

О.А. Пелехатая
«25» июля 2019 г.



Инструкция по применению
Сорбент АсептиСорб® - А дриенирующий полимерный стерильный
по ТУ 21.20.24-008-51276525-2018

Состав: сорбент дриенирующий полимерный, анилокаин, стерильный.

Общие сведения:

АсептиСорб® - А представляет собой порошкообразное перевязочное средство. АсептиСорб® - А необратимо сорбирует из раны от 10 до 17 г/г раневого отделяемого. Согласно Методическим рекомендациям № 2000/156 оптимальный уровень сорбции, а также осмотическая активность сорбентов вызывает наряду с сорбционным очищением раны купирование отека без каких-либо патологических воздействий на здоровые клетки грануляционной ткани и активизацию процесса микроциркуляции.

АсептиСорб® - А обладает сбалансированным дриенирующим, противоотечным, противовоспалительным, гемостатическим действием (капиллярное кровотечение), обеспечивает нормальный парообмен в ране, стимулирует микроциркуляцию, благотворно влияет на регенераторные процессы в ране.

АсептиСорб® - А содержит анестетик местного действия анилокаин, который оказывает длительное анестезирующее действие, наступающее через 15-20 минут после наложения повязки с сорбентом. При контакте с раневым отделяемым АсептиСорб® - А набухает, превращаясь в формоустойчивый крупнозернистый гель. Неионогенная природа и порошкообразная структура полимерной основы АсептиСорб® - А способствуют формированию (при набухании сорбента) сети капилляров, обеспечивающих условия для пролонгированного (до 2-3 суток) капиллярного дриенирования раны, а также для создания необратимого оттока экссудата и микрофлоры, независимо от ее вида, со дна раны в толщу сорбента.

Назначение: Сорбенты АсептиСорб® - А дриенирующие полимерные стерильные предназначены для создания оптимальных условий заживления ран и ожогов различной этиологии.

Показания к применению:

АсептиСорб® - А эффективен для применения к экссудирующим и кровоточащим ранам различной этиологии с болевым синдромом, для применения к инфицированным ранам в 1-й фазе раневого процесса с уровнем микробной обсемененности $10^2 - 10^3$ микробных тел/см². АсептиСорб® - А с учетом его сорбционных параметров, обезболивающего, противоотечного, гемостатического действия (капиллярное кровотечение) является эффективным средством оказания первой помощи при травматических повреждениях с болевым синдромом.

Противопоказания к применению:

Применение АсептиСорб® - А не показано для применения к ранам, имеющих полостную структуру (свищи, фурункулы), для применения к очищенным от микрофлоры гранулирующим ранам в стадии регенерации с незначительным количеством раневого отделяемого, для применения к гнойно-некротическим ранам. Не показано применение АсептиСорб® - А при наличии на раневой поверхности сухого струпа. Не показано применение АсептиСорб® - А у больных с индивидуальной непереносимостью анилокаина.

Способ применения:

АсептиСорб® - А наносят на раневую поверхность методом припудривания (присыпания). Толщина сорбирующего слоя на ране должна составлять от 1 до 3 г (см. таблицу №1). Сверху слой сорбента покрывают стерильной марлевой или атраматичной повязкой и фиксируют повязку марлевым, эластичным или сетчато-трубчатым бинтом. Перевязки осуществляют (в зависимости от степени экссудации раны) через 1-3 суток в зависимости от степени выраженности раневого процесса и количества раневого отделяемого (экссудата) см. таблицу №2. Находясь в контакте с раной, сорбент преобразуется в крупнозернистый гель, обеспечивая активный отток раневого отделяемого и

...ы. При перевязках образовавшийся гель удаляют, смывая его с раны раствором антисептика и/или с помощью стерильного влажного тампона, смоченного раствором антисептика.

Таблица №1	
Вес, г.	Размер раны, см*см
1 грамм	10*10 см
2 грамма	20*20 см
3 грамма	30*30 см

Таблица №2	
Степень экссудации	Время экспозиции на ране
Обильная экссудация	6-12 часов
Умеренная экссудация	До 3 суток
Скудная экссудация	3-5 суток

Меры предосторожности:

Перед применением АсептиСорб® - А рекомендуется проконсультироваться с врачом для подбора оптимального курса использования медицинского изделия. Использовать только для наружного применения.

Возможные побочные воздействия:

Возможны местные реакции в виде легкого жжения, ощущения тепла.
Рекомендованные действия в случае попадания медицинского изделия в глаза, дыхательные пути и пищеварительную систему:

При попадании в глаза. Немедленно промыть большим количеством воды. В случае возникновения раздражения обратитесь к врачу.

При попадании в желудок. Обильное питье. При попадании в желудок следует немедленно обратиться к врачу.

При вдыхании. Выйти на свежий воздух. Прополоскать рот и очистить нос. При раздражении слизистых оболочек, дыхательных путей, необходимо обратиться к врачу.

Условия хранения:

Хранить при температуре от +5⁰С до +25⁰С в недоступном для детей месте.

Условия транспортирования:

Транспортировать крытыми транспортными средствами по условиям хранения 2(С) ГОСТ 15150, но с ограничением по температуре от +5 °С до +25 °С в недоступном для детей месте.

Стерилизация: радиационной стерилизации.

Дата стерилизации: смотреть на упаковке.

Ремонт и обслуживание: Изделие одноразового применения. Ремонту и техническому обслуживанию не подлежит

Дата стерилизации: смотреть на упаковке.

Срок годности: 3 года с даты стерилизации.

Производитель: ООО «М.К. Асептика», Россия

Юридический адрес: Россия, 111524, г. Москва, ул. Электродная, д. 9, стр. 3, пом. 2.

