

УТВЕРЖДАЮ
Генеральный директор
ООО «ФИКСРЭЙ»



**Фиксатор для лучевой терапии в вариантах исполнения
по ТУ 32.50.50-001-09271678-2021**

РУКОВОДСТВО ПО ЭКСПЛУАТАЦИИ

Внимание! Перед применением изделия внимательно изучите настоящее руководство. Настоящее руководство по эксплуатации распространяется на медицинское изделие «Фиксатор для лучевой терапии по ТУ 32.50.50-001-09271678-2021», (далее по тексту – Маски, Изделие), для проведения иммобилизации и позиционирования пациента при проведении современных радиологических диагностических и терапевтических манипуляций

Представляет собой рамку из пластика и термопластичную сетку с разной степенью перфорации 10%, 20%, 36%, 42%.

Дополнительно, варианты исполнения: UF-V01/A; UF-V02/A; UF-V03/A; UF-V04/A; ULF-V01/A; ULF-V02/A; ULF-V03/A; ULF-V04/A; UWF-V01/A; UWF-V02/A; UWF-V03/A; UWF-V04/A; SF-V01/A; SF-V02/A; SF-V03/A; SF-V04/A; SLF-V01/A; SLF-V02/A; SLF-V03/A; SLF-V04/A; SF-V01/B; SF-V02/B; SF-V03/B; SF-V04/B имеют переменную перфорацию термостатической сетки от 0 до 42% в разных местах изделия.

Фиксатор для лучевой терапии в вариантах исполнения по ТУ 32.50.50-001-09271678-2021:

Фиксатор для лучевой терапии с перфорацией термостатической сетки 10%, варианты исполнения: UF-0101/A; UF-0102/A; UF-0103/A; UF-0104/A; ULF-0101/A; ULF-0102/A; ULF-0103/A; ULF-0104/A; UWF-0101/A; UWF-0102/A; UWF-0103/A; UWF-0104/A; SF-0101/A; SF-0102/A; SF-0103/A; SF-0104/A; SLF-0101/A; SLF-0102/A; SLF-0103/A; SLF-0104/A; SF-0101/B; SF-0102/B; SF-0103/B; SF-0104/B;

Фиксатор для лучевой терапии с перфорацией термостатической сетки 20%, варианты исполнения: UF-0201/A; UF-0202/A; UF-0203/A; UF-0204/A; ULF-0201/A; ULF-0202/A; ULF-0203/A; ULF-0204/A; UWF-0201/A; UWF-0202/A; UWF-0203/A; UWF-0204/A; SF-0201/A; SF-0202/A; SF-0203/A; SF-0204/A; SLF-0201/A; SLF-0202/A; SLF-0203/A; SLF-0204/A; SF-0201/B; SF-0202/B; SF-0203/B; SF-0204/B;

Фиксатор для лучевой терапии с перфорацией термостатической сетки 36%, варианты исполнения: UF-0301/A; UF-0302/A; UF-0303/A; UF-0304/A; ULF-0301/A; ULF-0302/A; ULF-0303/A; ULF-0304/A; UWF-0301/A; UWF-0302/A; UWF-0303/A; UWF-0304/A; SF-0301/A; SF-0302/A; SF-0303/A; SF-0304/A; SLF-0301/A; SLF-0302/A; SLF-0303/A; SLF-0304/A; SF-0301/B; SF-0302/B; SF-0303/B; SF-0304/B;

Фиксатор для лучевой терапии с перфорацией термостатической сетки 42%, варианты исполнения: UF-0401/A; UF-0402/A; UF-0403/A; UF-0404/A; ULF-0401/A; ULF-0402/A; ULF-0403/A; ULF-0404/A; UWF-0401/A; UWF-0402/A; UWF-0403/A; UWF-0404/A; SF-0401/A; SF-0402/A; SF-0403/A; SF-0404/A; SLF-0401/A; SLF-0402/A; SLF-0403/A; SLF-0404/A; SF-0401/B; SF-0402/B; SF-0403/B; SF-0404/B;

