

УТВЕРЖДАЮ

Генеральный директор
ЗАО «МЕДИТЕК «Знамя Труда»
Д.Е. Крупицкий



ИНСТРУКЦИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ

Пластыри и повязки фиксирующие по ТУ 9393-004-61014306-2015

МЕДИ.942417.000 И

Наименование:

Пластыри и повязки фиксирующие по ТУ 9393-004-61014306-2015 в следующих исполнениях:

- Пластырь фиксирующий, гипоаллергенный КРУОПОР, следующих типоразмеров (см): 1,25х914; 2,5х914; 5х914; 7,5х914; 1,25х500; 2,5х500; 5х500; 7,5х500; 1х500; 2х500; 3х500.
- Пластырь фиксирующий, гипоаллергенный КРУОПЛАСТ, следующих типоразмеров (см): 1,25х914; 2,5х914; 5х914; 7,5х914; 1,25х500; 2,5х500; 5х500; 7,5х500; 1х500; 2х500; 3х500.
- Пластырь фиксирующий, гипоаллергенный КРУОСИЛК, следующих типоразмеров (см): 1,25х914; 2,5х914; 5х914; 7,5х914; 1,25х500; 2,5х500; 5х500; 7,5х500; 1х500; 2х500; 3х500.
- Пластырь фиксирующий, гипоаллергенный КРУОЦИНК, следующих типоразмеров (см): 1,25х914; 2,5х914; 5х914; 7,5х914; 1,25х500; 2,5х500; 5х500; 7,5х500; 1х500; 2х500; 3х500.
- Повязка фиксирующая, гипоаллергенная, пластырного типа КРУОФИЛЬМ, следующих типоразмеров (см): 5х1000; 10х1000; 15х1000; 20х1000.
- Повязка фиксирующая, гипоаллергенная, пластырного типа КРУПОФИКС следующих типоразмеров (см): 5х1000; 10х1000; 15х1000; 20х1000.

Эксплуатационная документация:

- Этикетка;
- Инструкция по применению

Назначение:

Пластыри и повязки фиксирующие предназначены для фиксации медицинских изделий, накладываемых на пациента или вводимых пациенту, а также для фиксации и защиты поврежденной кожи пациента.

Пластыри и повязки могут применяться в различных медицинских учреждениях, а также самостоятельно пациентом.

Технические характеристики

Пластыри и повязки фиксирующие относятся к группе биоинертных, не содержащих в своем составе лекарственных средств и биологически активных добавок и осуществляющие функциональное действие за счет физико-механических свойств, составляющих их компонентов, представленных в таблице.

Таблица.

Название	Конструкция и форма	Функциональные действия	Вид основы	Вид клеевого слоя
Пластырь КРУОСИЛК	Пластырь с клеевым слоем катушечного типа.	Паропроницаемый.	Тканая (искусственный шелк).	Полиакрилат.
Пластырь КРУОПОР	Пластырь с клеевым слоем катушечного типа.	Паропроницаемый	Нетканая (целлюлоза).	Полиакрилат.
Пластырь КРУОПЛАСТ	Пластырь с клеевым слоем катушечного типа.	Влагонепроницаемый	Полимерная (полиэтилен перфорированный прозрачный)	Полиакрилат.

Пластырь КРУОЦИНК	Пластырь с клеевым слоем катушечного типа.	Паропроницаемый.	Тканая, 100 % хлопок.	Акрила тный цинк- оксид.
Повязка КРУОФИЛЬМ	Повязка с клеевым слоем катушечного типа.	Влагонепроницаемая.	Полимерная (полиэтилен)	Полиак рилат.
Повязка КРУПОФИКС	Повязка с клеевым слоем катушечного типа.	Паропроницаемая.	Нетканая основа – вискоза/полиэ стер 70 % / 30 %	Полиак рилат.

Пластыри и повязки имеют сопротивление отслаиванию липкого слоя не менее 25 и не более 250 Н/м.