Адрес производства: Россия, 140032, Московская область, Люберецкий р-н, п. Малаховка, ул. Шоссейная, д. 40

Организация, принимающая претензии: ООО «М.К. Асептика», Россия, 111524, г. Москва, ул. Электродная, д. 9, стр. 3, пом. 2.

Сайт: www.aseptica.ru, www.aseptisorb.ru

Электронная почта: mk@aseptica.ru

Условия отпуска из аптек: отпускается без рецепта врача.

Регистрационное удостоверение № РЗН 2013/337 от 26.07.2016 г.

Способ утилизации:

Сорбенты с нарушением герметичности упаковки, с истекшим сроком годности, не использованные после вскрытия упаковки, утилизируют в порядке, предусмотренном СанПиН 2.1.7.2790-10 для медицинских отходов класса А.

Сорбенты использованное по назначению подлежат утилизации и уничтожению в соответствии с требованиями к обращению с медицинскими отходами класса Б, установленными СанПиН 2.1.7.2790-10 и иными нормативно-правовыми актами, действующими в Российской Федерации на момент утилизации.

Информация о наличии в медицинском изделии лекарственного средства для медицинского применения, материалов животного и (или) человеческого происхождения:

При изготовлении сорбентов не используются материалы животного или человеческого происхождения.

ПОКАЗАНИЯ И ОБЛАСТИ ПРИМЕНЕНИЯ
Сорбент АсептиСорб® - А дренирующий полимерный стерильный
по ТУ 21.20.24-008-51276525-2018

АсептиСорб® - А эффективен для применения к экссудирующим и кровоточащим ранам различной этиологии с болевым синдромом, для применения к инфицированным ранам в 1-й фазе раневого процесса с уровнем микробной обсемененности $10^2 - 10^3$ микробных тел/см². АсептиСорб® - А с учетом его сорбционных параметров, обезболивающего, противоотечного, гемостатического действия (капиллярное кровотечение) является эффективным средством оказания первой помощи при травматических повреждениях с болевым синдромом.

АсептиСорб® - А может быть использован для комплектации всех видов аптек.

ОБЛАСТИ ПРИМЕНЕНИЯ: терапия, оказание первой помощи, хирургия, эндокринология, флебология, паллиативная помощь.

МЕТОДОЛОГИЯ ПРИМЕНЕНИЯ СОРБЕНТОВ АСЕПТИСОРБ®

1.



Нанести на рану сорбент методом припудривания (присыпания)

2.



Прикрыть обработанную сорбентом рану стерильной марлевой салфеткой

3.



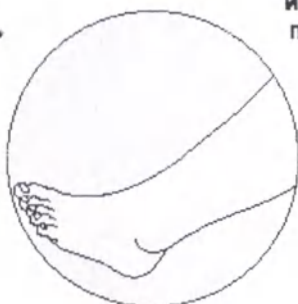
Зафиксировать повязку марлевым, эластичным или трубчато-сетчатым бинтом

4.



Через 1-3 суток (в зависимости от степени раневого процесса и количества экссудата) смыть образовавшийся гель и при необходимости повторить перевязку

5.



Перевязки повторять до полного очищения раны

Всего прошито, пронумеровано и
скреплено печатью 3 лист
(ов)

Генеральный директор

ООО "М.К. Асептика"

О.А. Пелехатая



20 19 г.

О.А. Пелехатая
«25» июля 2019 г.



Инструкция по применению
Сорбент АсептиСорб® - М дренирующий полимерный стерильный
по ТУ 21.20.24-008-51276525-2018

Состав: сорбент дренирующий полимерный, экстракт коры магнолии лекарственной, стерильный.

Общие сведения:

АсептиСорб® - М представляет собой гелеобразное перевязочное средство. АсептиСорб® - М необратимо сорбирует из раны от 1,8 до 5 г/г раневого отделяемого. Согласно Методическим рекомендациям № 2000/156 оптимальный уровень сорбции, а также осмотическая активность сорбентов вызывает наряду с сорбционным очищением раны купирование отека без каких-либо патологических воздействий на здоровые клетки грануляционной ткани и активизацию процесса микроциркуляции.

АсептиСорб® - М обладает противовоспалительными и противоотечными свойствами, пролонгированным дренирующим эффектом, обеспечивает нормальный парообмен в ране, стимулирует микроциркуляцию, благотворно влияет на обменные процессы в ране.

При контакте с раневым отделяемым АсептиСорб® - М постепенно набухает, превращаясь в формоустойчивый студенистый гель. Неионогенная природа основы АсептиСорб® - М способствует формированию (при набухании сорбента) сети капилляров, обеспечивающих условия для пролонгированного (до 2-3 суток) капиллярного дренирования раны, а также для создания необратимого оттока экссудата и микрофлоры (независимо от ее вида) со дна раны в толщу сорбента.

Назначение: Сорбенты АсептиСорб® - М дренирующие полимерные стерильные предназначенные для создания оптимальных условий заживления ран и ожогов различной этиологии.

Показания к применению:

АсептиСорб® - М эффективен для применения к умеренно экссудирующим и кровоточащим ранам различной этиологии, в том числе для применения к инфицированным не гнойным ранам в 1-ой фазе раневого процесса с уровнем микробной обсеменённости 10^2 микробных тел/см². АсептиСорб® - М с учетом его сорбционных параметров и противоотечного действия также является эффективным средством оказания первой помощи при травматических повреждениях, позволяющим снизить риск инфицирования при первичных травмах.