Фиксатор для лучевой терапии с переменной перфорацией термостатической сетки от 0 до 42%, варианты исполнения: UF-V01/A; UF-V02/A; UF-V03/A; UF-V04/A; ULF-V01/A; ULF-V02/A; ULF-V03/A; ULF-V04/A; UWF-V01/A; UWF-V02/A; UWF-V03/A; UWF-V04/A; SF-V01/A; SF-V02/A; SF-V03/A; SF-V04/A; SLF-V01/A; SLF-V02/A; SLF-V03/A; SLF-V04/A; SF-V01/B; SF-V02/B; SF-V03/B; SF-V04/B.

3. Руководство по эксплуатации - 1 шт.

Изделие совместимо: с позиционирующим оборудованием:

1. Klarity Optek™, каталожный номер R630-ONCF, производства "Кларити Медикал энд Эквипмент (ГЗ) Ко., Лтд.", Китай
2. Klarity Duo Align™ Full Body System, каталожный номер R605-12FCF, производства "Кларити Медикал энд Эквипмент (ГЗ) Ко., Лтд.", Китай

3. Head Only MultiFix™, каталожный номер R605-HCF, производства "Кларити Медикал энд Эквипмент (ГЗ) Ко., Лтд.", Китай
4. Prone Head MultiFix™, каталожный номер R605-HPCF, производства "Кларити Медикал энд Эквипмент (ГЗ) Ко., Лтд.", Китай
5. Klarity Optek™ Demi-Baseplate, каталожный номер R630-SHCF, производства "Кларити Медикал энд Эквипмент (ГЗ) Ко., Лтд.", Китай
6. Klarity Solo Align™ Full Body System, каталожный номер R612-NCF, производства "Кларити Медикал энд Эквипмент (ГЗ) Ко., Лтд.", Китай
7. Klarity MR Solo Align™ Full Body System, каталожный номер R612-NGF, производства "Кларити Медикал энд Эквипмент (ГЗ) Ко., Лтд.", Китай
8. Klarity Optek™ System, каталожный номер R630-3SCF, производства "Кларити Медикал энд Эквипмент (ГЗ) Ко., Лтд.", Китай
9. Avior P1 MRI Medibord Overlay for Philips Ingenuity MRI System, каталожный номер KPHIN-WI, производства "Кларити Медикал энд Эквипмент (ГЗ) Ко., Лтд.", Китай
10. Avior P2 MRI Medibord Overlay for Philips Achieva 1.5T and 3.0T MRI systems, каталожный номер KPHAC-WI, производства "Кларити Медикал энд Эквипмент (ГЗ) Ко., Лтд.", Китай
11. Qfix kVue™ AccuFix™ Head & Neck Insert, каталожный номер RT-4525KVL, производства «ВФР/АКВАПЛАСТ КОРП.», США
12. Qfix AccuFix™ Head & Neck Device, каталожный номер RT-4525L, производства «ВФР/АКВАПЛАСТ КОРП.», США
13. Qfix AccuFix™ MR Head & Neck Device, каталожный номер RT-4525LMRI, производства «ВФР/АКВАПЛАСТ КОРП.», США
14. Qfix The kVue™ Portrait™ Proton, каталожный номер RT-4552KV-01, производства «ВФР/АКВАПЛАСТ КОРП.», США
15. Qfix kVue™ Portrait™ Intracranial, Head & Neck Insert, каталожный номер RT-4552KV, производства «ВФР/АКВАПЛАСТ КОРП.», США
16. Qfix Portrait™ Intracranial, Head & Neck Device, каталожный номер RT-4552, производства «ВФР/АКВАПЛАСТ КОРП.», США
10. Qfix Portrait™ MR Intracranial, Head & Neck Device, каталожный номер RT-4552MRI, производства «ВФР/АКВАПЛАСТ КОРП.», США.