Паропроницаемость пластырей и повязок, указанных в таблице 2, не менее 1,5 мг/мм²/ч.

Водоупорность фиксирующего слоя пластырей и повязок, указанных в таблице 2, не менее 300 мм вод. ст.

Пластыри и повязки имеют основные размеры с отклонением от номинальных значений не более, чем на ± 10 %.

Применение:

Пластыри КРУОПОР – применяется для щадящей фиксации повязок, трубок, зондов, дренажей, катетеров, канюль на нежной коже, включая повязку на лице и глазах.

Пластыри КРУОПЛАСТ- применяется для влагостойкой фиксации повязок, трубок, зондов, дренажей, катетеров, канюль на нежной коже, включая повязку на лице и глазах.

Пластырь КРУОСИЛК - применяется для фиксации повязок, трубок, зондов, дренажей, катетеров на чувствительной коже.

Пластырь КРУОЦИНК - применяется для фиксации повязок, трубок, зондов, дренажей, катетеров, канюль и для иммобилизации пациентов

Повязка КРУОФИЛЬМ - применяется для фиксации катетеров, канюль, покрытия повязок и закрытия неинфицированных ран.

Повязка КРУПОФИКС - применяется для сплошной фиксации раневых послеоперационных повязок, в особенности на подвижных частях тела, для фиксации приборов, катетеров и канюль. Рекомендуются для пациентов с чувствительной кожей.

Для пластыря КРУОСИЛ, пластыря КРУОПОР, пластыря КРУОПЛАСТ, пластыря КРУОЦИНК применяется следующий порядок:

- вскрыть упаковку
- достать пластырь
- найти кончик пластыря
- отмотать необходимое количество
- отрезать необходимую длину
- наложить пластырь

- менять по рекомендации врача или по мере необходимости.

Для повязки КРУОФИЛЬМ, повязки КРУПОФИКС применяется следующий порядок:

- вскрыть упаковку
 - достать пластырь
 - отмотать необходимое количество
 - отрезать необходимую длину
 - отклеить бумажную заднюю часть, защищающую адгезивную часть повязки - для удобства снятия на защитную бумажную часть по центру нанесена линия разреза
 - зафиксировать повязку в требуемом месте
-
- сверху повязки удалить защитный верхний слой, приподняв за специальный кончик
 - менять по рекомендации врача или по мере необходимости.

Противопоказания – индивидуальная непереносимость.

Возможные побочные действия – нет.

Транспортирование и хранение

Пластыри и повязки транспортируют транспортом всех видов в крытых транспортных средствах в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на транспорте каждого вида.

Условия транспортирования пластырей и повязок должны соответствовать условиям хранения 5 по ГОСТ 15150.

Условия хранения пластырей и повязок в транспортной упаковке предприятия-изготовителя должны соответствовать условиям хранения 2 по ГОСТ 15150.

Указания по эксплуатации

После транспортирования в условиях отрицательных температур пластыри и повязки в транспортной таре должны быть выдержаны в нормальных климатических условиях по ГОСТ 15150 не менее 4 ч.

Указания по утилизации

Пластыри и повязки после использования их по назначению, перед утилизацией должны быть подвергнуты обеззараживанию.

При использовании пластырей и повязок в домашних условиях обеззараживание можно проводить, залив использованные пластыри и повязки 3 % раствором перекиси водорода.

После обеззараживания использованные пластыри и повязки можно утилизировать как бытовой мусор.

Гарантии изготовителя

Изготовитель гарантирует сохранение свойств пластырей и повязок в течение 5 лет при хранении их в сухом помещении, в защищенном от прямых солнечных

лучей месте, в климатических условиях, которые соответствуют УХЛ 4.2 по ГОСТ 15150.

Гарантийный срок хранения пластырей и повязок – 12 месяцев со дня их приобретения, но не более 18 месяцев со дня их изготовления.

