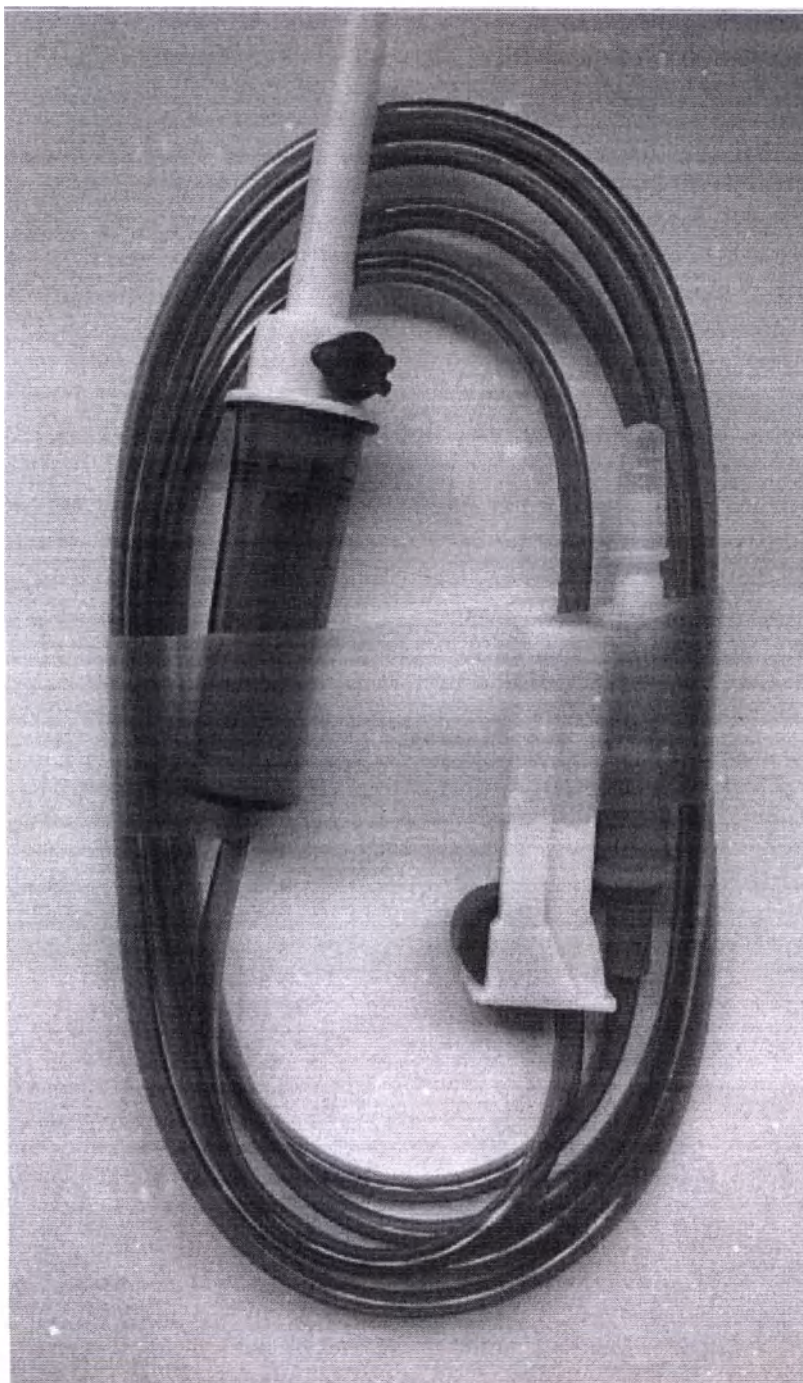
Устройство для вливания кровезаменителей и инфузионных растворов ПР 23-02/3
(без защиты от света)



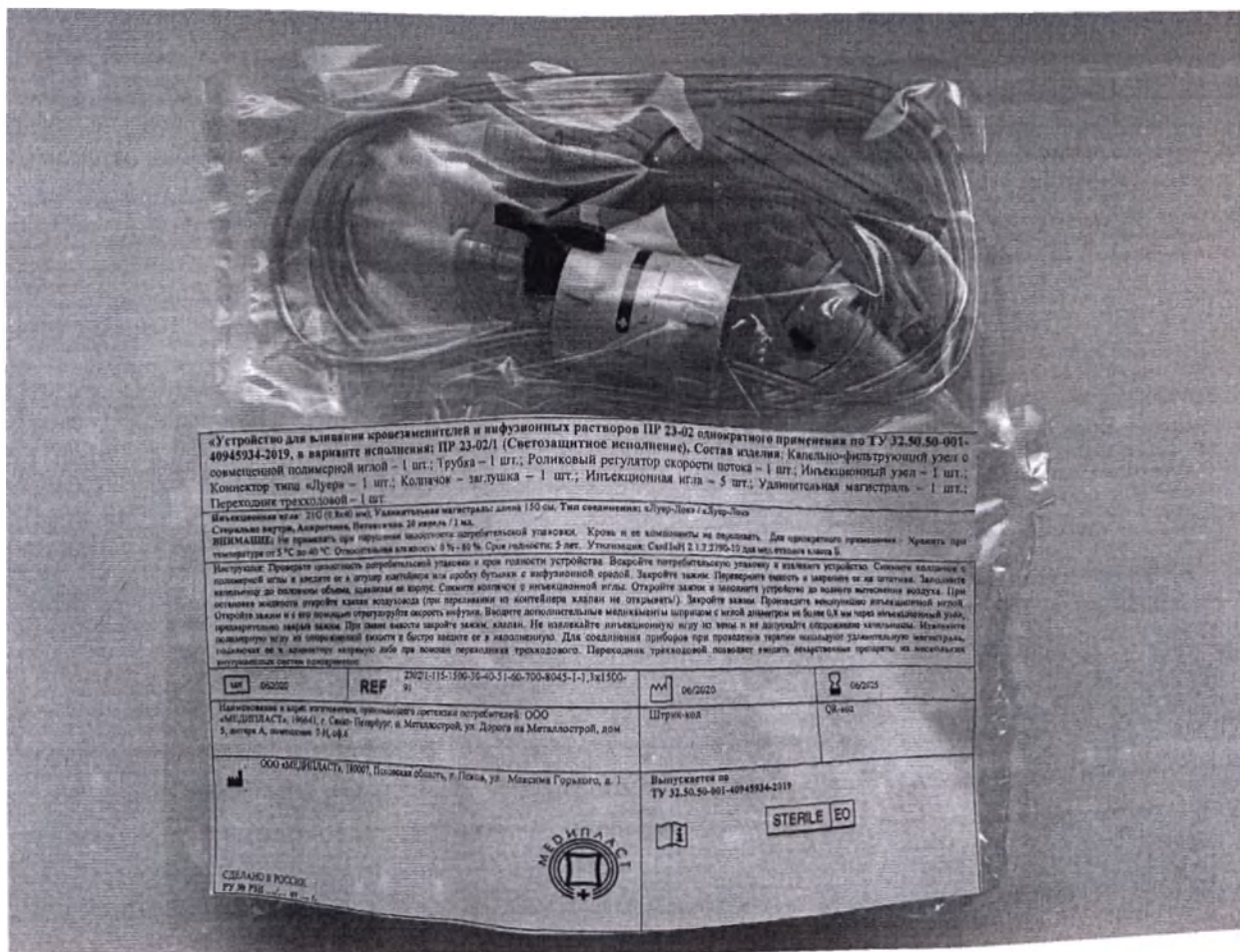
Устройство для вливания кровезаменителей и инфузионных растворов ПР 23-02/4
(без защиты от света)