Категорически запрещает использование несанкционированных продуктов третьих лиц, не указанных в настоящем руководстве по эксплуатации.

Область применения - радиологические диагностические и терапевтические манипуляции в лечебно-профилактических учреждениях широкого профиля.

Показания к применению:

радиологические диагностические и терапевтические манипуляции

Противопоказания к применению:

Индивидуальная непереносимость материалов из которых изготовлено изделие

Побочные эффекты: нет

Потенциальные пользователи: медицинские работники

По потенциальному риску применения изделие относится к классу 1 по ГОСТ 31508.

В зависимости от воспринимаемых механических воздействий при эксплуатации относится к группе 2 по ГОСТ 20790

Изделия в зависимости от возможных последствий отказа класс Б по ГОСТ 20790

Климатическое исполнение УХЛ 4.2 по ГОСТ 15150

Изделие нестерильное

Изделие однократного применения

Изделие не подлежит ремонту

Производитель : ООО «ФИКСРЭЙ»

Адрес производителя 109004, город Москва, ул. Александра Солженицына, д. 27, эт 2 пом I ком 2

Адрес места производства 109004, город Москва, ул. Александра Солженицына, д. 27, эт 2 пом I ком 2

Телефон +7 495 988-47-43

Электронная почта info@fixray.ru

Сайт <https://fixray.ru/>

1. Технические требования.

1.1 Основные параметры и характеристики.

1.1.1 Изделия должны соответствовать требованиям, настоящих технических условий и комплекту конструкторской документации согласно

1.1.2 Технические характеристики должны соответствовать чертежам (см. Приложение Б) 1.1.3 Изделия должны изготавливаться из материалов, приведенных в таблице 1.

Таблица 1

№	Наименование	Используемый материал	Производитель	Нормативный документ
1	Рамка , ручка крепежа	АВС- пластик	ООО «Габриэль-Хеми-Рус-2»	ТУ2243-001-88481935-2008
2	Термопластическая сетка	Polyester- Based TPUS	Wanhua Chemical Group (Китай)	-

1.1.4 Крепление термопластической сетки к рамке должно осуществляться методом контактной сварки

1.1.4.1 Сварное соединение должно выдерживать разрывную нагрузку не менее 78 Н

1.1.4.2 Прочность при растяжении термостатической сетки по ГОСТ 11262-2017 не менее 16 МПа

1.1.4.3 Относительное удлинение термостатической сетки при разрыве по ГОСТ 11262-2017

1.1.4.4 Процент перфорации в соответствии с таблицей 1 Приложение А

1.1.5 Поверхность рамки не должна иметь заусенцев; ребра торцов деталей должны быть притуплены .

1.1.6 У изделия должны быть технические отверстия для крепления изделия столешнице для проведения медицинских манипуляций.

1.1.6.1 Количество технических отверстий, диаметр отверстий должно соответствовать таблице 1 Приложение А

1.1.6.3 Изделия должно быть устойчиво к дезинфекционной обработке по МУ-287-113

1.2 Комплектность поставки

1.2.1 Комплектность поставки должна соответствовать таблице 2

Таблица 2

Наименование	Количество/штг
1. Фиксатор для лучевой терапии с перфорацией термостатической сетки 10%, варианты исполнения: UF-0101/A; UF-0102/A; UF-0103/A; UF-0104/A; ULF-0101/A; ULF-0102/A; ULF-0103/A; ULF-0104/A; UWF-0101/A; UWF-0102/A; UWF-0103/A; UWF-0104/A; SF-0101/A; SF-0102/A; SF-0103/A; SF-0104/A; SLF-0101/A; SLF-0102/A; SLF-0103/A; SLF-0104/A; SF-0101/B; SF-0102/B; SF-0103/B; SF-0104/B	1

