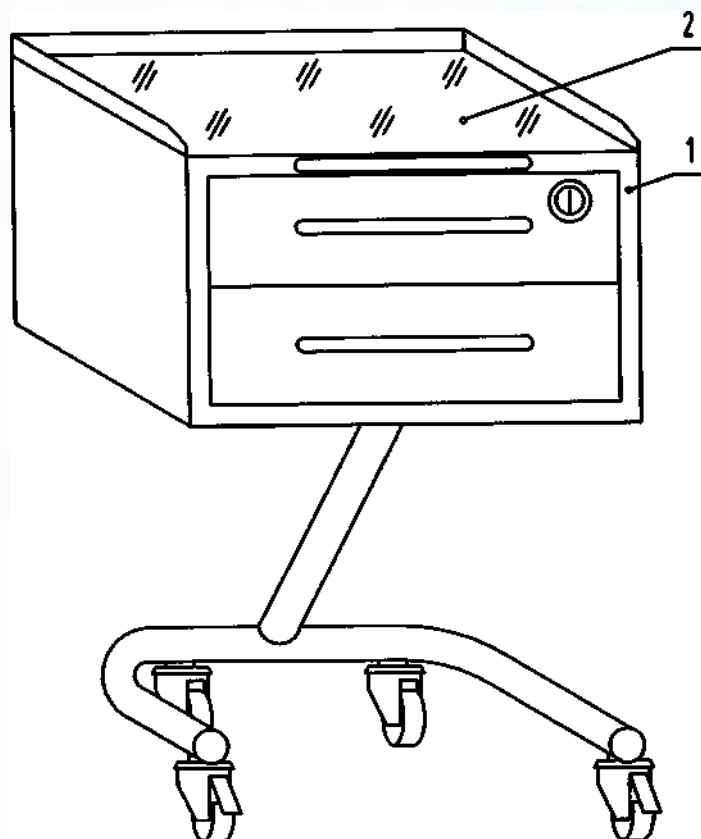


П А С П О Р Т
ТУ РБ 600182902.004-2003



Рис.1



Столик медицинский передвижной
С2

 **ЗАО «СТРУМ»**

222304 Республика Беларусь, Минская область,
г. Молодечно, ул. Металлистов, 8.
Тел./факс: +375 176 541676, +375 176 581616
E-mail: strum@tut.by www.strum.by

1. НАЗНАЧЕНИЕ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Столик медицинский передвижной (в дальнейшем - МИ) предназначен для применения в медицинских и лечебно-профилактических учреждениях для проведения медицинских исследований, размещения медицинских инструментов, хранения медицинских препаратов и других медицинских принадлежностей.

Показания к применению медицинского изделия: согласно назначению.
Противопоказания и побочные действия отсутствуют, при использовании МИ по назначению и соблюдении правил хранения, транспортировки и эксплуатации.

Применение МИ – безопасно.

2. ТЕХНИЧЕСКИЕ ДАННЫЕ

Медицинское изделие изготовлено из стали с полимерным покрытием и выполнено в мобильном варианте, т.е. имеет четыре подвижных колеса Ø50мм, два из которых оснащены тормозом. Имеет два выдвижных ящика. Нагрузка на каждый выдвижной ящик не более 5 кг. Нагрузка на столешницу не более 10 кг. Для удобства работы столешница имеет стеклянную подложку

Габаритные размеры, мм — 450x450x835.

Масса МИ — не более 23 кг.

3. КОМПЛЕКТ ПОСТАВКИ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Поз. на рис.1	Наименование	Кол-во, шт.
1	Столик медицинский передвижной С2	1
2	Стеклянная подложка	1
3	Паспорт	1

4. ДЕЗИНФЕКЦИЯ

Дезинфекцию медицинского изделия проводить с применением дезинфицирующе-моющих средств “Славин” или “Анасепт” или других средств, обладающих идентичными свойствами и разрешенными к применению Министерством Здравоохранения Российской Федерации. Дезинфицирующе-моющие средства НЕ ДОЛЖНЫ содержать свободного хлора.