Особые указания

Не повреждать механически изделие. Не употреблять внутрь. Не выбрасывать в унитаз. Беречь от огня. Хранить в недоступном для детей месте.



Ответственный за производство

Кустов Е.А.

Руководитель Центра амбулаторной хирургии
КБ № 122 им. Л.Г. Соколова



д-р. к.м.н. В.И.Ельсиновский

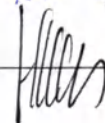
М.П.

Прошнуровано
и пронумеровано

5 листов
(Пять листов)

Главный врач КБ № 22

С.А. Колотис



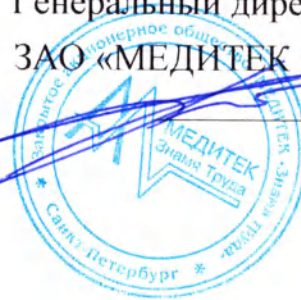


УТВЕРЖДАЮ

Генеральный директор

ЗАО «МЕДИТЕК «Знамя Труда»

Д.Е. Крупицкий



ЭКСПЛУАТАЦИОННЫЙ ДОКУМЕНТ

ЭТИКЕТКА

Пластыри и повязки фиксирующие по ТУ 9393-004-61014306-2015

МЕДИ.942417.000 ЭТ

Наименование:

Пластыри и повязки фиксирующие по ТУ 9393-004-61014306-2015 в следующих исполнениях:

- Пластырь фиксирующий, гипоаллергенный КРУОПОР, следующих типоразмеров (см): 1,25х914; 2,5х914; 5х914; 7,5х914; 1,25х500; 2,5х500; 5х500; 7,5х500; 1х500; 2х500; 3х500.
- Пластырь фиксирующий, гипоаллергенный КРУОПЛАСТ, следующих типоразмеров (см): 1,25х914; 2,5х914; 5х914; 7,5х914; 1,25х500; 2,5х500; 5х500; 7,5х500; 1х500; 2х500; 3х500.
- Пластырь фиксирующий, гипоаллергенный КРУОСИЛК, следующих типоразмеров (см): 1,25х914; 2,5х914; 5х914; 7,5х914; 1,25х500; 2,5х500; 5х500; 7,5х500; 1х500; 2х500; 3х500.
- Пластырь фиксирующий, гипоаллергенный КРУОЦИНК, следующих типоразмеров (см): 1,25х914; 2,5х914; 5х914; 7,5х914; 1,25х500; 2,5х500; 5х500; 7,5х500; 1х500; 2х500; 3х500.
- Повязка фиксирующая, гипоаллергенная, пластырного типа КРУОФИЛЬМ, следующих типоразмеров (см): 5х1000; 10х1000; 15х1000; 20х1000.
- Повязка фиксирующая, гипоаллергенная, пластырного типа КРУПОФИКС, следующих типоразмеров (см): 5х1000; 10х1000; 15х1000; 20х1000.

Эксплуатационная документация:

- Этикетка.

Назначение:

Пластыри и повязки фиксирующие предназначены для фиксации медицинских изделий, накладываемых на пациента или вводимых пациенту, а также для фиксации и защиты поврежденной кожи пациента.

Пластыри и повязки могут применяться в различных медицинских учреждениях, а также самостоятельно пациентом.

Технические характеристики

Пластыри и повязки фиксирующие относятся к группе биоинертных, не содержащих в своем составе лекарственных средств и биологически активных добавок и осуществляющие функциональное действие за счет физико-механических свойств, составляющих их компонентов, представленных в таблице.

Таблица.