2. Фиксатор для лучевой терапии с перфорацией термостатической сетки 20%, варианты исполнения: UF-0201/A; UF-0202/A; UF-0203/A; UF-0204/A; ULF-0201/A; ULF-0202/A; ULF-0203/A; ULF-0204/A; UWF-0201/A; UWF-0202/A; UWF-0203/A; UWF-0204/A; SF-0201/A; SF-0202/A; SF-0203/A; SF-0204/A; SLF-0201/A; SLF-0202/A; SLF-0203/A; SLF-0204/A; SF-0201/B; SF-0202/B; SF-0203/B; SF-0204/B	1
3. Фиксатор для лучевой терапии с перфорацией термостатической сетки 36%, варианты исполнения: UF-0301/A; UF-0302/A; UF-0303/A; UF-0304/A; ULF-0301/A; ULF-0302/A; ULF-0303/A; ULF-0304/A; UWF-0301/A; UWF-0302/A; UWF-0303/A; UWF-0304/A; SF-0301/A; SF-0302/A; SF-0303/A; SF-0304/A; SLF-0301/A; SLF-0302/A; SLF-0303/A; SLF-0304/A; SF-0301/B; SF-0302/B; SF-0303/B; SF-0304/B	1
4. Фиксатор для лучевой терапии с перфорацией термостатической сетки 42%, варианты исполнения: UF-0401/A; UF-0402/A; UF-0403/A; UF-0404/A; ULF-0401/A; ULF-0402/A; ULF-0403/A; ULF-0404/A; UWF-0401/A; UWF-0402/A; UWF-0403/A; UWF-0404/A; SF-0401/A; SF-0402/A; SF-0403/A; SF-0404/A; SLF-0401/A; SLF-0402/A; SLF-0403/A; SLF-0404/A; SF-0401/B; SF-0402/B; SF-0403/B; SF-0404/B	1
5. Фиксатор для лучевой терапии с переменной перфорацией термостатической сетки от 0 до 42%, варианты исполнения: UF-V01/A; UF-V02/A; UF-V03/A; UF-V04/A; ULF-V01/A; ULF-V02/A; ULF-V03/A; ULF-V04/A; UWF-V01/A; UWF-V02/A; UWF-V03/A; UWF-V04/A; SF-V01/A; SF-V02/A; SF-V03/A; SF-V04/A; SLF-V01/A; SLF-V02/A; SLF-V03/A; SLF-V04/A; SF-V01/B; SF-V02/B; SF-V03/B; SF-V04/B	1
Руководство по эксплуатации	1
Крепеж*	0; 5; 9
Индивидуальная упаковка	1

1.3 Маркировка.

1.3.1 Маркировка по ГОСТ 20790

1.3.2 Каждая индивидуальная упаковка изделия должна иметь следующую маркировку:

- а) наименование, адрес предприятия изготовителя;
- б) наименование изделия;
- в) типоразмер изделия, модель;
- г) номера партии;
- д) надпись «Нестерильно»
- е) надпись «Одноразового использования»
- ж) символ «Осторожно! Обратитесь к сопроводительной документации»;
- з) символ «Не выбрасывать! Сдать в специальный пункт по утилизации»;
- и) символ «Беречь от влаги»;
- к) символ «Использовать до...»;
- л) символ «Дата изготовления»;
- м) назначение МИ;
- н) состав изделия;
- о) символ «Знак соответствия при декларировании соответствия»;
- п) номер регистрационного удостоверения;
- р) схематичный рисунок изделия.

с) номер настоящих ТУ;

1.3.3 Маркировка должна быть нанесена любым способом, обеспечивающим требования долговечности по ГОСТ 14192.

1.3.4 Маркировка групповой тары изделий, должна содержать информацию по п. 1.3.2 с указанием количества штук.

1.3.5 Транспортная маркировка должна содержать наименования и адреса грузоотправителя и грузополучателя.