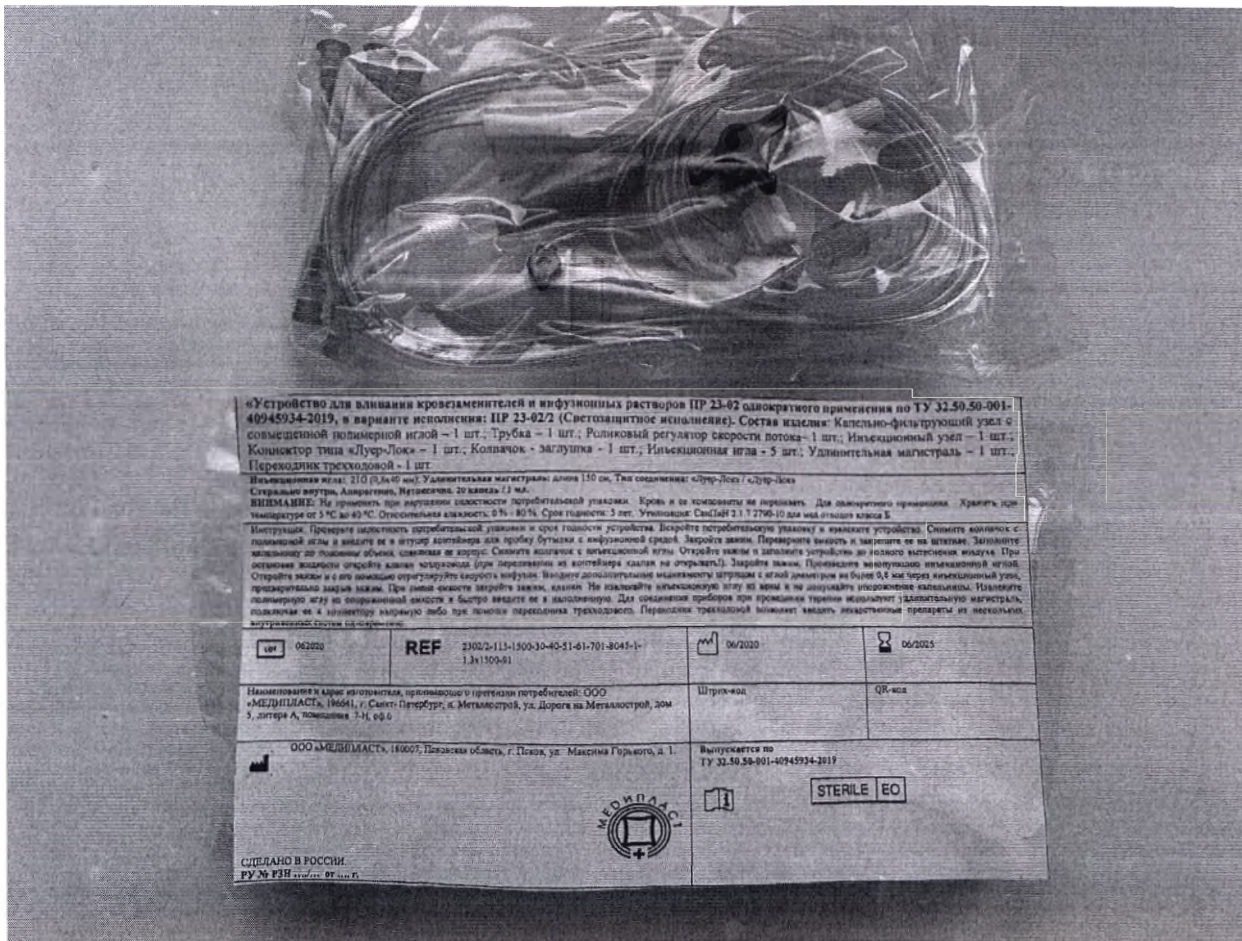
Устройство для вливания кровезаменителей и инфузионных растворов ПР 23-02/3
(в светозащитном исполнении)



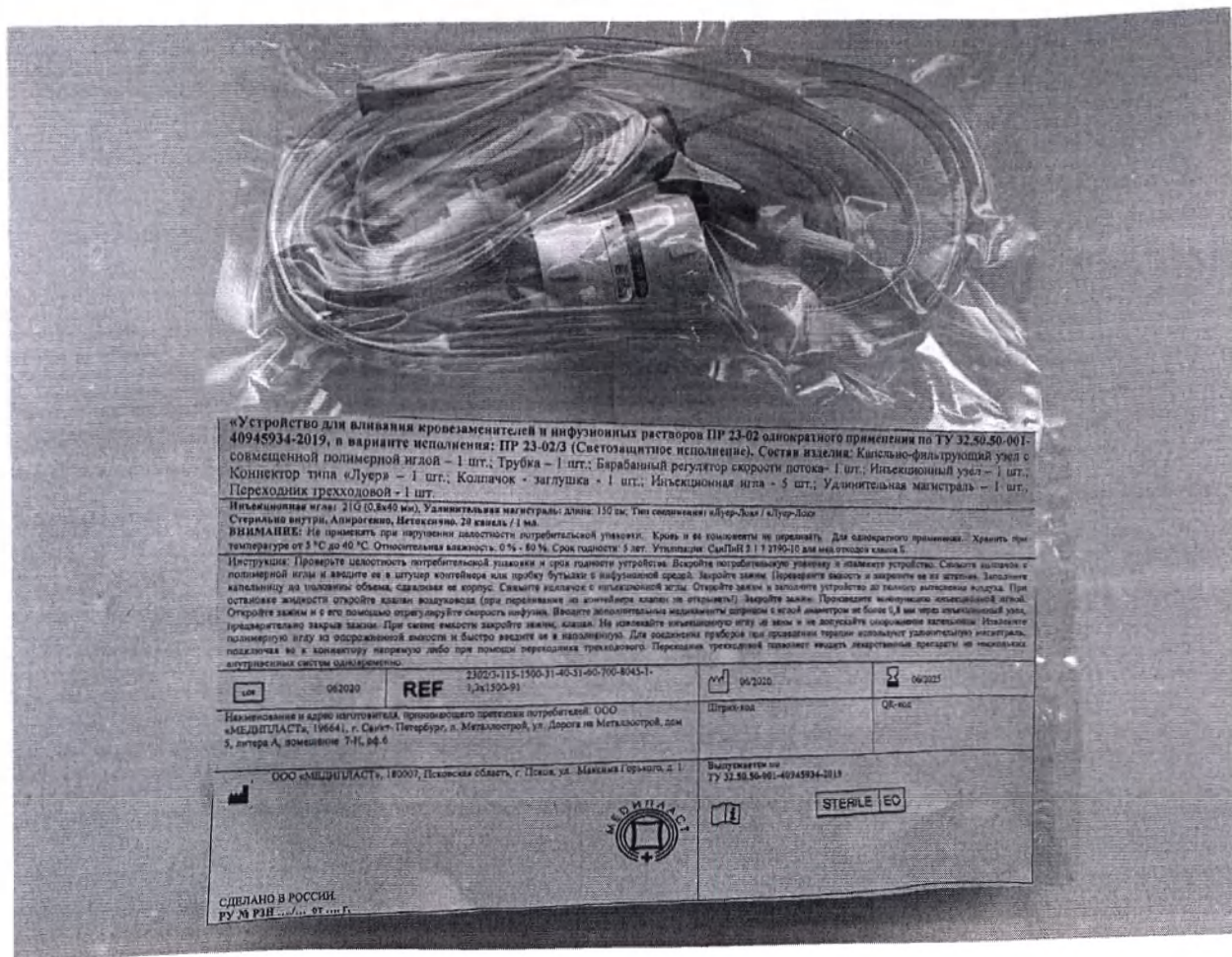
Устройство для вливания кровезаменителей и инфузионных растворов ПР 23-02/1
(светозащитное исполнение)