Противопоказания к применению:

Применение АсептиСорб® - М не показано для применения к ранам, имеющих полостную структуру (свищи, фурункулы), для применения к гнойно-некротических ран. Не показано применение АсептиСорб® - М у больных с индивидуальной непереносимостью отдельных компонентов перевязочного средства.

Способ применения:

Вскрыть упаковку с сорбентом АсептиСорб® - М, содержимое нанести на раневую поверхность и равномерно распределить (желательно использовать шпатель). Толщина сорбирующего слоя на ране должна составлять от 5 до 20 г (см. таблицу № 1). Сверху слой сорбента покрывают стерильной марлевой или атрауматичной повязкой и фиксируют повязку марлевым, эластичным или сетчато-грубчатым бинтом. Перевязки осуществляют через 1–3 суток в зависимости от степени выраженности раневого процесса и количества раневого отделяемого (экссудата) см. таблицу № 2. Находясь в контакте с раной, сорбент преобразуется в студенистый гель, обеспечивая активный отток раневого отделяемого и микрофлоры. При перевязках образовавшийся гель удаляют, смывая его с раны раствором антисептика и/или с помощью стерильного влажного тампона, смоченного раствором антисептика.

Таблица № 1

Вес, г.	Размер раны, см*см
---------	-----------------------

Таблица № 2

Степень экссудации	Время экспозиции на ране
--------------------	--------------------------

	2*2 см
4мм	5*5 см
грамм	7*7 см
20 грамм	10*10 см

Умеренная экссудация	До 3 суток
Скудная экссудация	3-6 суток

Меры предосторожности:

Перед применением АсептиСорб® - М рекомендуется проконсультироваться с врачом для подбора оптимального курса использования медицинского изделия. Использовать только для наружного применения.

Возможны местные реакции в виде легкого жжения, ощущения тепла. В случае возникновения раздражения обратитесь к врачу.

Рекомендованные действия в случае попадания медицинского изделия в глаза:

При попадании в глаза. Немедленно промыть большим количеством воды.

Возможные побочные воздействия:

Возможны местные реакции в виде легкого жжения, ощущения тепла.

Рекомендованные действия в случае попадания медицинского изделия в глаза, дыхательные пути и пищеварительную систему:

При попадании в глаза. Немедленно промыть большим количеством воды. В случае возникновения раздражения обратитесь к врачу.

При попадании в желудок. Обильное питье. При попадании в желудок следует немедленно обратиться к врачу.

При вдыхании. Выйти на свежий воздух. Прополоскать рот и очистить нос. При раздражении слизистых оболочек, дыхательных путей, необходимо обратиться к врачу.

Условия хранения:

Хранить при температуре от +5⁰С до +25⁰С в недоступном для детей месте.

Условия транспортирования:

Транспортировать крытыми транспортными средствами по условиям хранения 2(С) ГОСТ 15150, но с ограничением по температуре от +5 °С до +25 °С в недоступном для детей месте.

Стерилизация: радиационной стерилизации.

Дата стерилизации: смотреть на упаковке.

Ремонт и обслуживание: Изделие одноразового применения. Ремонту и техническому обслуживанию не подлежит

Дата стерилизации: смотреть на упаковке.

Срок годности: 3 года с даты стерилизации.

Производитель: ООО «М.К. Асептика», Россия

Юридический адрес: Россия, 111524, г. Москва, ул. Электродная, д. 9, стр. 3, пом. 2.

Адрес производства: Россия, 140032, Московская область, Люберецкий р-н, п. Малаховка, ул. Шосейная, д. 40

Организация, принимающая претензии: ООО «М.К. Асептика», Россия, 111524, г. Москва, ул. Электродная, д. 9, стр. 3, пом. 2.

Сайт: www.aseptica.ru, www.aseptisorb.ru

Электронная почта: mk@aseptica.ru

Условия отпуска из аптек: отпускается без рецепта врача.

Регистрационное удостоверение № РЗН 2013/337 от _____ г.

Способ утилизации:

Сорбенты с нарушением герметичности упаковки, с истекшим сроком годности, не использованные после вскрытия упаковки, утилизируют в порядке, предусмотренном СанПиН 2.1.7.2790-10 для медицинских отходов класса А.

Сорбенты использованное по назначению подлежат утилизации и уничтожению в соответствии с требованиями к обращению с медицинскими отходами класса Б, установленными СанПиН 2.1.7.2790-10 и иными нормативно-правовыми актами, действующими в Российской Федерации на момент утилизации.

Информация о наличии в медицинском изделии лекарственного средства для медицинского применения, материалов животного и (или) человеческого происхождения:

При изготовлении сорбентов не используются материалы животного или человеческого происхождения.

ПОКАЗАНИЯ И ОБЛАСТИ ПРИМЕНЕНИЯ

Сорбент АсептиСорб® - М дренирующий полимерный стерильный

АсептиСорб® - М эффективен для применения к умеренно экссудующим и кровоточащим ранам первичной этиологии, в том числе для применения к инфицированным не гнойным ранам в 1-ой фазе воспалительного процесса с уровнем микробной обсеменённости 10^2 микробных тел/см². АсептиСорб® - М с учетом его сорбционных параметров и противоотечного действия также является эффективным средством оказания первой помощи при травматических повреждениях, позволяющим снизить риск инфицирования при первичных травмах.

Сорбент АсептиСорб® - М может быть использован для комплектации всех видов аптек.

ОБЛАСТИ ПРИМЕНЕНИЯ:

терапия, оказание первой помощи, хирургия, эндокринология, флебология, паллиативная помощь.

МЕТОДОЛОГИЯ ПРИМЕНЕНИЯ

1.



Вскрыть упаковку с сорбентом

2.