Название	Конструкция и форма	Функциональные действия	Вид основы	Вид клеевого слоя
Пластырь КРУОСИЛК	Пластырь с клеевым слоем катушечного типа.	Паропроницаемый.	Тканая*** (искусственный шелк).	Полиакрилат*
Пластырь КРУОПОР	Пластырь с клеевым слоем катушечного типа.	Паропроницаемый	Нетканая*** (целлюлоза).	Полиакрилат*
Пластырь КРУОПЛАСТ	Пластырь с клеевым слоем катушечного типа.	Влагонепроницаемый.	Полимерная*** (полиэтилен перфорированный прозрачный). Полиэтилен низкого давления CAS No.: 9002-88-4	Полиакрилат*
Пластырь КРУОЦИНК	Пластырь с клеевым слоем катушечного типа.	Паропроницаемый.	Тканая***, 100 % хлопок.	Акрилатный цинк-оксид**
Повязка КРУОФИЛБМ	Повязка с клеевым слоем катушечного типа.	Влагонепроницаемая.	Полимерная*** (полиэтилен). Полиэтилен низкого давления CAS No.: 9002-88-4	Полиакрилат*
Повязка КРУПОФИКС	Повязка с клеевым слоем катушечного типа.	Паропроницаемая.	Нетканая*** основа – вискоза/полиэстер 70 % / 30 %. Полиэстер CAS No.: 113669-95-7	Полиакрилат*

Примечание: *- состав клеевого слоя (полиакрилат): этилацетат 141-78-6 (кислота); изопропанол 67-63-0; n-гептан 142-82-5; толуол 108-88-3; 2- этилакрилата 103-11-7(Henkel, Германия).

** - состав клеевого слоя (Акрилатный цинк-оксид) - минеральное масло, углеводородная смола, глицерин эфир rosin, сложный эфир пентаэритрита канифоли, резина, антиоксидант, оксид цинка, диоксид титана, гидрогенизированная углеводородная смола) (Henkel, Германия).

*** - основа, производства «China Sinopres», Китай.

Пластыри и повязки имеют сопротивление отслаиванию липкого слоя не менее 25 и не более 250 Н/м.

Паропроницаемость пластырей и повязок, указанных в таблице 2, не менее 1,5 мг/мм²/ч.

Водоупорность фиксирующего слоя пластырей и повязок, указанных в таблице 2, не менее 300 мм вод. ст.

Пластыри и повязки имеют основные размеры с отклонением от номинальных значений не более, чем на ±10 %.

Применение:

Для пластыря КРУОСИЛ, пластыря КРУОПОР, пластыря КРУОПЛАСТ, пластыря КРУОЦИНК:

- вскрыть упаковку
- достать пластырь
- найти кончик пластыря
- отмотать необходимое кол-во
- наложить пластырь
- менять по рекомендации врача или по мере необходимости.

Для пластыря КРУОФИЛЬМ, пластыря КРУПОФИКС:

- вскрыть упаковку
- достать пластырь
- отрезать необходимую длину.
- отклеить бумажную заднюю часть, защищающую адгезивную часть повязки - для удобства снятия на защитную бумажную часть по центру нанесена линия разреза
- зафиксировать повязку в требуемом месте
- сверху повязки удалить защитный верхний слой, приподняв за специальный кончик
- менять по рекомендации врача или по мере необходимости.

Противопоказания – индивидуальная непереносимость.

Транспортирование и хранение

Пластыри и повязки транспортируют транспортом всех видов в крытых транспортных средствах в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на транспорте каждого вида.

Условия транспортирования пластырей и повязок должны соответствовать условиям хранения 5 по ГОСТ 15150.

Условия хранения пластырей и повязок в транспортной упаковке предприятия-изготовителя должны соответствовать условиям хранения 2 по ГОСТ 15150.

Указания по эксплуатации

После транспортирования в условиях отрицательных температур пластыри и повязки в транспортной таре должны быть выдержаны в нормальных климатических условиях по ГОСТ 15150 не менее 4 ч.