5. СВЕДЕНИЯ ОБ ЭКСПЛУАТАЦИИ, ТРАНСПОРТИРОВАНИИ И ХРАНЕНИИ

Медицинское изделие предназначено для эксплуатации при температуре воздуха от +10°C до +35°C, относительной влажности не более 80% при температуре окружающего воздуха +25°C, в помещениях согласно вида климатического исполнения УХЛ 4.2 по ГОСТ 15150.

Условия транспортирования изделия вида климатического исполнения УХЛ 4.2 должны соответствовать условиям хранения 5 по ГОСТ 15150.

Медицинское изделие в упаковке предприятия-изготовителя должно храниться на складе поставщика (потребителя) по условиям хранения 2 (С) ГОСТ 15150.

6. СВЕДЕНИЯ ОБ УТИЛИЗАЦИИ

При потере своих потребительских качеств МИ подлежит утилизации в соответствии с требованиями законодательства как твердые бытовые отходы.

7. СВЕДЕНИЯ О ПРИЕМКЕ

МИ соответствует техническим условиям ТУ РБ 600182902.004-2003 и признано годным для эксплуатации.

Регистрационное удостоверение РБ № ИМ-7.105556, выдано 17.08.2017 г.

Регистрационное удостоверение РФ № РЗН 2017/5288, выдано 25.01.2017 г.

8. ГАРАНТИЙНЫЕ ОБЯЗАТЕЛЬСТВА

Гарантийный срок хранения – 1 год со дня выпуска МИ

Гарантийный срок эксплуатации – 2 года со дня ввода МИ в эксплуатацию

Срок службы МИ – не менее 7 лет со дня ввода в эксплуатацию

9. СВЕДЕНИЯ О РЕКЛАМАЦИЯХ

Рекламации в установленном порядке предъявляются предприятию-изготовителю или представительству в Российской Федерации с приложением данного паспорта по следующим адресам:

222304, Республика Беларусь, г. Молодечно, ул. Металлистов, 8

Тел./факс: +375 176 581616, +375 176 541676

E-mail: strum@tut.by www.strum.by

198329, Россия, г. Санкт-Петербург, вн. тер. г. МО Сосновая поляна,

ул. Тамбасова, д. 12, лит. А, оф. 36

Тел./факс: (7812) 336-24-54, 730-17-17

E-mail: megastrum@mail.ru www.megastrum.ru

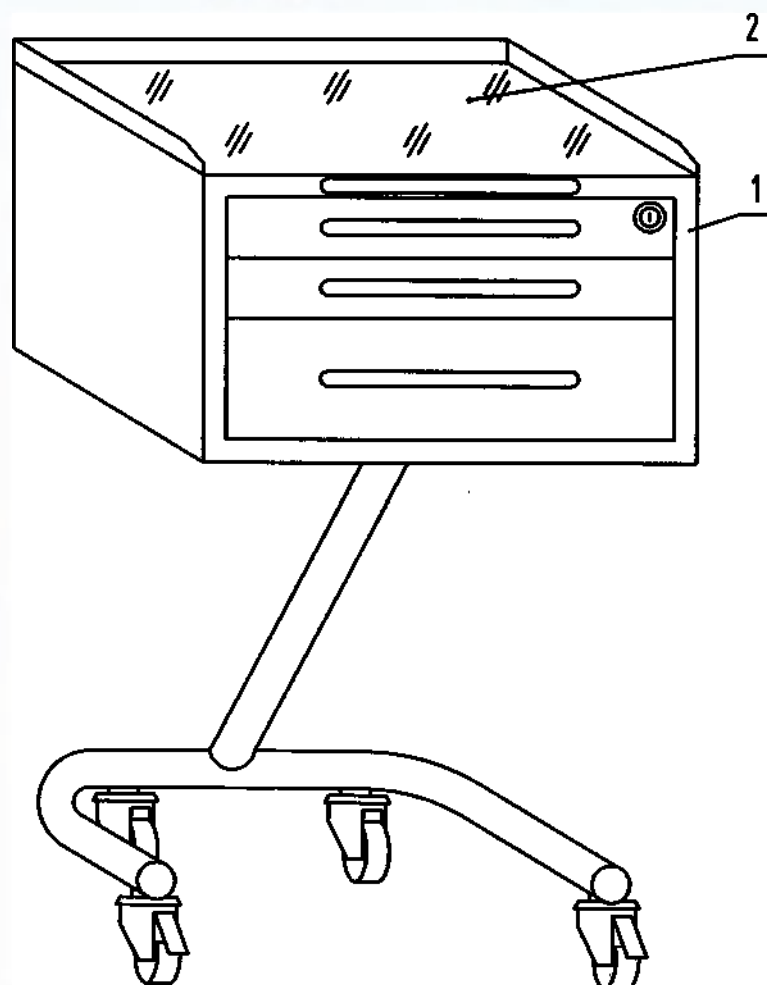
10. НАСТОЯЩАЯ ГАРАНТИЯ НЕ РАСПРОСТРАНЯЕТСЯ НА СЛЕДУЮЩЕЕ:

- несоблюдение потребителем предписаний паспорта по назначению, эксплуатации, транспортированию и хранению медицинского изделия;
- наличие на медицинском изделии признаков самостоятельного ремонта или изменение конструкции медицинского изделия в гарантийный срок эксплуатации;
- повреждения, которые вызваны не зависящими от производителя причинами, такими как явления природы и стихийные бедствия;
- внешние и внутренние загрязнения, царапины, трещины, потертости и прочие механические повреждения, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- внешние и внутренние повреждения, полученные в результате воздействия огня, влаги, активных химических веществ, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- повреждения, вероятность которых существенно выше обычной по характеру их использования, такие как стеклянные, пластмассовые детали.

П А С П О Р Т
ТУ РБ 600182902.004-2003



Рис.1



Столик медицинский передвижной
СЗ

 **ЗАО «СТРУМ»**

222304 Республика Беларусь, Минская область,
г. Молодечно, ул. Металлистов, 8.
Тел./факс: +375 176 541676, +375 176 581616
E-mail: strum@tut.by www.strum.by

1. НАЗНАЧЕНИЕ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Столик медицинский передвижной (в дальнейшем - МИ) предназначен для применения в медицинских и лечебно-профилактических учреждениях для проведения медицинских исследований, размещения медицинских инструментов, хранения медицинских препаратов и других медицинских принадлежностей.

Показания к применению медицинского изделия: согласно назначению.

Противопоказания и побочные действия отсутствуют, при использовании МИ по назначению и соблюдении правил хранения, транспортировки и эксплуатации.

Применение МИ – безопасно.

2. ТЕХНИЧЕСКИЕ ДАННЫЕ

Медицинское изделие изготовлено из стали с полимерным покрытием и выполнено в мобильном варианте, т.е. имеет четыре подвижных колеса Ø50мм, два из которых оснащены тормозом. Имеет три выдвижных ящика. Нагрузка на каждый выдвижной ящик не более 5 кг. Нагрузка на столешницу не более 10 кг. Для удобства работы столешница имеет стеклянную подложку

Габаритные размеры, мм — 450x450x835.

Масса МИ — не более 23 кг.

3. КОМПЛЕКТ ПОСТАВКИ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Поз. на рис.1	Наименование	Кол-во, шт.
1	Столик медицинский передвижной СЗ	1
2	Стеклянная подложка	1
3	Паспорт	1

4. ДЕЗИНФЕКЦИЯ

Дезинфекцию медицинского изделия проводить с применением дезинфицирующе-моющих средств “Славин” или “Анасепт” или других средств, обладающих идентичными свойствами и разрешенными к применению Министерством Здравоохранения Российской Федерации. Дезинфицирующе-моющие средства НЕ ДОЛЖНЫ содержать свободного хлора.

5. СВЕДЕНИЯ ОБ ЭКСПЛУАТАЦИИ, ТРАНСПОРТИРОВАНИИ И ХРАНЕНИИ

Медицинское изделие предназначено для эксплуатации при температуре воздуха от +10°C до +35°C, относительной влажности не более 80% при температуре окружающего воздуха +25°C, в помещениях согласно вида климатического исполнения УХЛ 4.2 по ГОСТ 15150.