Содержимое нанести на раневую поверхность и равномерно распределить (желательно использовать шпатель)

3.



Прикрыть обработанную сорбентом рану стерильной марлевой салфеткой

4.



Зафиксировать повязку марлевым, эластичным или сетчато-трубчатым бинтом

5.



При перевязках образовавшийся гель удалить, смывая его с раны раствором антисептика и/или с помощью стерильного влажного тампона, смоченного раствором антисептика

6.



Перевязки повторять до полного очищения раны

Всего прошито, пронумеровано и
скреплено печатью 3 лист
(ов)

Генеральный директор

ООО "М.К. Асептика"

О.А. Пелехатая



"25" июля 2019 г.

О.А. Пелехатая
«25» июля 2019 г.

Инструкция по применению
Сорбент АсептиСорб® - С дренирующий полимерный стерильный
по ТУ 21.20.24-008-51276525-2018



Состав: сорбент дренирующий полимерный, масло облепихи, экстракт коры магнолии лекарственной, стерильный.

Общие сведения:

АсептиСорб® - С представляет собой гелеобразное перевязочное средство. А АсептиСорб® - С необратимо сорбирует из раны от 1,8 до 5 г/г раневого отделяемого. Согласно Методическим рекомендациям № 2000/156 оптимальный уровень сорбции, а также осмотическая активность сорбентов вызывает наряду с сорбционным очищением раны купирование отека без каких-либо патологических воздействий на здоровые клетки грануляционной ткани и активизацию процесса микроциркуляции.

А АсептиСорб® - С обладает противовоспалительными, витаминизирующими и иммуностимулирующими свойствами, пролонгированным дренирующим эффектом, обеспечивает нормальный парообмен в ране, стимулирует микроциркуляцию, благотворно влияет на обменные процессы в ране.

При контакте с раневым отделяемым АсептиСорб® - С постепенно набухает, превращаясь в формоустойчивый студенистый гель. Неионогенная природа основы АсептиСорб® - С способствует формированию (при набухании сорбента) сети капилляров, обеспечивающих условия для пролонгированного (до 2-3 суток) капиллярного дренирования раны, а также для создания необратимого оттока экссудата и микрофлоры, независимо от ее вида, со дна раны в толщу сорбента.

Назначение: Сорбенты АсептиСорб® - С дренирующие полимерные стерильные предназначены для создания оптимальных условий заживления ран и ожогов различной этиологии.

Показания к применению:

АсептиСорб® - С эффективен для применения к умеренно экссудирующим и кровоточащим ранам различной этиологии, в том числе для применения к инфицированным ранам в 1-й фазе раневого процесса с уровнем микробной обсемененности 10^2 - 10^3 микробных тел/см², трофических язв в острой и хронической форме. Возможно применение АсептиСорб® - С при наличии на раневой поверхности сухого струпа. АсептиСорб® - С с учетом его сорбционных параметров и противовоспалительного действия также является эффективным средством оказания первой помощи при травматических повреждениях, позволяющим снизить риск инфицирования при первичных травмах.

Противопоказания к применению:

Применение АсептиСорб® - С не показано для применения к ранам, имеющих полостную структуру (свищи, фурункулы), для применения к гнойно-некротическим ранам. Не показано применение АсептиСорб® - С у больных с индивидуальной непереносимостью отдельных компонентов перевязочного средства.

Способ применения:

Вскрыть упаковку с сорбентом АсептиСорб® - С, содержимое нанести на раневую поверхность и равномерно распределить (желательно использовать шпатель). Толщина сорбирующего слоя на ране должна составлять от 5 до 20 г (см. таблицу № 1). Сверху слой сорбента покрывают стерильной марлевой или атравматичной повязкой и фиксируют повязку марлевым, эластичным или сетчатотрубчатым бинтом. Перевязки осуществляют через 1-3 суток в зависимости от степени выраженности раневого процесса и количества раневого отделяемого (экссудата) см. таблицу № 2. Находясь в контакте с раной, сорбент преобразуется в студенистый гель, обеспечивая активный отток раневого отделяемого и микрофлоры. При перевязках образовавшийся гель удаляют, смывая его с раны раствором антисептика и/или с помощью стерильного влажного тампона, смоченного

Таблица №1	
	Размер раны, см*см
5 грамм	2*2 см
10 грамм	5*5 см
15 грамм	7*7 см
20 грамм	10*10 см

Таблица №2	
Степень экссудации	Время экспозиции на ране
Умеренная экссудация	До 3 суток
Скудная экссудация	3-6 суток

Меры предосторожности:

Перед применением АсептиСорб® - С рекомендуется проконсультироваться с врачом для подбора оптимального курса использования медицинского изделия. Использовать только для наружного применения.

Возможные побочные воздействия:

Возможны местные реакции в виде легкого жжения, ощущения тепла.

Рекомендованные действия в случае попадания медицинского изделия в глаза, дыхательные пути и пищеварительную систему:

При попадании в глаза. Немедленно промыть большим количеством воды. В случае возникновения раздражения обратитесь к врачу.

При попадании в желудок. Обильное питье. При попадании в желудок следует немедленно обратиться к врачу.

При вдыхании. Выйти на свежий воздух. Прополоскать рот и очистить нос. При раздражении слизистых оболочек, дыхательных путей, необходимо обратиться к врачу.

Условия хранения:

Хранить при температуре от +5⁰С до +25⁰С в недоступном для детей месте.

Условия транспортирования:

Транспортировать крытыми транспортными средствами по условиям хранения 2(С) ГОСТ 15150, но с ограничением по температуре от +5 °С до +25 °С в недоступном для детей месте.