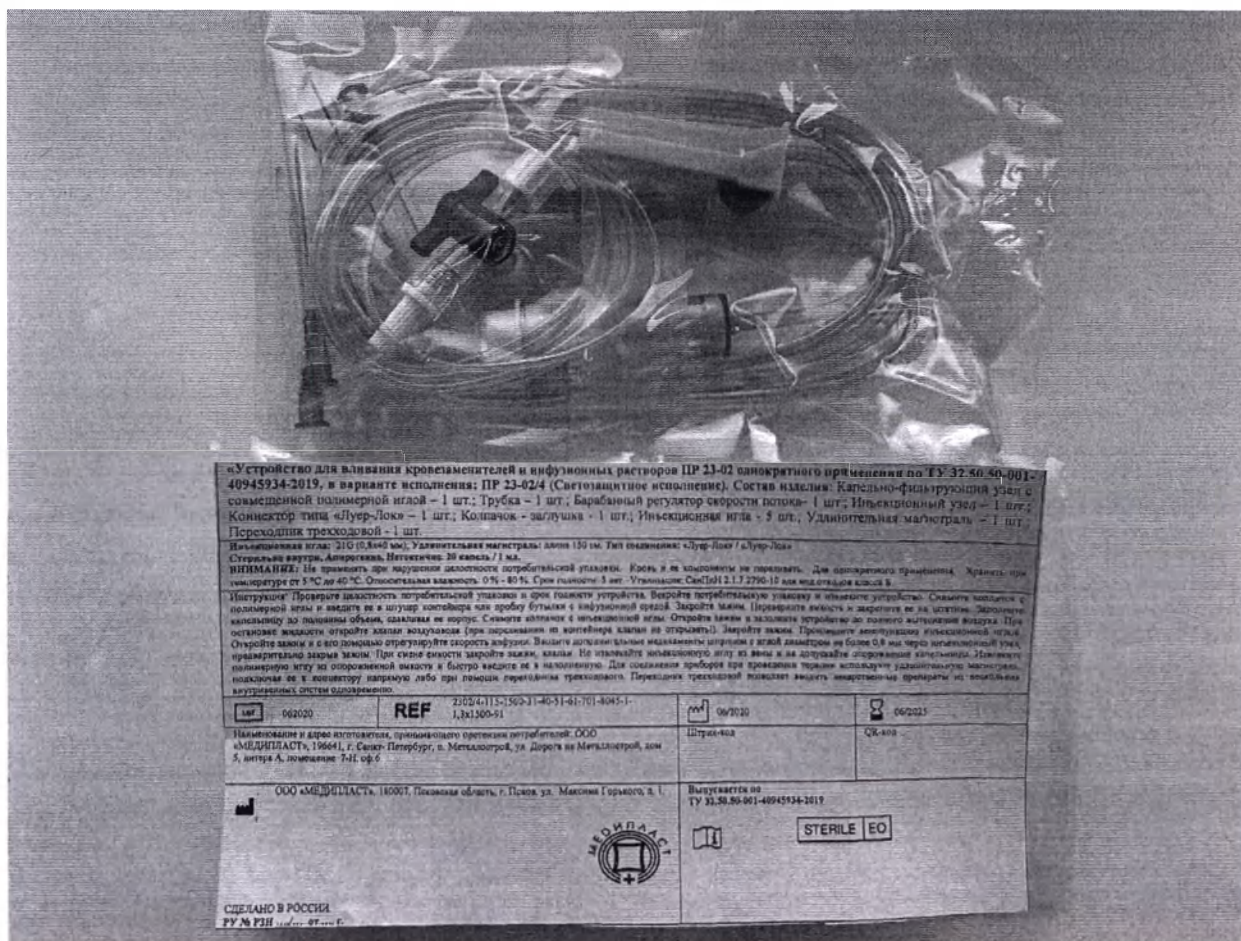
Устройство для вливания кровезаменителей и инфузионных растворов ПР 23-02/2
(светозащитное исполнение)



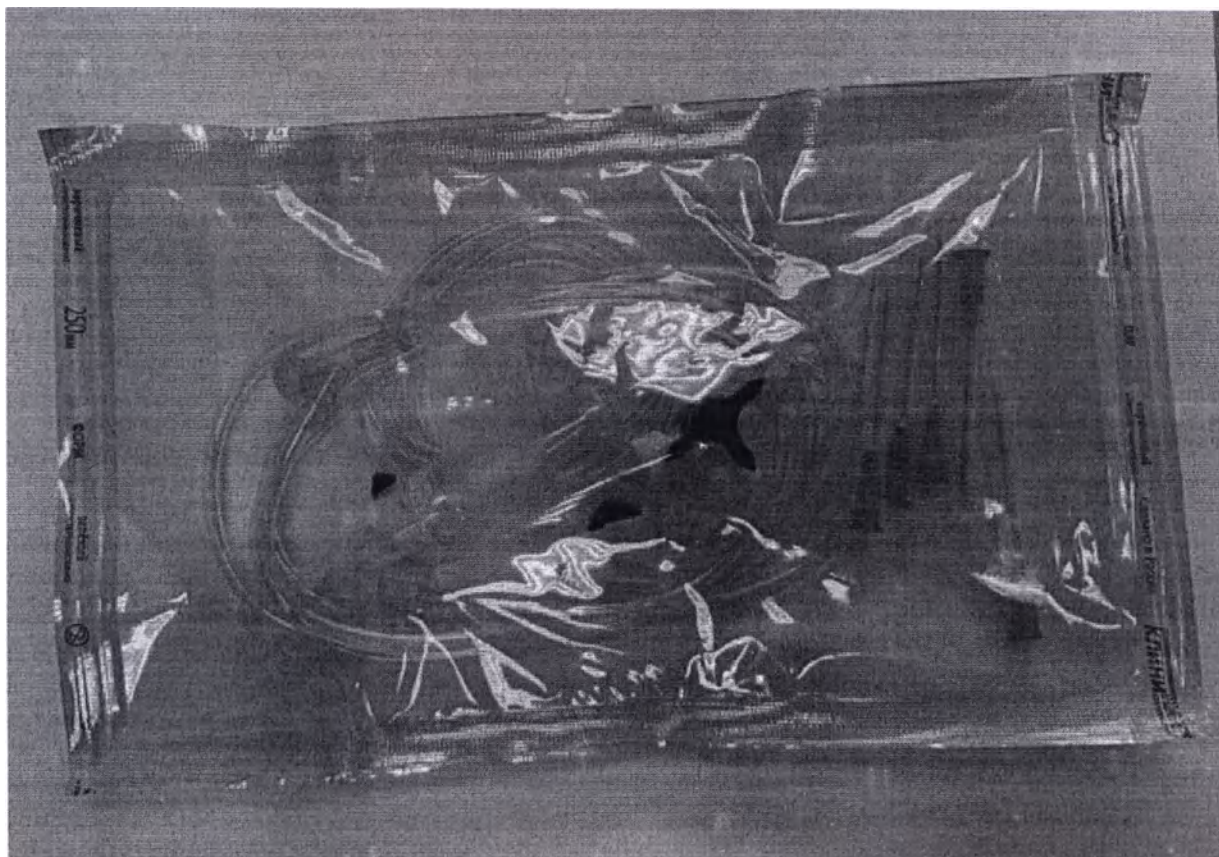
Устройство для вливания кровезаменителей и инфузионных растворов ПР 23-02/3
(светозащитное исполнение)