Указания по утилизации

Пластыри и повязки после их применения относятся к классу опасности Б (эпидемиологически опасные отходы) и В (чрезвычайно эпидемиологически опасные отходы) в зависимости от места применения. Отходы классов Б и В в соответствии с действующим документом, регулирующим обращения с медицинскими отходами (СанПиН 2.1.7.2790-10), подлежат обязательному обеззараживанию (дезинфекции)/обезвреживанию. Выбор метода обеззараживания/обезвреживания определяется возможностями организации, осуществляющей медицинскую и/или фармацевтическую деятельность, и выполняется при разработке схемы обращения с медицинскими отходами. Отходы классов Б и В могут накапливаться, временно храниться, транспортироваться, уничтожаться и захораниваться совместно с отходами класса А.

Гарантии изготовителя

Изготовитель гарантирует сохранение свойств пластырей и повязок в течение 5 лет при хранении их в сухом помещении, в защищенном от прямых солнечных лучей месте, в климатических условиях, которые соответствуют УХЛ 4.2 по ГОСТ 15150.

Гарантийный срок хранения пластырей и повязок – 5 лет при хранении их в сухом помещении, в защищенном от прямых солнечных лучей месте, в климатических условиях, которые соответствуют УХЛ4.2 по ГОСТ 15150.

Особые указания

Не повреждать механически изделие. Не употреблять внутрь. Не выбрасывать в унитаз. Беречь от огня. Хранить в недоступном для детей месте.

Дата изготовления указана на упаковке.

Количество- штук.

Серия номер: №.....

ТУ 9398-020-23035254-2014.

Изготовитель:

Закрытое акционерное общество «МЕДИТЕК «Знамя Труда» (ЗАО «МЕДИТЕК «Знамя Труда»)

Адрес места нахождения: 195027, г. Санкт-Петербург, ул. Магнитогорская, д.11, лит. А; e-mail: info@meditecz.ru; ИНН 7806410284;

тел. (812) 622-10-15

Претензии потребителей принимаются Изготовителем.

Приёмка

Пластыри и повязки приняты ОТК фирмы ЗАО «МЕДИТЕК «Знамя Труда» и соответствуют требованиям ТУ 9393-004-61014306-2015

Подпись

Штамп ОТК

Проект;
кон-до; 5
(инв) лист
Л.Е. Копытцев
директор



УТВЕРЖДАЮ

Генеральный директор

ЗАО «МЕДИТЕК «Знамя Труда»

Д.Е. Крупицкий



ИНСТРУКЦИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ

Пластыри и повязки фиксирующие по ТУ 9393-004-61014306-2015

МЕДИ.942417.000 И

Наименование:

Пластыри и повязки фиксирующие по ТУ 9393-004-61014306-2015 в следующих исполнениях:

- Пластырь фиксирующий, гипоаллергенный КРУОПОР, следующих типоразмеров (см): 1,25х914; 2,5х914; 5х914; 7,5х914; 1,25х500; 2,5х500; 5х500; 7,5х500; 1х500; 2х500; 3х500.
- Пластырь фиксирующий, гипоаллергенный КРУОПЛАСТ, следующих типоразмеров (см): 1,25х914; 2,5х914; 5х914; 7,5х914; 1,25х500; 2,5х500; 5х500; 7,5х500; 1х500; 2х500; 3х500.
- Пластырь фиксирующий, гипоаллергенный КРУОСИЛК, следующих типоразмеров (см): 1,25х914; 2,5х914; 5х914; 7,5х914; 1,25х500; 2,5х500; 5х500; 7,5х500; 1х500; 2х500; 3х500.
- Пластырь фиксирующий, гипоаллергенный КРУОЦИНК, следующих типоразмеров (см): 1,25х914; 2,5х914; 5х914; 7,5х914; 1,25х500; 2,5х500; 5х500; 7,5х500; 1х500; 2х500; 3х500.
- Повязка фиксирующая, гипоаллергенная, пластырного типа КРУОФИЛЬМ, следующих типоразмеров (см): 5х1000; 10х1000; 15х1000; 20х1000.
- Повязка фиксирующая, гипоаллергенная, пластырного типа КРУПОФИКС следующих типоразмеров (см): 5х1000; 10х1000; 15х1000; 20х1000.