Стерилизация: радиационной стерилизации.

Дата стерилизации: смотреть на упаковке.

Ремонт и обслуживание: Изделие одноразового применения. Ремонту и техническому обслуживанию не подлежит

Дата стерилизации: смотреть на упаковке.

Срок годности: 3 года с даты стерилизации.

Производитель: ООО «М.К. Асептика», Россия

Юридический адрес: Россия, 111524, г. Москва, ул. Электродная, д. 9, стр. 3, пом. 2.

Адрес производства: Россия, 140032, Московская область, Люберецкий р-н, п. Малаховка, ул. Шоссейная, д. 40

Организация, принимающая претензии: ООО «М.К. Асептика», Россия, 111524, г. Москва, ул. Электродная, д. 9, стр. 3, пом. 2.

Сайт: www.aseptica.ru, www.aseptisorb.ru

Электронная почта: mk@aseptica.ru

Условия отпуска из аптек: отпускается без рецепта врача.

Регистрационное удостоверение № РЗН 2013/337 от _____ г.

Способ утилизации:

Сорбенты с нарушением герметичности упаковки, с истекшим сроком годности, не использованные после вскрытия упаковки, утилизируют в порядке, предусмотренном СанПиН 2.1.7.2790-10 для медицинских отходов класса А.

Сорбенты использованное по назначению подлежат утилизации и уничтожению в соответствии с требованиями к обращению с медицинскими отходами класса Б, установленными СанПиН 2.1.7.2790-10 и иными нормативно-правовыми актами, действующими в Российской Федерации на момент утилизации.

Информация о наличии в медицинском изделии лекарственного средства для медицинского применения, материалов животного и (или) человеческого происхождения:

При изготовлении сорбентов не используются материалы животного или человеческого происхождения.

ПОКАЗАНИЯ И ОБЛАСТИ ПРИМЕНЕНИЯ

АсептиСорб® - С дренирующий полимерный стерильный по ТУ 21.20.24-008-51276525-2018

АсептиСорб® - С эффективен для применения к умеренно экссудирующим и кровоточащим ранам различной этиологии, в том числе для применения к инфицированным ранам в 1-й фазе раневого процесса с уровнем микробной обсемененности 10^2 - 10^3 микробных тел/см², трофических язв в острой и хронической форме. Возможно применение АсептиСорб® - С при наличии на раневой поверхности сухого струпа.

АсептиСорб® - С с учетом его сорбционных параметров и противовоспалительного действия также является эффективным средством оказания первой помощи при травматических повреждениях, позволяющим снизить риск инфицирования при первичных травмах.

АсептиСорб® - С может быть использован для комплектации всех видов аптек.

ОБЛАСТИ ПРИМЕНЕНИЯ:

первой помощи, хирургия, эндокринология, флебология, паллиативная помощь.

1.



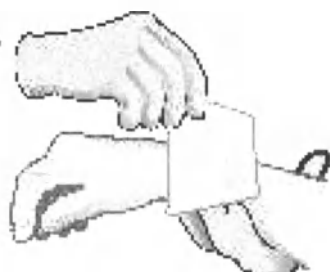
Вскрыть упаковку с сорбентом

2.



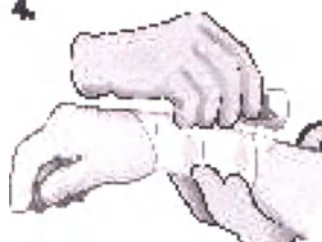
Содержимое нанести на раневую поверхность и равномерно распределить (желательно использовать шпатель)

3.



Прикрыть обработанную сорбентом рану стерильной марлевой салфеткой

4.



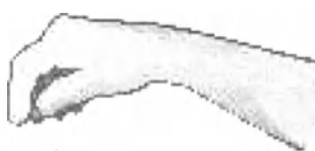
Зафиксировать повязку марлевым, эластичным или сетчато-трубчатым бинтом

5.



При перевязках образовавшийся гель удалить, смывая его с раны раствором антисептика и/или с помощью стерильного влажного тампона, смоченного раствором антисептика

6.



Перевязки повторять до полного очищения раны

Всего прошито, пронумеровано и
скреплено печатью 4 лист
(ов)

Генеральный директор

ООО "М.К. Асептика"

О.А. Пелехатая



20-19 г.



О.А. Пелехатая
«25» июля 2019 г.



Инструкция по применению
Сорбент АсептиСорб® - МС дренирующий полимерный стерильный
по ТУ 21.20.24-008-51276525-2018

Состав: сорбент дренирующий полимерный, экстракт эвкалипта, экстракт коры магнолии лекарственной, стерильный.

Общие сведения:

АсептиСорб® - МС представляет собой гелеобразное перевязочное средство. АсептиСорб® - МС необратимо сорбирует из раны от 1,8 до 5 г/г раневого отделяемого. Согласно Методическим рекомендациям № 2000/156 оптимальный уровень сорбции, а также осмотическая активность сорбентов вызывает наряду с сорбционным очищением раны купирование отека без каких-либо патологических воздействий на здоровые клетки грануляционной ткани и активизацию процесса микроциркуляции.

АсептиСорб® - МС обладает противовоспалительными и антиоксидантными свойствами, пролонгированным дренирующим эффектом, обеспечивает нормальный парообмен в ране, стимулирует микроциркуляцию, благотворно влияет на обменные процессы в ране.

При контакте с раневым отделяемым АсептиСорб® - МС постепенно набухает, превращаясь в формоустойчивый студенистый гель. Неионогенная природа основы АсептиСорб® - МС способствует формированию (при набухании сорбента) сети капилляров, обеспечивающих условия для пролонгированного (до 2-3 суток) капиллярного дренирования раны, а также для создания необратимого оттока экссудата и микрофлоры (независимо от ее вида) со дна раны в толщу сорбента.