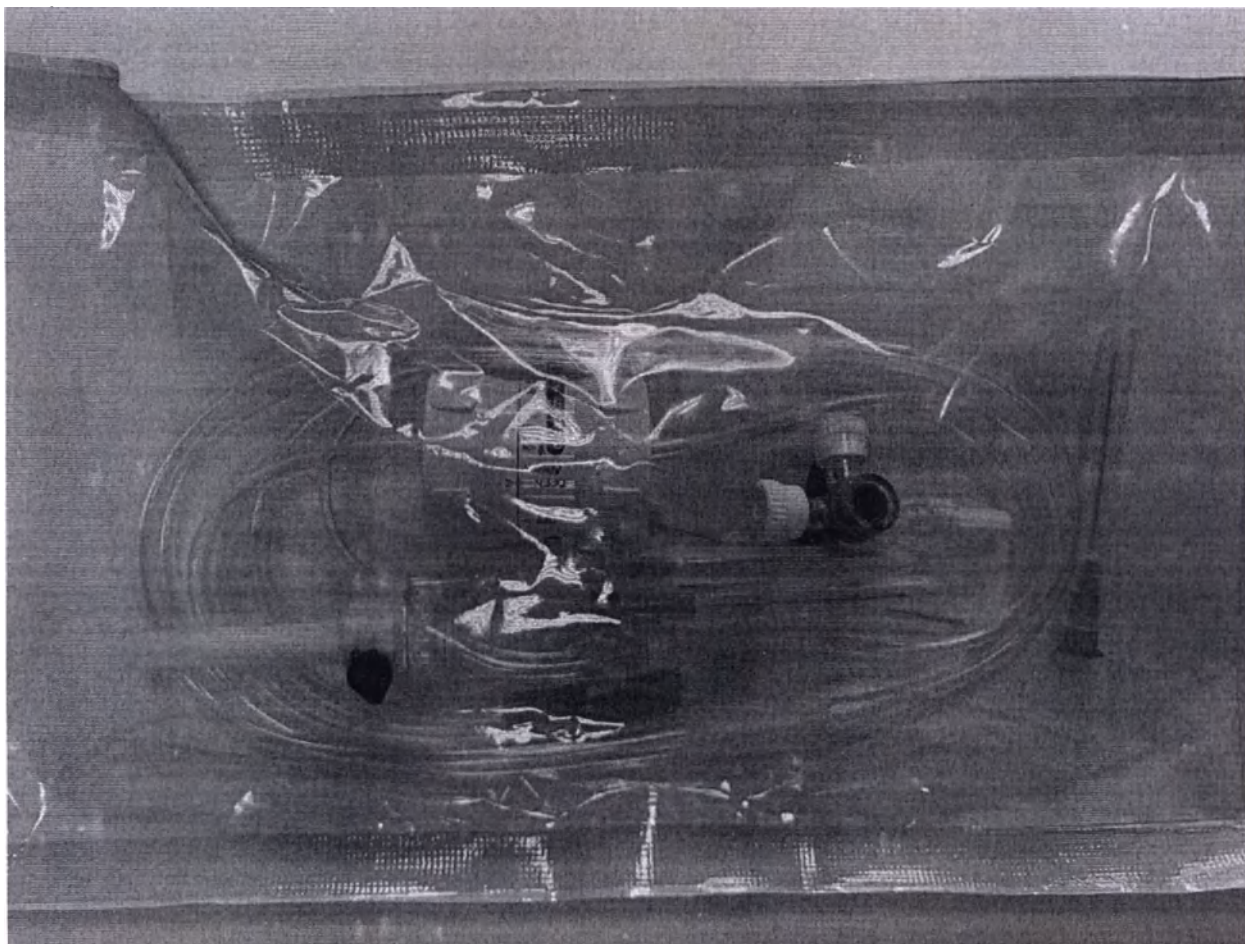
Устройство для вливания кровезаменителей и инфузионных растворов ПР 23-02/4
(светозащитное исполнение)



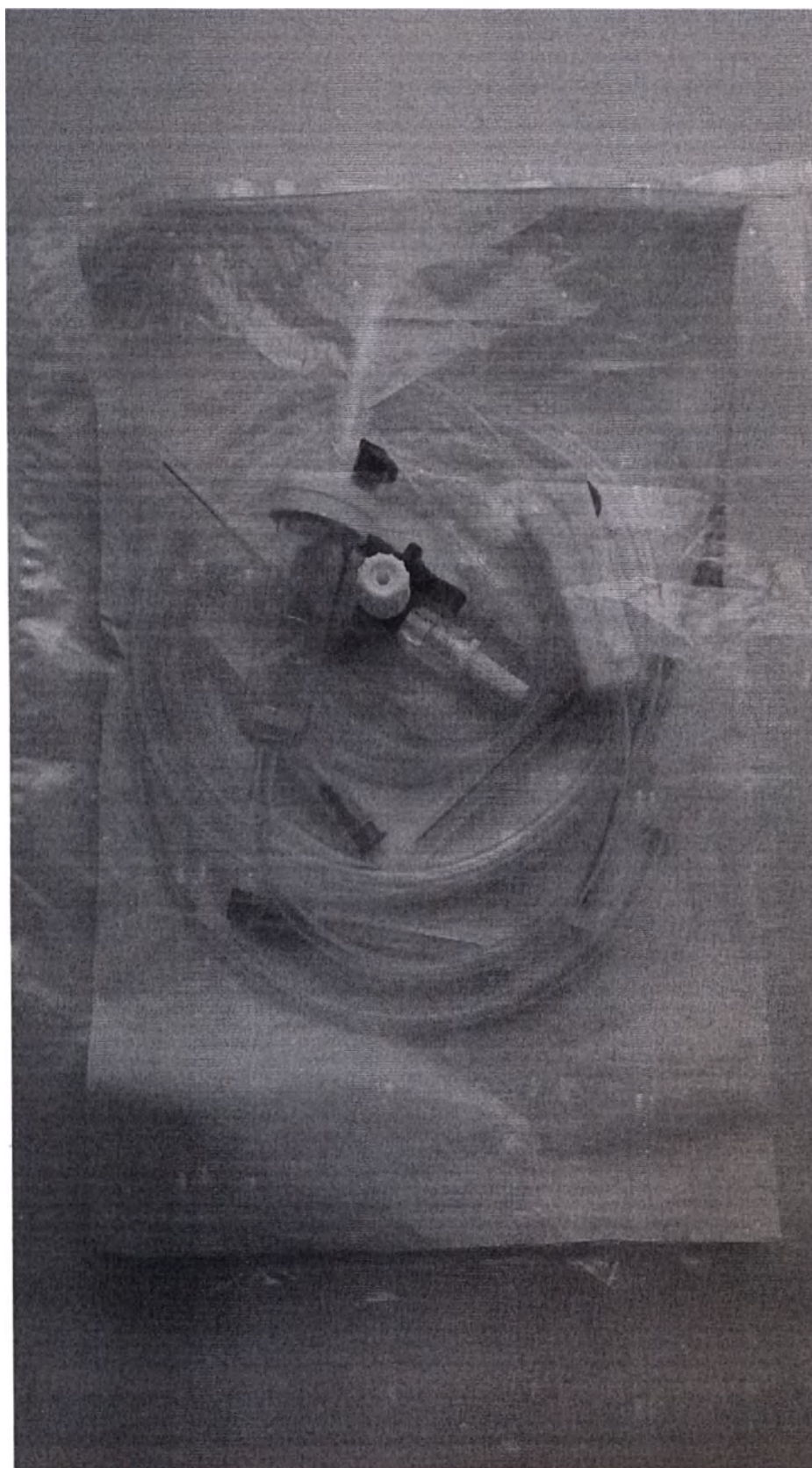
Фотографическое изображение потребительской упаковки с использованием «Пакеты и рулоны «Клинипак» для медицинской паровой, газовой, плазменной и радиационной стерилизации по ТУ 9398-001-69745848-2011»



Фотографическое изображение потребительской упаковки с использованием «Пакеты упаковочные для медицинской паровой, газовой, воздушной, радиационной и плазменной стерилизации марки «DGM Steriguard»



Фотографическое изображение потребительской упаковки медицинского изделия с использованием пленки для упаковки медицинских изделий и лекарственных средств ТУ 9467-387-05761910-2016 и БГС-60 ТУ 9467-003-00279054-2011



Всего прошито, пронумеровано и скреплено
печатью 13 лист(ов)

Генеральный директор
ООО «МЕДИПЛАСТ» С.Е. Комягин



« 18 » 01 20 21 г.