1.3.6 Пояснение к символам на индивидуальной упаковке

Символ	Пояснение
	«Нестерильно»
	«Осторожно! Обратитесь к сопроводительной документации»;
	«Не выбрасывать! Сдать в специальный пункт по утилизации»;
	«Беречь от влаги»;
	«Использовать до...»
	«Дата изготовления»
	Однократного применения

2. Применения

2.1 Подготовка к применению.

2.1.1. Перед применением Изделия внимательно изучите настоящую инструкцию

2.1.2 Осмотрите упаковку на предмет целостности

2.1.3. Осмотрите медицинское изделие на предмет соответствия техническим требованиям

2.1.4. Применять изделие в строгом соответствии с настоящей инструкцией.

Внимание! Применение изделия не по назначению категорически воспрещается

2.2 Применение изделия

2.2.1 Поместите изделие в горячую воду температура 65-70 °С (при необходимости смягчения воды можно добавить небольшое количество жидкого мыла). Выдержите ее в течении 3-х минут. (Используйте таймер, чтобы проверить вышеуказанное время нагрева)

Внимательно следите за временем нагрева, затем выньте маску из воды и высушите ее на полотенце. Время между извлечением термопластичного материала из водяной ванны и помещением его на пациента не должно превышать 15 секунд.

Внимание!

Не нагревайте маску выше 80°C. Не нагревайте маску дольше 20 минут. При использовании тепловой пушки не превышайте температуру 250°C, чтобы избежать разрушения материала. Никогда не используйте открытое пламя для активации материала.

Проверьте температуру маски, прежде чем надевать ее на пациента
Эти термопластичные маски предназначены только для одного пациента.

Если у пациента средние и длинные волосы, уберите волосной покров. Это автоматически очистит области, к которым должны быть прикреплены профили масок. Это дает больше времени для формирования маски и предотвращает застревание волос между соединениями профиля маски.

2.2.3 Поместите пациента в правильное лечебное положение на подходящие позиционирующие устройства (опорная плита, опоры для головы, подушки и т.д.).

2.2.4 Нанесите маску на пациента. Перед закреплением маски на опорной плите предварительно растяните обе боковые стороны маски немного выше пациента. Это приведет к равномерному растягиванию материала маски и, следовательно, более высокой стабильности маски.

2.2.5 Чтобы закрепить маску на опорной плите, вам придется проделать несколько шагов.

-Во-первых, сдвиньте каудальную сторону боковых профилей рядом с головкой над индексирующим штифтом, а во-вторых, поверните профиль внутрь до щелчка по опорной плите.

-Затем прикрепите черепной профиль, скользя им по черепному концу опорной пластины до щелчка по опорной пластине.

-При формировании 5-точечной маски закрепите 2 плечевых профиля после того, как вы закрепили черепной профиль, скользя ими по опорной пластине до тех пор, пока они не защелкнутся в ней.

-Сформируйте маску вокруг контуров пациента и постарайтесь включить в маску твердые точки тела, такие как переносица и подбородок, поскольку они являются идеальными ориентирами во время нанесения маски.

- Продолжайте формирование до тех пор, пока маска не восстановит свой первоначальный цвет и не станет твердой. Это занимает от 1 до 2 минут, в зависимости от температуры в помещении

-Оставьте маску на пациенте еще на 10 минут, чтобы она полностью затвердела.

2.2.6 Чтобы снять маску сначала снимите черепной и плечевой профили, вытянув ручки профиля из опорной плиты и сдвинув их с опорной плиты.

-Затем снимите боковые профили, потянув ручку вверх и повернув профиль наружу опорной плиты, после чего вы можете сдвинуть профиль индексирующего штифта.

2.2.7 Убедитесь, что маска содержит идентификационные данные пациента (имя пациента, тип опоры головы).

3. Условия применения, хранения и транспортировки.

3.1 Условия применения

Тест-кассету следует использовать в течение 30 минут после извлечения из упаковки, чтобы избежать длительного воздействия влажного воздуха (влажность > 60%), которое может повлиять на результат теста. Если набор хранится при 2-8 ° С, реактивы и кассеты должны быть доведены до комнатной температуры перед тестированием.