Назначение: Сорбенты АсептиСорб® - МС дренирующие полимерные стерильные предназначены для создания оптимальных условий заживления ран и ожогов различной этиологии.

Показания к применению:

АсептиСорб® - МС эффективен для применения к умеренно экссудирующим и кровоточащим ранам различной этиологии, в том числе для применения к инфицированным ранам в 1-й фазе раневого процесса с уровнем микробной обсемененности $10^2 - 10^3$ микробных тел/см², влажных пролежней. Возможно применение АсептиСорб® - МС при наличии на раневой поверхности сухого струпа. АсептиСорб® - МС с учетом его сорбционных параметров и противовоспалительного действия также является эффективным средством оказания первой помощи при травматических повреждениях, позволяющим снизить риск инфицирования при первичных травмах.

Противопоказания к применению:

Применение АсептиСорб® - МС не показано для применения к ранам, имеющих полостную структуру (свищи, фурункулы), для применения к гнойно-некротическим ранам. Не показано применение АсептиСорб® - МС у больных с индивидуальной непереносимостью отдельных компонентов перевязочного средства.

Способ применения:

Зскрывать упаковку с сорбентом АсептиСорб® - МС, содержимое нанести на раневую поверхность и равномерно распределить (желательно использовать шпатель). Толщина сорбирующего слоя на ране должна составлять от 1 до 5 мм (см. таблицу № 1). Сверху слой сорбента покрывают стерильной марлевой или атраватичной повязкой и фиксируют повязку марлевым, эластичным или сетчато-трубчатым бинтом. Перевязки осуществляют через 1–3 суток в зависимости от степени выраженности раневого процесса и количества раневого отделяемого (экссудата), см. таблицу № 2. Находясь в контакте с раной, сорбент преобразуется в студенистый гель, обеспечивая активный отток раневого отделяемого и микрофлоры. При перевязках образовавшийся гель удаляют, смывая его с раны

антисептика и/или с помощью стерильного влажного тампона, смоченного раствором антисептика.

Таблица № 1

Вес, г.	Размер раны, см*см
5 грамм	2*2 см
10 грамм	5*5 см
15 грамм	7*7 см
20 грамм	10*10 см

Таблица № 2

Степень экссудации	Время экспозиции на ране
Умеренная экссудация	До 3 суток
Скудная экссудация	3-6 суток

Меры предосторожности:

Перед применением АсептиСорб® - МС рекомендуется проконсультироваться с врачом для подбора оптимального курса использования медицинского изделия. Использовать только для наружного применения.

Возможные побочные воздействия:

Возможны местные реакции в виде легкого жжения, ощущения тепла.

Рекомендованные действия в случае попадания медицинского изделия в глаза, дыхательные пути и пищеварительную систему:

При попадании в глаза. Немедленно промыть большим количеством воды. В случае возникновения раздражения обратиться к врачу.

При попадании в желудок. Обильное питье. При попадании в желудок следует немедленно обратиться к врачу.

При вдыхании. Выйти на свежий воздух. Прополоскать рот и очистить нос. При раздражении слизистых оболочек, дыхательных путей, необходимо обратиться к врачу.

Условия хранения:

Хранить при температуре от +5⁰С до +25⁰С в недоступном для детей месте.

Условия транспортирования:

Транспортировать крытыми транспортными средствами по условиям хранения 2(С) ГОСТ 15150, но с ограничением по температуре от +5 °С до +25 °С в недоступном для детей месте.

Стерилизация: радиационной стерилизации.

Дата стерилизации: смотреть на упаковке.

Ремонт и обслуживание: Изделие одноразового применения. Ремонту и техническому обслуживанию не подлежит.

Дата стерилизации: смотреть на упаковке.

Срок годности: 3 года с даты стерилизации.

Производитель: ООО «М.К. Асептика», Россия

Юридический адрес: Россия, 111524, г. Москва, ул. Электродная, д. 9, стр. 3, пом. 2.

Адрес производства: Россия, 140032, Московская область, Люберецкий р-н, п. Малаховка, ул. Поссейная, д. 40

Организация, принимающая претензии: ООО «М.К. Асептика», Россия, 111524, г. Москва, ул. Электродная, д. 9, стр. 3, пом. 2.

Сайт: www.aseptica.ru, www.aseptisorb.ru

Электронная почта: mk@aseptica.ru

Условия отпуска из аптек: отпускается без рецепта врача.

Регистрационное удостоверение № РЗН 2013/337 от _____ г.

Способ утилизации:

Сорбенты с нарушением герметичности упаковки, с истекшим сроком годности, не использованные после вскрытия упаковки, утилизируют в порядке, предусмотренном СанПиН 2.1.7.2790-10 для медицинских отходов класса А.

Сорбенты использованные по назначению подлежат утилизации и уничтожению в соответствии с требованиями к обращению с медицинскими отходами класса Б, установленными СанПиН 2.1.7.2790-10 и иными нормативно-правовыми актами, действующими в Российской Федерации на момент утилизации.

Информация о наличии в медицинском изделии лекарственного средства для медицинского применения, материалов животного и (или) человеческого происхождения:

При применении сорбентов не используются материалы животного или человеческого происхождения.