«УТВЕРЖДАЮ»

Генеральный директор

ООО «МЕДИПЛАСТ»

С.Е. Комягин

«18» января 2021 г.

Макет маркировки медицинского изделия

**Устройство для вливания кровезаменителей и инфузионных растворов ПР 23-02
однократного применения по ТУ 32.50.50-001-40945934-2019 в вариантах исполнения**

Макет маркировки медицинского изделия
Потребительская упаковка
(Пример варианта маркировки)

«Устройство для вливания кровезаменителей и инфузионных растворов ПР 23-02 однократного применения по ТУ 32.50.50-001-40945934-2019, в варианте исполнения: ПР 23-02/1 (без защиты от света). Состав изделия: Капельно-фильтрующий узел с совмещенной полимерной иглой – 1 шт.; Трубка – 1 шт.; Роликовый регулятор скорости потока – 1 шт.; Инъекционный узел – 1 шт.; Коннектор типа «Луер» – 1 шт.; Колпачок – заглушка – 1 шт.; Инъекционная игла – 5 шт.; Удлинительная магистраль – 1 шт.; Переходник трехходовой – 1 шт.			
Инъекционная игла: 21G (0,8x40 мм); Удлинительная магистраль: длина 150 см; Тип соединения: «Луер-Лок» / «Луер-Лок» Стерильно внутри, Апиrogenно, Нетоксично. 20 капель / 1 мл. ВНИМАНИЕ: Не применять при нарушении целостности потребительской упаковки. Кровь и ее компоненты не переливать. Для однократного применения. Хранить при температуре от 5 °С до 40 °С. Относительная влажность: 0 % - 80 %. Срок годности: 5 лет. Утилизация: СанПиН 2.1.7.2790-10 для мед отходов класса Б.			
Инструкция: Проверьте целостность потребительской упаковки и срок годности устройства. Вскройте потребительскую упаковку и извлеките устройство. Снимите колпачок с полимерной иглы и введите ее в штуцер контейнера или пробку бутылки с инфузионной средой. Закройте зажим. Переверните емкость и закрепите ее на штативе. Заполните капельницу до половины объема, сдавливая ее корпус. Снимите колпачок с инъекционной иглы. Откройте зажим и заполните устройство до полного вытеснения воздуха. При остановке жидкости откройте клапан воздуховода (при переливании из контейнера клапан не открывать!). Закройте зажим. Произведите венопункцию инъекционной иглой. Откройте зажим и с его помощью отрегулируйте скорость инфузии. Вводите дополнительные медикаменты шприцом с иглой диаметром не более 0,8 мм через инъекционный узел, предварительно закрыв зажим. При смене емкости закройте зажим, клапан. Не извлекайте инъекционную иглу из вены и не допускайте опорожнения капельницы. Извлеките полимерную иглу из опорожненной емкости и быстро введите ее в наполненную. Для соединения приборов при проведении терапии используют удлинительную магистраль, подключая ее к коннектору напрямую либо при помощи переходника трехходового. Переходник трехходовой позволяет вводить лекарственные препараты из нескольких внутривенных систем одновременно.			
	062020	REF	2302/1-015-1500-30-40-51-60-700-8045-1-1,3x1500-91
	06/2020		06/2025
Наименование и адрес изготовителя, принимающего претензии потребителей: ООО «МЕДИПЛАСТ», 196641, г. Санкт-Петербург, п. Металлострой, ул. Дорога на Металлострой, дом 5, литера А, помещение 7-Н, оф.6		Штрих-код	
QR-код		ООО «МЕДИПЛАСТ», 180007, Псковская область, г. Псков, ул. Максима Горького, д. 1.	
		Выпускается по ТУ 32.50.50-001-40945934-2019	
СДЕЛАНО В РОССИИ. РУ № РЗН от г.		STERILE EO	

«Устройство для вливания кровезаменителей и инфузионных растворов ПР 23-02 однократного применения по ТУ 32.50.50-001-40945934-2019, в варианте исполнения: ПР 23-02/2 (без защиты от света). Состав изделия: Капельно-фильтрующий узел с совмещенной полимерной иглой – 1 шт.; Трубка – 1 шт.; Роликовый регулятор скорости потока – 1 шт.; Инъекционный узел – 1 шт.; Коннектор типа «Луер-Лок» – 1 шт.; Колпачок - заглушка - 1 шт.; Инъекционная игла - 5 шт.; Удлинительная магистраль – 1 шт.; Переходник трехходовой - 1 шт.			
Инъекционная игла: 21G (0,8x40 мм); Удлинительная магистраль: длина 150 см; Тип соединения: «Луер-Лок» / «Луер-Лок» Стерильно внутри, Апиrogenно, Нетоксично. 20 капель / 1 мл. ВНИМАНИЕ: Не применять при нарушении целостности потребительской упаковки. Кровь и ее компоненты не переливать. Для однократного применения. Хранить при температуре от 5 °С до 40 °С. Относительная влажность: 0 % - 80 %. Срок годности: 5 лет. Утилизация: СанПиН 2.1.7.2790-10 для мед отходов класса Б.			
Инструкция: Проверьте целостность потребительской упаковки и срок годности устройства. Вскройте потребительскую упаковку и извлеките устройство. Снимите колпачок с полимерной иглы и введите ее в штуцер контейнера или пробку бутылки с инфузионной средой. Закройте зажим. Переверните емкость и закрепите ее на штативе. Заполните капельницу до половины объема, сдавливая ее корпус. Снимите колпачок с инъекционной иглы. Откройте зажим и заполните устройство до полного вытеснения воздуха. При остановке жидкости откройте клапан воздуховода (при переливании из контейнера клапан не открывать!). Закройте зажим. Произведите венопункцию инъекционной иглой. Откройте зажим и с его помощью отрегулируйте скорость инфузии. Вводите дополнительные медикаменты шприцом с иглой диаметром не более 0,8 мм через инъекционный узел, предварительно закрыв зажим. При смене емкости закройте зажим, клапан. Не извлекайте инъекционную иглу из вены и не допускайте опорожнения капельницы. Извлеките полимерную иглу из опорожненной емкости и быстро введите ее в наполненную. Для соединения приборов при проведении терапии используют удлинительную магистраль, подключая ее к коннектору напрямую либо при помощи переходника трехходового. Переходник трехходовой позволяет вводить лекарственные препараты из нескольких внутривенных систем одновременно.			
	062020	REF	2302/2-015-1500-30-40-51-61-701-8045-1-1,3x1500-91
	06/2020		06/2025
Наименование и адрес изготовителя, принимающего претензии потребителей: ООО «МЕДИПЛАСТ», 196641, г. Санкт-Петербург, п. Металлострой, ул. Дорога на Металлострой, дом 5, литера А, помещение 7-Н, оф.6		Штрих-код	
QR-код		ООО «МЕДИПЛАСТ», 180007, Псковская область, г. Псков, ул. Максима Горького, д. 1.	
		Выпускается по ТУ 32.50.50-001-40945934-2019	
СДЕЛАНО В РОССИИ. РУ № РЗН от г.		STERILE EO	