Условия транспортирования изделия вида климатического исполнения УХЛ 4.2 должны соответствовать условиям хранения 5 по ГОСТ 15150.

Медицинское изделие в упаковке предприятия-изготовителя должно храниться на складе поставщика (потребителя) по условиям хранения 2 (С) ГОСТ 15150.

6. СВЕДЕНИЯ ОБ УТИЛИЗАЦИИ

При потере своих потребительских качеств МИ подлежит утилизации в соответствии с требованиями законодательства как твердые бытовые отходы.

7. СВЕДЕНИЯ О ПРИЕМКЕ

МИ соответствует техническим условиям ТУ РБ 600182902.004-2003 и признано годным для эксплуатации.

Регистрационное удостоверение РБ № ИМ-7.105556, выдано 17.08.2017 г.

Регистрационное удостоверение РФ № РЗН 2017/5288, выдано 25.01.2017 г.

8. ГАРАНТИЙНЫЕ ОБЯЗАТЕЛЬСТВА

Гарантийный срок хранения – 1 год со дня выпуска МИ

Гарантийный срок эксплуатации – 2 года со дня ввода МИ в эксплуатацию

Срок службы МИ – не менее 7 лет со дня ввода в эксплуатацию

9. СВЕДЕНИЯ О РЕКЛАМАЦИЯХ

Рекламации в установленном порядке предъявляются предприятию-изготовителю или представительству в Российской Федерации с приложением данного паспорта по следующим адресам:

222304, Республика Беларусь, г. Молодечно, ул. Металлистов, 8

Тел./факс: +375 176 581616, +375 176 541676

E-mail: strum@tut.by www.strum.by

198329, Россия, г. Санкт-Петербург, вн. тер. г. МО Сосновая поляна,

ул. Тамбасова, д. 12, лит. А, оф. 36

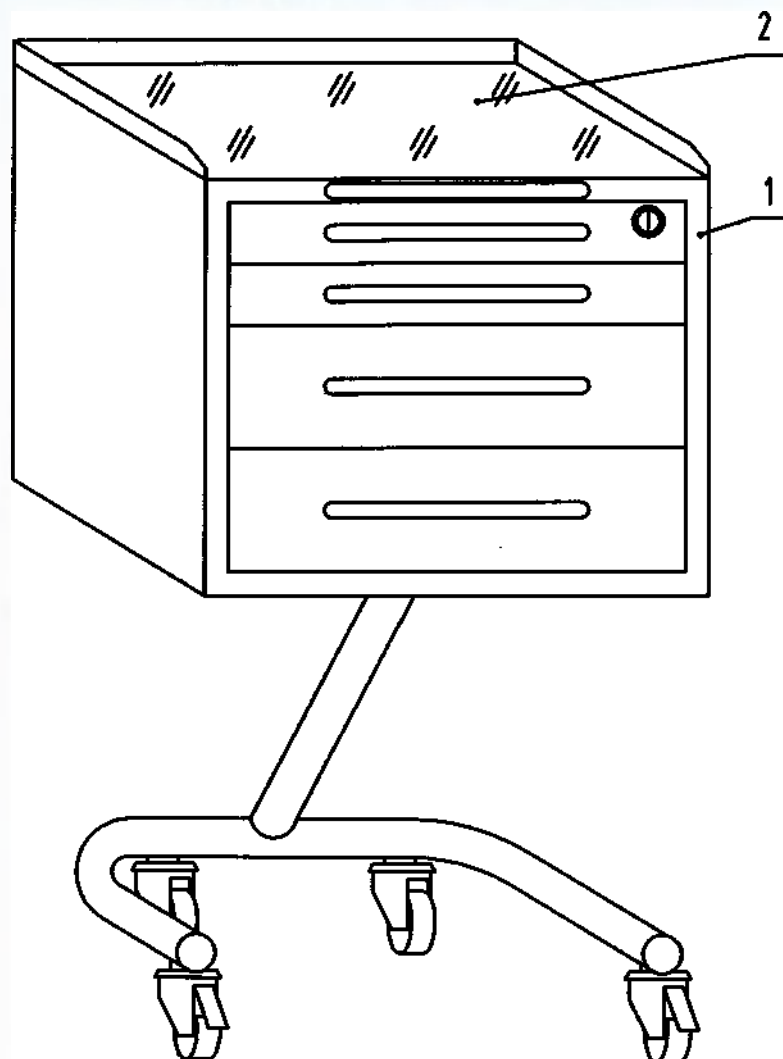
Тел./факс: (7812) 336-24-54, 730-17-17

E-mail: megastrum@mail.ru www.megastrum.ru

10. НАСТОЯЩАЯ ГАРАНТИЯ НЕ РАСПОСТРАНЯЕТСЯ НА СЛЕДУЮЩЕЕ:

- несоблюдение потребителем предписаний паспорта по назначению, эксплуатации, транспортированию и хранению медицинского изделия;
- наличие на медицинском изделии признаков самостоятельного ремонта или изменение конструкции медицинского изделия в гарантийный срок эксплуатации;
- повреждения, которые вызваны не зависящими от производителя причинами, такими как явления природы и стихийные бедствия;
- внешние и внутренние загрязнения, царапины, трещины, потертости и прочие механические повреждения, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- внешние и внутренние повреждения, полученные в результате воздействия огня, влаги, активных химических веществ, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- повреждения, вероятность которых существенно выше обычной по характеру их использования, такие как стеклянные, пластмассовые детали.

Рис.1



П А С П О Р Т
ТУ РБ 600182902.004-2003



Столик медицинский передвижной
С4

 **ЗАО «СТРУМ»**

222304 Республика Беларусь, Минская область,
г. Молодечно, ул. Металлистов, 8.

Тел./факс: +375 176 541676, +375 176 581616

E-mail: strum@tut.by www.strum.by

1. НАЗНАЧЕНИЕ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Столик медицинский передвижной (в дальнейшем - МИ) предназначен для применения в медицинских и лечебно-профилактических учреждениях для проведения медицинских исследований, размещения медицинских инструментов, хранения медицинских препаратов и других медицинских принадлежностей.

Показания к применению медицинского изделия: согласно назначению.

Противопоказания и побочные действия отсутствуют, при использовании МИ по назначению и соблюдении правил хранения, транспортировки и эксплуатации.

Применение МИ – безопасно.

2. ТЕХНИЧЕСКИЕ ДАННЫЕ

Медицинское изделие изготовлено из стали с полимерным покрытием и выполнено в мобильном варианте, т.е. имеет четыре подвижных колеса Ø50мм, два из которых оснащены тормозом. Имеет четыре выдвижных ящика. Нагрузка на каждый выдвижной ящик не более 5 кг. Нагрузка на столешницу не более 10 кг. Для удобства работы столешница имеет стеклянную подложку.

Габаритные размеры, мм — 500x500x835.

Масса МИ — не более 42 кг.

3. КОМПЛЕКТ ПОСТАВКИ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Поз. на рис.1	Наименование	Кол-во, шт.
1	Столик медицинский передвижной С4	1
2	Стеклянная подложка	1
3	Паспорт	1

4. ДЕЗИНФЕКЦИЯ

Дезинфекцию медицинского изделия проводить с применением дезинфицирующе-моющих средств “Славин” или “Анасепт” или других средств, обладающих идентичными свойствами и разрешенными к применению Министерством Здравоохранения Российской Федерации. Дезинфицирующе-моющие средства НЕ ДОЛЖНЫ содержать свободного хлора.

5. СВЕДЕНИЯ ОБ ЭКСПЛУАТАЦИИ, ТРАНСПОРТИРОВАНИИ И ХРАНЕНИИ

Медицинское изделие предназначено для эксплуатации при температуре воздуха от +10°C до +35°C, относительной влажности не более 80% при температуре окружающего воздуха +25°C, в помещениях согласно вида климатического исполнения УХЛ 4.2 по ГОСТ 15150.

Условия транспортирования изделия вида климатического исполнения УХЛ 4.2 должны соответствовать условиям хранения 5 по ГОСТ 15150.