ПОКАЗАНИЯ И ОБЛАСТИ ПРИМЕНЕНИЯ

**Сорбент АсептиСорб® - МС дренирующий полимерный стерильный
по ТУ 21.20.24-008-51276525-2018**

АсептиСорб® - МС эффективен для лечения умеренно экссудирующих и кровоточащих ран различной этиологии, в том числе для лечения инфицированных ран в 1-й фазе раневого процесса с уровнем микробной обсемененности $10^2 - 10^3$ микробных тел/см², влажных пролежней. Возможно применение АсептиСорб® - МС при наличии на раневой поверхности сухого струпа.

АсептиСорб® - МС с учетом его сорбционных параметров и противовоспалительного действия также является эффективным средством оказания первой помощи при травматических повреждениях, позволяющим снизить риск инфицирования при первичных травмах.

Сорбент АсептиСорб® - МС может быть использован для комплектации всех видов аптек.

ОБЛАСТИ ПРИМЕНЕНИЯ: терапия, оказание первой помощи, хирургия, эндокринология, онкология, паллиативная помощь.

МЕТОДОЛОГИЯ ПРИМЕНЕНИЯ

1.



Вскрыть упаковку с сорбентом

2.



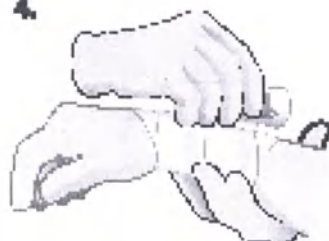
Содержимое нанести на раневую поверхность и равномерно распределить (желательно использовать шпатель)

3.



Прикрыть обработанную сорбентом рану стерильной марлевой салфеткой

4.



Закрепить повязку марлевым, эластичным или сетчато-трубчатым бинтом

5.



При перевязках образовавшийся гель удалить, смывая его с раны раствором антисептика и/или с помощью стерильного влажного тампона, смоченного раствором антисептика

6.



Перевязки повторять до полного очищения раны

Всего прошито, пронумеровано и
скреплено печатью 4 лист
(ов)

Генеральный директор

ООО "М.К. Асептика"

О.А. Пелехатая



"М.К."

25

мая

20

19

г.

О.А. Пелехатая
«25» июля 2019 г.



Инструкция по применению
Сорбент АсептиСорб® - Е дренирующий полимерный стерильный
по ТУ 21.20.24-008-51276525-2018

Состав: сорбент дренирующий полимерный, диоксидин, экстракт коры магнолии лекарственной, стерильный.

Общие сведения:

АсептиСорб® - Е представляет собой гелеобразное перевязочное средство. АсептиСорб® - Е необратимо сорбирует из раны от 1,8 до 5 г/г раневого отделяемого. Согласно Методическим рекомендациям № 2000/156 оптимальный уровень сорбции, а также осмотическая активность сорбентов вызывает наряду с сорбционным очищением раны купирование отека без каких-либо патологических воздействий на здоровые клетки грануляционной ткани и активизацию процесса микроциркуляции.

АсептиСорб® - Е содержит антисептик диоксидин – антимикробный препарат широкого спектра действия.

АсептиСорб® - Е обладает противовоспалительными и антимикробными свойствами, пролонгированным дренирующим эффектом, обеспечивает нормальный парообмен в ране, стимулирует микроциркуляцию, что в сочетании с местной антианаэробной активностью диоксида благотворно влияет на обменные процессы в ране.

При контакте с раневым отделяемым АсептиСорб® - Е постепенно набухает, превращаясь в формоустойчивый студенистый гель. Неионогенная природа основы АсептиСорб® - Е способствует формированию (при набухании сорбента) сети капилляров, обеспечивающих условия для пролонгированного (до 2-3 суток) капиллярного дренирования раны, а также для создания необратимого оттока экссудата и микрофлоры (независимо от ее вида) со дна раны в толщу сорбента.

Назначение: Сорбенты АсептиСорб® - Е дренирующие полимерные стерильные предназначены для создания оптимальных условий заживления ран и ожогов различной этиологии.

Показания к применению:

АсептиСорб® - Е эффективен для применения к умеренно экссудующим и кровоточащим ранам различной этиологии, в том числе для применения к инфицированным ранам в 1-й фазе раневого процесса с уровнем микробной обсемененности 10^4 - 10^6 микробных тел/см² умеренно экссудующих и кровоточащих ран различной этиологии. Возможно применение АсептиСорб® - Е при наличии на раневой поверхности сухого струпа. АсептиСорб® - Е с учетом его сорбционных параметров, антимикробного и противовоспалительного действия также является эффективным средством оказания первой помощи при травматических повреждениях с высоким риском инфицирования.

Противопоказания к применению:

Применение АсептиСорб® - Е не показано для применения к ранам, имеющих полостную структуру (свищи, фурункулы), для применения к ранам с некрозом, для применения к очищенных от патогенной микрофлоры гранулирующих ран в стадии регенерации. Не показано применение АсептиСорб® - Е у больных с индивидуальной непереносимостью диоксида или отдельных компонентов перевязочного средства.

Способ применения:

Вскрыть упаковку с сорбентом АсептиСорб® - Е, содержимое нанести на раневую поверхность и равномерно распределить (желательно использовать шпатель). Толщина сорбирующего слоя на ране должна составлять от 5 до 20 г (см. таблицу № 1). Сверху слой сорбента покрывают стерильной марлевой или асептической повязкой и фиксируют повязку марлевым, эластичным или сетчато-трубчатым бинтом. Перевязки осуществляют через 1–3 суток в зависимости от степени выраженности раневого процесса (экссудата) см. таблицу № 2. Находясь в контакте с раной,

преобразуется в студенистый гель, обеспечивая активный отток раневого отделяемого и флоры. При перевязках образовавшийся гель удаляют, смывая его с раны раствором антисептика с помощью стерильного влажного тампона, смоченного раствором антисептика.