Температура окружающей среды: от 15 до 30 °С

3.2 Условия хранения

Хранить набор при температуре от 2 ° С до 30 ° С. Избегайте попадания прямых солнечных лучей. Компоненты набора стабильны до истечения срока годности, указанного на упаковке. Не замораживать.

3.3 Условия транспортировки

Температура окружающей среды: при температуре от 2 ° С до 30 ° С

Транспортировать изделия следует транспортом всех видов в крытых транспортных средствах в соответствии с правилами перевозок, действующими на транспорте данного вида, в упаковке производителя при температуре 2 ° С до 30 ° С, без замораживания.

4. Гарантии изготовителя.

4.1 Изготовитель гарантирует соответствие изделия требованиям настоящего ТУ при соблюдении условий транспортирования, хранения и эксплуатации.

4.2 Изготовитель гарантирует соблюдение всех параметров и характеристик, заявленных в настоящем документе, в течение всего срока годности (5 лет) при условии сохранения целостности индивидуальной упаковки и соблюдения условий хранения, транспортировки и использования в соответствии инструкцией по применению.

5. Порядок утилизации.

5.1 Утилизация должна производиться в соответствии с нормами и требованиями, действующими на территории РФ.

5.2 Использованные изделия отходы класс А, по СанПиН 2.1.7.2790

6.Перечень НД, на которые даны ссылки в настоящем ТУ

Обозначение	Наименование
ГОСТ 20790	Приборы, аппараты и оборудование медицинские. Общие технические условия.
ГОСТ 15150-69	Машины, приборы и другие технические изделия. Исполнения для различных климатических районов. Категории, условия эксплуатации, хранения и транспортирования в части воздействия климатических факторов внешней среды.
ГОСТ 31508-2012	Изделия медицинские. Классификация в зависимости от потенциального риска применения. Общие требования.
ГОСТ 427-75	Линейки измерительные металлические. Технические условия.
ГОСТ 7502-98	Рулетки измерительные металлические. Технические условия
ГОСТ 14192-96	Маркировка грузов.
ГОСТ 12301-2006	Коробки из картона, бумаги и комбинированных материалов. Общие технические условия.
ГОСТ Р ИСО 15223-1-2014	Изделия медицинские. Символы, применяемые при маркировании на медицинских изделиях, этикетках и в сопроводительной документации. Часть 1 общие требования
ГОСТ 11262-2017	Пластмасс . методы испытания
СанПиН 2.1.7.2790	"Санитарно-эпидемиологические требования к обращению с медицинскими отходами"

1	10%	UF-0101/A	-
2	10%	UF-0102/A	-
3	10%	UF-0103/A	-
4	10%	UF-0104/A	-
5	20%	UF-0201/A	-
6	20%	UF-0202/A	-
7	20%	UF-0203/A	-
8	20%	UF-0204/A	-
9	36%	UF-0301/A	-
10	36%	UF-0302/A	-
11	36%	UF-0303/A	-
12	36%	UF-0304/A	-
13	42%	UF-0401/A	-
14	42%	UF-0402/A	-
15	42%	UF-0403/A	-
16	42%	UF-0404/A	-
17	С переменной перфорацией	UF-V01/A	-
18	С переменной перфорацией	UF-V02/A	-
19	С переменной перфорацией	UF-V03/A	-
20	С переменной перфорацией	UF-V04/A	-
21	10%	ULF-0101/A	-
22	10%	ULF-0102/A	-
23	10%	ULF-0103/A	-
24	10%	ULF-0104/A	-
25	20%	ULF-0201/A	-
26	20%	ULF-0202/A	-
27	20%	ULF-0203/A	-
28	20%	ULF-0204/A	-
29	36%	ULF-0301/A	-
30	36%	ULF-0302/A	-
31	36%	ULF-0303/A	-
32	36%	ULF-0304/A	-
33	42%	ULF-0401/A	-
34	42%	ULF-0402/A	-
35	42%	ULF-0403/A	-
36	42%	ULF-0404/A	-
37	С переменной перфорацией	ULF-V01/A	-
38	С переменной перфорацией	ULF-V02/A	-
39	С переменной перфорацией	ULF-V03/A	-
40	С переменной перфорацией	ULF-V04/A	-
41	10%	UWF-0101/A	-