Медицинское изделие в упаковке предприятия-изготовителя должно храниться на складе поставщика (потребителя) по условиям хранения 2 (С) ГОСТ 15150.

6. СВЕДЕНИЯ ОБ УТИЛИЗАЦИИ

При потере своих потребительских качеств МИ подлежит утилизации в соответствии с требованиями законодательства как твердые бытовые отходы.

7. СВЕДЕНИЯ О ПРИЕМКЕ

МИ соответствует техническим условиям ТУ РБ 600182902.004-2003 и признано годным для эксплуатации.

Регистрационное удостоверение РБ № ИМ-7.105556, выдано 17.08.2017 г.

Регистрационное удостоверение РФ № РЗН 2017/5288, выдано 25.01.2017 г.

8. ГАРАНТИЙНЫЕ ОБЯЗАТЕЛЬСТВА

Гарантийный срок хранения – 1 год со дня выпуска МИ

Гарантийный срок эксплуатации – 2 года со дня ввода МИ в эксплуатацию

Срок службы МИ – не менее 7 лет со дня ввода в эксплуатацию

9. СВЕДЕНИЯ О РЕКЛАМАЦИЯХ

Рекламации в установленном порядке предъявляются предприятию-изготовителю или представительству в Российской Федерации с приложением данного паспорта по следующим адресам:

222304, Республика Беларусь, г. Молодечно, ул. Металлистов, 8

Тел./факс: +375 176 581616, +375 176 541676

E-mail: strum@tut.by www.strum.by

198329, Россия, г. Санкт-Петербург, вн. тер. г. МО Сосновая поляна,

ул. Тамбасова, д. 12, лит. А, оф. 36

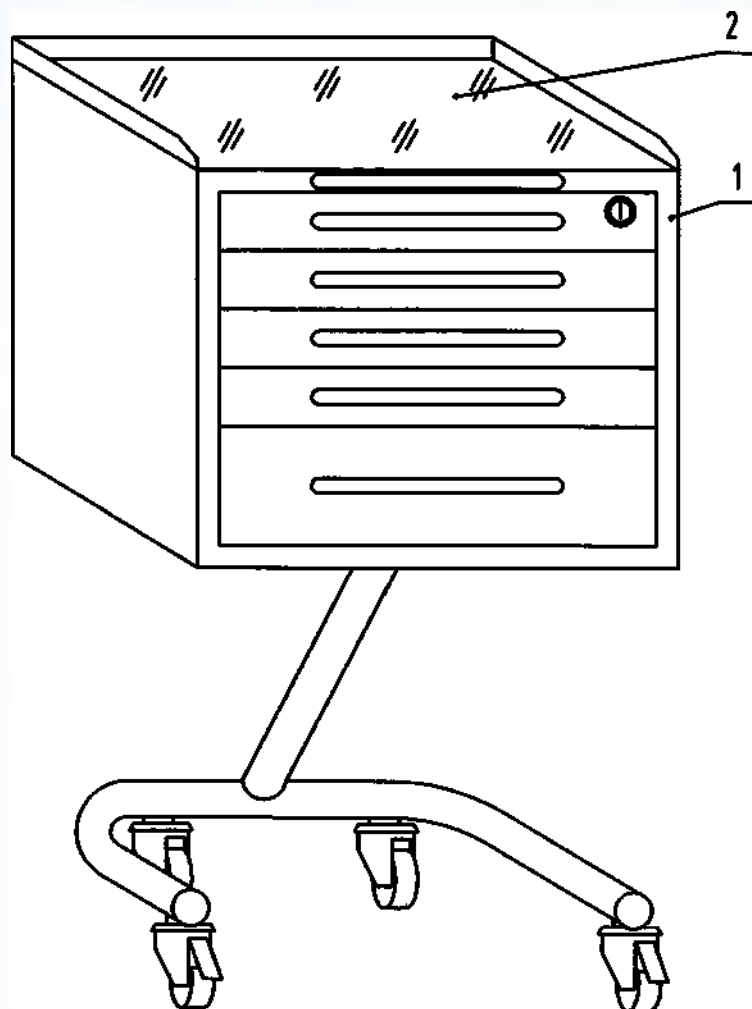
Тел./факс: (7812) 336-24-54, 730-17-17

E-mail: megastrum@mail.ru www.megastrum.ru

10. НАСТОЯЩАЯ ГАРАНТИЯ НЕ РАСПРОСТРАНЯЕТСЯ НА СЛЕДУЮЩЕЕ:

- несоблюдение потребителем предписаний паспорта по назначению, эксплуатации, транспортированию и хранению медицинского изделия;
- наличие на медицинском изделии признаков самостоятельного ремонта или изменение конструкции медицинского изделия в гарантийный срок эксплуатации;
- повреждения, которые вызваны не зависящими от производителя причинами, такими как явления природы и стихийные бедствия;
- внешние и внутренние загрязнения, царапины, трещины, потертости и прочие механические повреждения, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- внешние и внутренние повреждения, полученные в результате воздействия огня, влаги, активных химических веществ, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- повреждения, вероятность которых существенно выше обычной по характеру их использования, такие как стеклянные, пластмассовые детали.

Рис.1



П А С П О Р Т
ТУ РБ 600182902.004-2003



Столик медицинский передвижной
С5

 **ЗАО «СТРУМ»**

222304 Республика Беларусь, Минская область,
г. Молодечно, ул. Металлистов, 8.
Тел./факс: +375 176 541676, +375 176 581616
E-mail: strum@tut.by www.strum.by

1. НАЗНАЧЕНИЕ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Столик медицинский передвижной (в дальнейшем - МИ) предназначен для применения в медицинских и лечебно-профилактических учреждениях для проведения медицинских исследований, размещения медицинских инструментов, хранения медицинских препаратов и других медицинских принадлежностей.

Показания к применению медицинского изделия: согласно назначению.

Противопоказания и побочные действия отсутствуют, при использовании МИ по назначению и соблюдении правил хранения, транспортировки и эксплуатации.

Применение МИ – безопасно.

2. ТЕХНИЧЕСКИЕ ДАННЫЕ

Медицинское изделие изготовлено из стали с полимерным покрытием и выполнено в мобильном варианте, т.е. имеет четыре подвижных колеса Ø50мм, два из которых оснащены тормозом. Имеет пять выдвижных ящиков. Нагрузка на каждый выдвижной ящик не более 5 кг. Нагрузка на столешницу не более 10 кг. Для удобства работы столешница имеет стеклянную подложку.

Габаритные размеры, мм — 500x500x835.

Масса МИ — не более 42 кг.

3. КОМПЛЕКТ ПОСТАВКИ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Поз. на рис.1	Наименование	Кол-во, шт.
1	Столик медицинский передвижной С5	1
2	Стеклянная подложка	1
3	Паспорт	1

4. ДЕЗИНФЕКЦИЯ

Дезинфекцию медицинского изделия проводить с применением дезинфицирующе-моющих средств “Славин” или “Анаспеп” или других средств, обладающих идентичными свойствами и разрешенными к применению Министерством Здравоохранения Российской Федерации. Дезинфицирующе-моющие средства НЕ ДОЛЖНЫ содержать свободного хлора.

5. СВЕДЕНИЯ ОБ ЭКСПЛУАТАЦИИ, ТРАНСПОРТИРОВАНИИ И ХРАНЕНИИ

Медицинское изделие предназначено для эксплуатации при температуре воздуха от +10°C до +35°C, относительной влажности не более 80% при температуре окружающего воздуха +25°C, в помещениях согласно вида климатического исполнения УХЛ 4.2 по ГОСТ 15150.

Условия транспортирования изделия вида климатического исполнения УХЛ 4.2 должны соответствовать условиям хранения 5 по ГОСТ 15150.

Медицинское изделие в упаковке предприятия-изготовителя должно храниться на складе поставщика (потребителя) по условиям хранения 2 (С) ГОСТ 15150.

6. СВЕДЕНИЯ ОБ УТИЛИЗАЦИИ

При потере своих потребительских качеств МИ подлежит утилизации в соответствии с требованиями законодательства как твердые бытовые отходы.