Эксплуатационная документация:

- Этикетка;
- Инструкция по применению

Назначение:

Пластыри и повязки фиксирующие предназначены для фиксации медицинских изделий, накладываемых на пациента или вводимых пациенту, а также для фиксации и защиты поврежденной кожи пациента.

Пластыри и повязки могут применяться в различных медицинских учреждениях, а также самостоятельно пациентом.

Технические характеристики

Пластыри и повязки фиксирующие относятся к группе биоинертных, не содержащих в своем составе лекарственных средств и биологически активных добавок и осуществляющие функциональное действие за счет физико-механических свойств, составляющих их компонентов, представленных в таблице.

Таблица.

Название	Конструкция и форма	Функциональные действия	Вид основы	Вид клеевого слоя
Пластырь КРУОСИЛК	Пластырь с клеевым слоем катушечного типа.	Паропроницаемый.	Тканая*** (искусственный шелк).	Полиакрилат*
Пластырь КРУОПОР	Пластырь с клеевым слоем катушечного типа.	Паропроницаемый	Нетканая*** (целлюлоза).	Полиакрилат*
Пластырь КРУОПЛАСТ	Пластырь с клеевым слоем катушечного типа.	Влагонепроницаемый.	Полимерная*** (полиэтилен перфорированный прозрачный). Полиэтилен	Полиакрилат*

			низкого давления CAS No.: 9002-88-4	
Пластырь КРУОЦИНК	Пластырь с клеевым слоем катушечного типа.	Паропроницаемый.	Тканая***, 100 % хлопок.	Акрилатный цинк-оксид*
Повязка КРУОФИЛЬМ	Повязка с клеевым слоем катушечного типа.	Влагонепроницаемая.	Полимерная*** (полиэтилен). Полиэтилен низкого давления CAS No.: 9002-88-4	Полиакрилат*
Повязка КРУПОФИКС	Повязка с клеевым слоем катушечного типа.	Паропроницаемая.	Нетканая*** основа вискоза/полиэстер 70 % / 30 %. Полиэстер CAS No.: 113669-95-7	Полиакрилат*

Примечание: *- состав клеевого слоя (полиакрилат): этилацетат 141-78-6 (кислота); изопропанол 67-63-0; n-гептан 142-82-5; толуол 108-88-3; 2- этилакрилат 103-11-7(Henkel, Германия).

**- состав клеевого слоя (Акрилатный цинк-оксид) - минеральное масло, углеводородная смола, глицерин эфир rosin, сложный эфир пентаэритрита канифоли, резина, антиоксидант, оксид цинка, диоксид титана, гидрогенизированная углеводородная смола) (Henkel, Германия).

***- основа, производства «China Sinopress», Китай.

Пластыри и повязки имеют сопротивление отслаиванию липкого слоя не менее 25 и не более 250 Н/м.

Паропроницаемость пластырей и повязок, указанных в таблице 2, не менее 1,5 мг/мм²/ч.

Водоупорность фиксирующего слоя пластырей и повязок, указанных в таблице 2, не менее 300 мм вод. ст.

Пластыри и повязки имеют основные размеры с отклонением от номинальных значений не более, чем на $\pm 10\%$.

Применение:

Пластыри КРУОПОР – применяется для щадящей фиксации повязок, трубок, зондов, дренажей, катетеров, канюль на нежной коже, включая повязку на лице и глазах.

Пластыри КРУОПЛАСТ- применяется для влагостойкой фиксации повязок, трубок, зондов, дренажей, катетеров, канюль на нежной коже, включая повязку на лице и глазах.

Пластырь КРУОСИЛК - применяется для фиксации повязок, трубок, зондов, дренажей, катетеров на чувствительной коже.