Таблица № 1	
Вес, г.	Размер раны, см*см
5 грамм	2*2 см
10 грамм	5*5 см
15 грамм	7*7 см
20 грамм	10*10 см

Таблица № 2	
Степень экссудации	Время экспозиции на ране
Умеренная экссудация	До 3 суток
Скудная экссудация	3-6 суток

Меры предосторожности:

Перед применением АсептиСорб® - Е рекомендуется проконсультироваться с врачом для подбора оптимального курса использования медицинского изделия. Использовать только для наружного применения.

Возможны местные реакции в виде легкого жжения, ощущения тепла. В случае возникновения раздражения обратитесь к врачу.

Рекомендованные действия в случае попадания медицинского изделия в глаза:

При попадании в глаза. Немедленно промыть большим количеством воды.

Возможные побочные воздействия:

Возможны местные реакции в виде легкого жжения, ощущения тепла.

Рекомендованные действия в случае попадания медицинского изделия в глаза, дыхательные пути и пищеварительную систему:

При попадании в глаза. Немедленно промыть большим количеством воды. В случае возникновения раздражения обратитесь к врачу.

При попадании в желудок. Обильное питье. При попадании в желудок следует немедленно обратиться к врачу.

При вдыхании. Выйти на свежий воздух. Прополоскать рот и очистить нос. При раздражении слизистых оболочек, дыхательных путей, необходимо обратиться к врачу.

Условия хранения:

Хранить при температуре от +5⁰С до +25⁰С в недоступном для детей месте.

Условия транспортирования:

Транспортировать крытыми транспортными средствами по условиям хранения 2(С) ГОСТ 15150, но с ограничением по температуре от +5 °С до +25 °С в недоступном для детей месте.

Стерилизация: радиационной стерилизации.

Дата стерилизации: смотреть на упаковке.

Ремонт и обслуживание: Изделие одноразового применения. Ремонту и техническому обслуживанию не подлежит

Дата стерилизации: смотреть на упаковке.

Срок годности: 3 года с даты стерилизации.

Производитель: ООО «М.К. Асептика», Россия

Юридический адрес: Россия, 111524, г. Москва, ул. Электродная, д. 9, стр. 3, пом. 2.

Адрес производства: Россия, 140032, Московская область, Люберецкий р-н, п. Малаховка, ул. Посейная, д. 40

Организация, принимающая претензии: ООО «М.К. Асептика», Россия, 111524, г. Москва, ул. Электродная, д. 9, стр. 3, пом. 2.

Сайт: www.aseptica.ru, www.aseptisorb.ru

Электронная почта: mk@aseptica.ru

Условия отпуска из аптек: отпускается без рецепта врача.

Регистрационное удостоверение № РЗН 2013/337 от ____ г.

Способ утилизации:

Сорбенты с нарушением герметичности упаковки, с истекшим сроком годности, не использованные после вскрытия упаковки, утилизируют в порядке, предусмотренном СанПиН 2.1.7.2790-10 для медицинских отходов класса А.

Сорбенты использованные по назначению подлежат утилизации и уничтожению в соответствии с требованиями к обращению с медицинскими отходами класса Б, установленными СанПиН 2.1.7.2790-10

и иными нормативно-правовыми актами, действующими в Российской Федерации на момент утилизации.

...дия о наличии в медицинском изделии лекарственного средства для медицинского
...ния, материалов животного и (или) человеческого происхождения:
...готовлении сорбентов не используются материалы животного или человеческого происхождения.

ПОКАЗАНИЯ И ОБЛАСТИ ПРИМЕНЕНИЯ
Сорбент АсептиСорб® - Е дренирующий полимерный стерильный
по ТУ 21.20.24-008-51276525-2018

АсептиСорб® - Е эффективен для применения к умеренно экссудирующим и кровоточащим ранам различной этиологии, в том числе для применения к инфицированным ранам в 1-й фазе раневого процесса с уровнем микробной обсемененности 10^4 - 10^6 микробных тел/см² умеренно экссудирующих и кровоточащих ран различной этиологии. Возможно применение АсептиСорб®- Е при наличии на раневой поверхности сухого струпа.

АсептиСорб®- Е с учетом его сорбционных параметров, антимикробного и противовоспалительного действия также является эффективным средством оказания первой помощи при травматических повреждениях с высоким риском инфицирования.

Сорбент АсептиСорб® - Е может быть использован для комплектации всех видов аптек.

ОБЛАСТИ ПРИМЕНЕНИЯ: терапия, оказание первой помощи, хирургия, эндокринология, флебология, паллиативная помощь.

1.



Вскрыть упаковку с сорбентом

2.



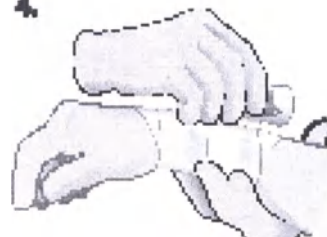
Содержимое нанести на раневую поверхность и равномерно распределить (желательно использовать шпатель)

3.



Прикрыть обработанную сорбентом рану стерильной марлевой салфеткой

4.



Зафиксировать повязку марлевым, эластичным или сетчато-трубчатым бинтом

5.



При перевязках образовавшийся гель удалить, смывая его с раны раствором антисептика и/или с помощью стерильного влажного тампона, смоченного раствором антисептика

6.



Перевязки повторять до полного очищения раны

Всего прошито, пронумеровано и
скреплено печатью 4 лист
(ов)

Генеральный директор

ООО "М.К. Асептика"

"МК"
О.А. Полехатая



Асептика 20 09 г.