«Устройство для вливания кровезаменителей и инфузионных растворов ПР 23-02 однократного применения по ТУ 32.50.50-001-40945934-2019, в варианте исполнения: ПР 23-02/3 (без защиты от света). Состав изделия: Капельно-фильтрующий узел с совмещенной полимерной иглой – 1 шт.; Трубка – 1 шт.; Барабанный регулятор скорости потока – 1 шт.; Инъекционный узел – 1 шт.; Коннектор типа «Луер» – 1 шт.; Колпачок - заглушка - 1 шт.; Инъекционная игла - 5 шт.; Удлинительная магистраль – 1 шт.; Переходник трехходовой - 1 шт.			
Инъекционная игла: 21G (0,8x40 мм); Удлинительная магистраль: длина 150 см, Тип соединения: «Луер-Лок» / «Луер-Лок» Стерильно внутри. Апиrogenно, Нетоксично. 20 капель / 1 мл. ВНИМАНИЕ: Не применять при нарушении целостности потребительской упаковки. Кровь и ее компоненты не переливать. Для однократного применения. Хранить при температуре от 5 °С до 40 °С. Относительная влажность: 0 % - 80 %. Срок годности: 5 лет. Утилизация: СанПиН 2.1.7.2790-10 для мед.отходов класса Б.			
Инструкция: Проверьте целостность потребительской упаковки и срок годности устройства. Вскройте потребительскую упаковку и извлеките устройство. Снимите колпачок с полимерной иглы и введите ее в штуцер контейнера или пробку бутылки с инфузионной средой. Закройте зажим. Переверните емкость и закрепите ее на штативе. Заполните капельницу до половины объема, сдавливая ее корпус. Снимите колпачок с инъекционной иглы. Откройте зажим и заполните устройство до полного вытеснения воздуха. При остановке жидкости откройте клапан воздуховода (при переливании из контейнера клапан не открывать!). Закройте зажим. Произведите венопункцию инъекционной иглой. Откройте зажим и с его помощью отрегулируйте скорость инфузии. Вводите дополнительные медикаменты шприцом с иглой диаметром не более 0,8 мм через инъекционный узел, предварительно закрыв зажим. При смене емкости закройте зажим, клапан. Не извлекайте инъекционную иглу из вены и не допускайте опорожнения капельницы. Извлеките полимерную иглу из опорожненной емкости и быстро введите ее в наполненную. Для соединения приборов при проведении терапии используют удлинительную магистраль, подключая ее к коннектору напрямую либо при помощи переходника трехходового. Переходник трехходовой позволяет вводить лекарственные препараты из нескольких внутривенных систем одновременно.			
 062020	REF 2302/3-015-1500-31-40-51-60-700-8045-1-1,3x1500-91	 06/2020	 06/2025
Наименование и адрес изготовителя, принимающего претензии потребителей: ООО «МЕДИПЛАСТ», 196641, г. Санкт-Петербург, п. Металлострой, ул. Дорога на Металлострой, дом 5, литера А, помещение 7-Н, оф 6		Штрих-код	QR-код
ООО «МЕДИПЛАСТ», 180007, Псковская область, г. Псков, ул. Максима Горького, д. 1.  СДЕЛАНО В РОССИИ. РУ № РЗН от г.		Выпускается по ТУ 32.50.50-001-40945934-2019  STERILE EO	

«Устройство для вливания кровезаменителей и инфузионных растворов ПР 23-02 однократного применения по ТУ 32.50.50-001-40945934-2019, в варианте исполнения: ПР 23-02/4 (без защиты от света). Состав изделия: Капельно-фильтрующий узел с совмещенной полимерной иглой – 1 шт.; Трубка – 1 шт.; Барабанный регулятор скорости потока – 1 шт.; Инъекционный узел – 1 шт.; Коннектор типа «Луер-Лок» – 1 шт.; Колпачок - заглушка - 1 шт.; Инъекционная игла - 5 шт.; Удлинительная магистраль – 1 шт.; Переходник трехходовой - 1 шт.			
Инъекционная игла: 21G (0,8x40 мм); Удлинительная магистраль: длина 150 см, Тип соединения: «Луер-Лок» / «Луер-Лок» Стерильно внутри. Апиrogenно, Нетоксично. 20 капель / 1 мл. ВНИМАНИЕ: Не применять при нарушении целостности потребительской упаковки. Кровь и ее компоненты не переливать. Для однократного применения. Хранить при температуре от 5 °С до 40 °С. Относительная влажность: 0 % - 80 %. Срок годности: 5 лет. Утилизация: СанПиН 2.1.7.2790-10 для мед.отходов класса Б.			
Инструкция: Проверьте целостность потребительской упаковки и срок годности устройства. Вскройте потребительскую упаковку и извлеките устройство. Снимите колпачок с полимерной иглы и введите ее в штуцер контейнера или пробку бутылки с инфузионной средой. Закройте зажим. Переверните емкость и закрепите ее на штативе. Заполните капельницу до половины объема, сдавливая ее корпус. Снимите колпачок с инъекционной иглы. Откройте зажим и заполните устройство до полного вытеснения воздуха. При остановке жидкости откройте клапан воздуховода (при переливании из контейнера клапан не открывать!). Закройте зажим. Произведите венопункцию инъекционной иглой. Откройте зажим и с его помощью отрегулируйте скорость инфузии. Вводите дополнительные медикаменты шприцом с иглой диаметром не более 0,8 мм через инъекционный узел, предварительно закрыв зажим. При смене емкости закройте зажим, клапан. Не извлекайте инъекционную иглу из вены и не допускайте опорожнения капельницы. Извлеките полимерную иглу из опорожненной емкости и быстро введите ее в наполненную. Для соединения приборов при проведении терапии используют удлинительную магистраль, подключая ее к коннектору напрямую либо при помощи переходника трехходового. Переходник трехходовой позволяет вводить лекарственные препараты из нескольких внутривенных систем одновременно.			
 062020	REF 2302/4-015-1500-31-40-51-61-701-8045-1-1,3x1500-91	 06/2020	 06/2025
Наименование и адрес изготовителя, принимающего претензии потребителей: ООО «МЕДИПЛАСТ», 196641, г. Санкт-Петербург, п. Металлострой, ул. Дорога на Металлострой, дом 5, литера А, помещение 7-Н, оф 6		Штрих-код	QR-код
ООО «МЕДИПЛАСТ», 180007, Псковская область, г. Псков, ул. Максима Горького, д. 1.  СДЕЛАНО В РОССИИ. РУ № РЗН от г.		Выпускается по ТУ 32.50.50-001-40945934-2019  STERILE EO	

«Устройство для вливания кровезаменителей и инфузионных растворов ПР 23-02 однократного применения по ТУ 32.50.50-001-40945934-2019, в варианте исполнения: ПР 23-02/1 (Светозащитное исполнение). Состав изделия: Капельно-фильтрующий узел с совмещенной полимерной иглой – 1 шт.; Трубка – 1 шт.; Роликовый регулятор скорости потока – 1 шт.; Инъекционный узел – 1 шт.; Коннектор типа «Луер» – 1 шт.; Колпачок – заглушка – 1 шт.; Инъекционная игла – 5 шт.; Удлинительная магистраль – 1 шт.; Переходник трехходовой – 1 шт.

Инъекционная игла: 21G (0,8x40 мм); Удлинительная магистраль: длина 150 см, Тип соединения: «Луер-Лок» / «Луер-Лок»

Стерильно внутри, Апиrogenно, Нетоксично. 20 капель / 1 мл.