Пластырь КРУОЦИНК - применяется для фиксации повязок, трубок, зондов, дренажей, катетеров, канюль и для иммобилизации пациентов

Повязка КРУОФИЛЬМ - применяется для фиксации катетеров, канюль, покрытия повязок и закрытия неинфицированных ран.

Повязка КРУПОФИКС - применяется для сплошной фиксации раневых послеоперационных повязок, в особенности на подвижных частях тела, для фиксации приборов, катетеров и канюль. Рекомендуются для пациентов с чувствительной кожей.

Для пластыря КРУОСИЛ, пластыря КРУОПОР, пластыря КРУОПЛАСТ, пластыря КРУОЦИНК применяется следующий порядок:

- вскрыть упаковку
- достать пластырь
- найти кончик пластыря
- отмотать необходимое количество
- отрезать необходимую длину
- наложить пластырь
- менять по рекомендации врача или по мере необходимости.

Для повязки КРУОФИЛЬМ, повязки КРУПОФИКС применяется следующий порядок:

- вскрыть упаковку
- достать пластырь
- отмотать необходимое количество
- отрезать необходимую длину
- отклеить бумажную заднюю часть, защищающую адгезивную часть повязки - для удобства снятия на защитную бумажную часть по центру нанесена линия разреза
- зафиксировать повязку в требуемом месте
- сверху повязки удалить защитный верхний слой, приподняв за специальный кончик
- менять по рекомендации врача или по мере необходимости.

Противопоказания – индивидуальная непереносимость.

Возможные побочные действия – нет.

Транспортирование и хранение

Пластыри и повязки транспортируют транспортом всех видов в крытых транспортных средствах в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на транспорте каждого вида.

Условия транспортирования пластырей и повязок должны соответствовать условиям хранения 5 по ГОСТ 15150.

Условия хранения пластырей и повязок в транспортной упаковке предприятия-изготовителя должны соответствовать условиям хранения 2 по ГОСТ 15150.

Указания по эксплуатации

После транспортирования в условиях отрицательных температур пластыри и повязки в транспортной таре должны быть выдержаны в нормальных климатических условиях по ГОСТ 15150 не менее 4 ч.

Указания по утилизации

Пластыри и повязки после их применения относятся к классу опасности Б (эпидемиологически опасные отходы) и В (чрезвычайно эпидемиологически опасные отходы) в зависимости от места применения. Отходы классов Б и В в соответствии с действующим документом, регулирующим обращения с медицинскими отходами (СанПиН 2.1.7.2790-10), подлежат обязательному обеззараживанию (дезинфекции)/обезвреживанию.

Выбор метода обеззараживания/обезвреживания определяется возможностями организации, осуществляющей медицинскую и/или фармацевтическую деятельность, и выполняется при разработке схемы обращения с медицинскими отходами. Отходы классов Б и В могут накапливаться, временно храниться, транспортироваться, уничтожаться и захораниваться совместно с отходами класса А.

Гарантии изготовителя

Изготовитель гарантирует сохранение свойств пластырей и повязок в течение 5 лет при хранении их в сухом помещении, в защищенном от прямых солнечных лучей месте, в климатических условиях, которые соответствуют УХЛ4.2 по ГОСТ 15150.

Гарантийный срок хранения пластырей и повязок – 5 лет при хранении их в сухом помещении, в защищенном от прямых солнечных лучей месте, в климатических условиях, которые соответствуют УХЛ4.2 по ГОСТ 15150.

Особые указания

Не повреждать механически изделие. Не употреблять внутрь. Не выбрасывать в унитаз. Беречь от огня. Хранить в недоступном для детей месте.

Ответственный за производство

Кустов Е.А.

Руководитель Центра амбулаторной хирургии
КБ № 122 им. Л.Г. Соколова

доц. к.м.н. В.И.Ельсиновский

М П



Прошнуровано
и пронумеровано

5 (пять) листов

Главный врач
ФГБУЗ КБ №22
им. П.Г. Серафимова
ФНБА России

Накашио Я.А. / [подпись]