42	10%	UWF-0102/A	-
43	10%	UWF-0103/A	-
44	10%	UWF-0104/A	-
45	20%	UWF-0201/A	-
46	20%	UWF-0202/A	-
47	20%	UWF-0203/A	-
48	20%	UWF-0204/A	-
49	36%	UWF-0301/A	-
50	36%	UWF-0302/A	-
51	36%	UWF-0303/A	-
52	36%	UWF-0304/A	-
53	42%	UWF-0401/A	-
54	42%	UWF-0402/A	-
55	42%	UWF-0403/A	-
56	42%	UWF-0404/A	-
57	С переменной перфорацией	UWF-V01/A	-
58	С переменной перфорацией	UWF-V02/A	-
59	С переменной перфорацией	UWF-V03/A	-
60	С переменной перфорацией	UWF-V04/A	-
61	10%	SF-0101/A	5
62	10%	SF-0102/A	5
63	10%	SF-0103/A	5
64	10%	SF-0104/A	5
65	20%	SF-0201/A	5
66	20%	SF-0202/A	5
67	20%	SF-0203/A	5
68	20%	SF-0204/A	5
69	36%	SF-0301/A	5
70	36%	SF-0302/A	5
71	36%	SF-0303/A	5
72	36%	SF-0304/A	5
73	42%	SF-0401/A	5
74	42%	SF-0402/A	5
75	42%	SF-0403/A	5
76	42%	SF-0404/A	5
77	С переменной перфорацией	SF-V01/A	5
78	С переменной перфорацией	SF-V02/A	5
79	С переменной перфорацией	SF-V03/A	5
80	С переменной перфорацией	SF-V04/A	5
81	10%	SLF-0101/A	5
82	10%	SLF-0102/A	5
83	10%	SLF-0103/A	5
84	10%	SLF-0104/A	5
85	20%	SLF-0201/A	5
86	20%	SLF-0202/A	5
87	20%	SLF-0203/A	5
88	20%	SLF-0204/A	5

89	36%	SLF-0301/A	5
90	36%	SLF-0302/A	5
91	36%	SLF-0303/A	5
92	36%	SLF-0304/A	5
93	42%	SLF-0401/A	5
94	42%	SLF-0402/A	5
95	42%	SLF-0403/A	5
96	42%	SLF-0404/A	5
97	С переменной перфорацией	SLF-V01/A	5
98	С переменной перфорацией	SLF-V02/A	5
99	С переменной перфорацией	SLF-V03/A	5
100	С переменной перфорацией	SLF-V04/A	5
101	10%	SF-0101/B	9
102	10%	SF-0102/B	9
103	10%	SF-0103/B	9
104	10%	SF-0104/B	9
105	20%	SF-0201/B	9
106	20%	SF-0202/B	9
107	20%	SF-0203/B	9
108	20%	SF-0204/B	9
109	36%	SF-0301/B	9
110	36%	SF-0302/B	9
111	36%	SF-0303/B	9
112	36%	SF-0304/B	9
113	42%	SF-0401/B	9
114	42%	SF-0402/B	9
115	42%	SF-0403/B	9
116	42%	SF-0404/B	9
117	С переменной перфорацией	SF-V01/B	9
118	С переменной перфорацией	SF-V02/B	9
119	С переменной перфорацией	SF-V03/B	9
120	С переменной перфорацией	SF-V04/B	9

Пронумеровано, прошнуровано и
скреплено печатью

РСК