ВНИМАНИЕ: Не применять при нарушении целостности потребительской упаковки. Кровь и ее компоненты не переливать. Для однократного применения. Хранить при температуре от 5 °С до 40 °С. Относительная влажность: 0 % - 80 %. Срок годности: 5 лет. Утилизация: СанПиН 2.1.7.2790-10 для мед.отходов класса Б.

Инструкция: Проверьте целостность потребительской упаковки и срок годности устройства. Вскройте потребительскую упаковку и извлеките устройство. Снимите колпачок с полимерной иглы и введите ее в шпатель контейнера или пробку бутылки с инфузионной средой. Закройте зажим. Переверните емкость и закрепите ее на штативе. Заполните капельницу до половины объема, сдавливая ее корпус. Снимите колпачок с инъекционной иглы. Откройте зажим и заполните устройство до полного вытеснения воздуха. При остановке жидкости откройте клапан воздуховода (при переливании из контейнера клапан не открывать!). Закройте зажим. Произведите венопункцию инъекционной иглой. Откройте зажим и с его помощью отрегулируйте скорость инфузии. Вводите дополнительные медикаменты шприцом с иглой диаметром не более 0,8 мм через инъекционный узел, предварительно закрыв зажим. При смене емкости закройте зажим, клапан. Не извлекайте инъекционную иглу из вены и не допускайте опорожнения капельницы. Извлеките полимерную иглу из опорожненной емкости и быстро введите ее в наполненную. Для соединения приборов при проведении терапии используют удлинительную магистраль, подключая ее к коннектору напрямую либо при помощи переходника трехходового. Переходник трехходовой позволяет вводить лекарственные препараты из нескольких внутривенных систем одновременно.

 062020	REF 2302/1-115-1500-30-40-51-60-700-8045-1-1,3x1500-91	 06/2020	 06/2025
Наименование и адрес изготовителя, принимающего претензии потребителей: ООО «МЕДИПЛАСТ», 196641, г. Санкт-Петербург, п. Металлоострой, ул. Дорога на Металлоострой, дом 5, литера А, помещение 7-Н, оф.6		Штрих-код	QR-код
 ООО «МЕДИПЛАСТ», 180007, Псковская область, г. Псков, ул. Максима Горького, д. 1.  СДЕЛАНО В РОССИИ. РУ № РЗН от г.		Выпускается по ТУ 32.50.50-001-40945934-2019  	

«Устройство для вливания кровезаменителей и инфузионных растворов ПР 23-02 однократного применения по ТУ 32.50.50-001-40945934-2019, в варианте исполнения: ПР 23-02/2 (Светозащитное исполнение). Состав изделия: Капельно-фильтрующий узел с совмещенной полимерной иглой – 1 шт.; Трубка – 1 шт.; Роликовый регулятор скорости потока – 1 шт.; Инъекционный узел – 1 шт.; Коннектор типа «Луер-Лок» – 1 шт.; Колпачок - заглушка - 1 шт.; Инъекционная игла - 5 шт.; Удлинительная магистраль – 1 шт.; Переходник трехходовой - 1 шт.

Инъекционная игла: 21G (0,8x40 мм); Удлинительная магистраль: длина 150 см, Тип соединения: «Луер-Лок» / «Луер-Лок»

Стерильно внутри, Апиrogenно, Нетоксично. 20 капель / 1 мл.

ВНИМАНИЕ: Не применять при нарушении целостности потребительской упаковки. Кровь и ее компоненты не переливать. Для однократного применения. Хранить при температуре от 5 °С до 40 °С. Относительная влажность: 0 % - 80 %. Срок годности: 5 лет. Утилизация: СанПиН 2.1.7.2790-10 для мед.отходов класса Б.

Инструкция: Проверьте целостность потребительской упаковки и срок годности устройства. Вскройте потребительскую упаковку и извлеките устройство. Снимите колпачок с полимерной иглы и введите ее в шпатель контейнера или пробку бутылки с инфузионной средой. Закройте зажим. Переверните емкость и закрепите ее на штативе. Заполните капельницу до половины объема, сдавливая ее корпус. Снимите колпачок с инъекционной иглы. Откройте зажим и заполните устройство до полного вытеснения воздуха. При остановке жидкости откройте клапан воздуховода (при переливании из контейнера клапан не открывать!). Закройте зажим. Произведите венопункцию инъекционной иглой. Откройте зажим и с его помощью отрегулируйте скорость инфузии. Вводите дополнительные медикаменты шприцом с иглой диаметром не более 0,8 мм через инъекционный узел, предварительно закрыв зажим. При смене емкости закройте зажим, клапан. Не извлекайте инъекционную иглу из вены и не допускайте опорожнения капельницы. Извлеките полимерную иглу из опорожненной емкости и быстро введите ее в наполненную. Для соединения приборов при проведении терапии используют удлинительную магистраль, подключая ее к коннектору напрямую либо при помощи переходника трехходового. Переходник трехходовой позволяет вводить лекарственные препараты из нескольких внутривенных систем одновременно.

 062020	REF 2302/2-115-1500-30-40-51-61-701-8045-1-1,3x1500-91	 06/2020	 06/2025
Наименование и адрес изготовителя, принимающего претензии потребителей: ООО «МЕДИПЛАСТ», 196641, г. Санкт-Петербург, п. Металлоострой, ул. Дорога на Металлоострой, дом 5, литера А, помещение 7-Н, оф.6		Штрих-код	QR-код
 ООО «МЕДИПЛАСТ», 180007, Псковская область, г. Псков, ул. Максима Горького, д. 1.  СДЕЛАНО В РОССИИ. РУ № РЗН от г.		Выпускается по ТУ 32.50.50-001-40945934-2019  	

«Устройство для вливания кровезаменителей и инфузионных растворов ПР 23-02 однократного применения по ТУ 32.50.50-001-40945934-2019, в варианте исполнения: ПР 23-02/3 (Светозащитное исполнение). Состав изделия: Капельно-фильтрующий узел с совмещенной полимерной иглой – 1 шт.; Трубка – 1 шт.; Барабанный регулятор скорости потока – 1 шт.; Инъекционный узел – 1 шт.; Коннектор типа «Луер» – 1 шт.; Колпачок - заглушка - 1 шт.; Инъекционная игла - 5 шт.; Удлинительная магистраль – 1 шт.; Переходник трехходовой - 1 шт.

Инъекционная игла: 21G (0,8x40 мм); Удлинительная магистраль: длина 150 см; Тип соединения: «Луер-Лок» / «Луер-Лок»

Стерильно внутри, Апиrogenно, Нетоксично. 20 капель / 1 мл.

ВНИМАНИЕ: Не применять при нарушении целостности потребительской упаковки. Кровь и ее компоненты не переливать. Для однократного применения. Хранить при температуре от 5 °С до 40 °С. Относительная влажность: 0 % - 80 %. Срок годности: 5 лет. Утилизация: СанПиН 2.1.7.2790-10 для мед.отходов класса Б.

Инструкция: Проверьте целостность потребительской упаковки и срок годности устройства. Вскройте потребительскую упаковку и извлеките устройство. Снимите колпачок с полимерной иглы и введите ее в штуцер контейнера или пробку бутылки с инфузионной средой. Закройте зажим. Переверните емкость и закрепите ее на штативе. Заполните капельницу до половины объема, сдавливая ее корпус. Снимите колпачок с инъекционной иглы. Откройте зажим и заполните устройство до полного вытеснения воздуха. При остановке жидкости откройте клапан воздуховода (при переливании из контейнера клапан не открывать!). Закройте зажим. Произведите венопункцию инъекционной иглой. Откройте зажим и с его помощью отрегулируйте скорость инфузии. Вводите дополнительные медикаменты шприцом с иглой диаметром не более 0,8 мм через инъекционный узел, предварительно закрыв зажим. При смене емкости закройте зажим, клапан. Не извлекайте инъекционную иглу из вены и не допускайте опорожнения капельницы. Извлеките полимерную иглу из опорожненной емкости и быстро введите ее в наполненную. Для соединения приборов при проведении терапии используют удлинительную магистраль, подключая ее к коннектору напрямую либо при помощи переходника трехходового. Переходник трехходовой позволяет вводить лекарственные препараты из нескольких внутривенных систем одновременно.

 062020	REF 2302/3-115-1500-31-40-51-60-700-8045-1-1,3x1500-91	 06/2020	 06/2025
Наименование и адрес изготовителя, принимающего претензии потребителей: ООО «МЕДИПЛАСТ», 196641, г. Санкт-Петербург, п. Металлострой, ул. Дорога на Металлострой, дом 5, литера А, помещение 7-Н, оф 6		Штрих-код	QR-код
 ООО «МЕДИПЛАСТ», 180007, Псковская область, г. Псков, ул. Максима Горького, д. 1.  СДЕЛАНО В РОССИИ. РУ № РЗН от г.		Выпускается по ТУ 32.50.50-001-40945934-2019  	

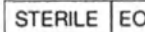
«Устройство для вливания кровезаменителей и инфузионных растворов ПР 23-02 однократного применения по ТУ 32.50.50-001-40945934-2019, в варианте исполнения: ПР 23-02/4 (Светозащитное исполнение). Состав изделия: Капельно-фильтрующий узел с совмещенной полимерной иглой – 1 шт.; Трубка – 1 шт.; Барабанный регулятор скорости потока – 1 шт.; Инъекционный узел – 1 шт.; Коннектор типа «Луер-Лок» – 1 шт.; Колпачок - заглушка - 1 шт.; Инъекционная игла - 5 шт.; Удлинительная магистраль – 1 шт.; Переходник трехходовой - 1 шт.

Инъекционная игла: 21G (0,8x40 мм); Удлинительная магистраль: длина 150 см; Тип соединения: «Луер-Лок» / «Луер-Лок»

Стерильно внутри, Апиrogenно, Нетоксично. 20 капель / 1 мл.

ВНИМАНИЕ: Не применять при нарушении целостности потребительской упаковки. Кровь и ее компоненты не переливать. Для однократного применения. Хранить при температуре от 5 °С до 40 °С. Относительная влажность: 0 % - 80 %. Срок годности: 5 лет. Утилизация: СанПиН 2.1.7.2790-10 для мед.отходов класса Б.

Инструкция: Проверьте целостность потребительской упаковки и срок годности устройства. Вскройте потребительскую упаковку и извлеките устройство. Снимите колпачок с полимерной иглы и введите ее в штуцер контейнера или пробку бутылки с инфузионной средой. Закройте зажим. Переверните емкость и закрепите ее на штативе. Заполните капельницу до половины объема, сдавливая ее корпус. Снимите колпачок с инъекционной иглы. Откройте зажим и заполните устройство до полного вытеснения воздуха. При остановке жидкости откройте клапан воздуховода (при переливании из контейнера клапан не открывать!). Закройте зажим. Произведите венопункцию инъекционной иглой. Откройте зажим и с его помощью отрегулируйте скорость инфузии. Вводите дополнительные медикаменты шприцом с иглой диаметром не более 0,8 мм через инъекционный узел, предварительно закрыв зажим. При смене емкости закройте зажим, клапан. Не извлекайте инъекционную иглу из вены и не допускайте опорожнения капельницы. Извлеките полимерную иглу из опорожненной емкости и быстро введите ее в наполненную. Для соединения приборов при проведении терапии используют удлинительную магистраль, подключая ее к коннектору напрямую либо при помощи переходника трехходового. Переходник трехходовой позволяет вводить лекарственные препараты из нескольких внутривенных систем одновременно.

 062020	REF 2302/4-115-1500-31-40-51-61-701-8045-1-1,3x1500-91	 06/2020	 06/2025
Наименование и адрес изготовителя, принимающего претензии потребителей: ООО «МЕДИПЛАСТ», 196641, г. Санкт-Петербург, п. Металлострой, ул. Дорога на Металлострой, дом 5, литера А, помещение 7-Н, оф 6		Штрих-код	QR-код
 ООО «МЕДИПЛАСТ», 180007, Псковская область, г. Псков, ул. Максима Горького, д. 1.  СДЕЛАНО В РОССИИ. РУ № РЗН от г.		Выпускается по ТУ 32.50.50-001-40945934-2019  	

Транспортная упаковка

(Пример варианта маркировки)

Наименование изделия и обозначение варианта исполнения	Устройство для вливания кровезаменителей и инфузионных растворов ПР 23-02 однократного применения по ТУ 32.50.50-001-40945934-2019, в варианте исполнения: ПР 23-02/1 (без защиты от света).		
Состав изделия	Состав изделия: Капельно-фильтрующий узел с совмещенной полимерной иглой – 1 шт.; Трубка – 1 шт.; Роликовый регулятор скорости потока – 1 шт.; Инъекционный узел – 1 шт.; Коннектор типа «Луер» – 1 шт.; Колпачок – заглушка – 1 шт.; Инъекционная игла – 5 шт.; Удлинительная магистраль – 1 шт.; Переходник трехходовой – 1 шт.		
ВНИМАНИЕ	Не применять при нарушении целостности потребительской упаковки; Кровь и ее компоненты не переливать; Для однократного применения; Хранить при температуре от 5 °С до 40 °С; Относительная влажность: 0 % - 80 %; Срок годности: 5 лет; Утилизация: СанПиН 2.1.7.2790-10 для мед. отходов класса Б		
Стерильно внутри, Апиrogenно, Нетоксично			
Вид стерилизации	газовый (этилен оксид)		
Номер партии	030220		
REF	2302/1-015-1500-30-40-51-60-700-8045-1-1,3x1500-91		
Наименование и адрес изготовителя, принимающего претензии потребителей, адрес	ООО «МЕДИПЛАСТ», 196641, г. Санкт-Петербург, п. Металлострой, ул. Дорога на Металлострой, дом 5, литера А, помещение 7-Н, оф.6		
Наименование предприятия-изготовителя, адрес, и/или его логотип	  ООО «МЕДИПЛАСТ», 180007, Псковская область, г. Псков, ул. Максима Горького, д. 1.		
Количество устройств	10 шт.		
Дата изготовления (месяц, год)	06/2020		
Годен до (месяц, год)	06/2025		
Масса брутто	4 кг.		
Размер короба (см) или объем (куб. м)			
Номер и дата регистрационного удостоверения	РУ № РЗН .../... от г.		
Обозначение настоящих технических условий	Выпускается по ТУ 32.50.50-001-40945934-2019		
После транспортирования в условиях отрицательных температур, устройства в транспортной упаковке должны быть выдержаны при комнатной температуре не менее 24 часов			
Штамп ОТК	QR код	Штрих-код	

Макет упаковочного листа

Упаковочный лист

ООО « »

(наименование предприятия-изготовителя и/или его логотип)

Наименование изделия	Вариант исполнения	Количество устройств
		Шт.
Упаковал	Упаковщик (должность)	_____
		(условный номер)
Упаковку проверил	Представитель ОТК	_____
		(условный номер)

Всего прошито, пронумеровано и скреплено
печатью 7 лист(ов)

Генеральный директор
ООО «МЕДИПЛАСТ» С.Е. Комягин

« 01 » 20 21 г.