7. СВЕДЕНИЯ О ПРИЕМКЕ

МИ соответствует техническим условиям ТУ РБ 600182902.004-2003 и признано годным для эксплуатации.

Регистрационное удостоверение РБ № ИМ-7.105556, выдано 17.08.2017 г.

Регистрационное удостоверение РФ № РЗН 2017/5288, выдано 25.01.2017 г.

8. ГАРАНТИЙНЫЕ ОБЯЗАТЕЛЬСТВА

Гарантийный срок хранения – 1 год со дня выпуска МИ

Гарантийный срок эксплуатации – 2 года со дня ввода МИ в эксплуатацию

Срок службы МИ – не менее 7 лет со дня ввода в эксплуатацию

9. СВЕДЕНИЯ О РЕКЛАМАЦИЯХ

Рекламации в установленном порядке предъявляются предприятию-изготовителю или представительству в Российской Федерации с приложением данного паспорта по следующим адресам:

222304, Республика Беларусь, г. Молодечно, ул. Металлистов, 8

Тел./факс: +375 176 581616, +375 176 541676

E-mail: strum@tut.by www.strum.by

198329, Россия, г. Санкт-Петербург, вн. тер. г. МО Сосновая поляна,

ул. Тамбасова, д. 12, лит. А, оф. 36

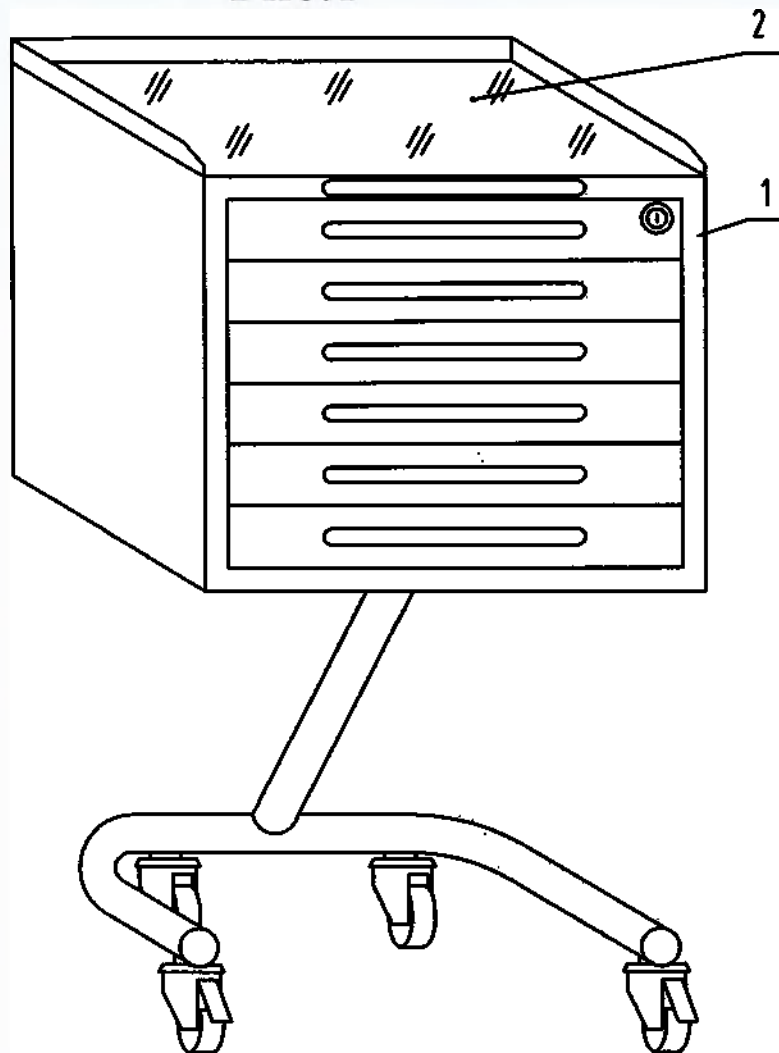
Тел./факс: (7812) 336-24-54, 730-17-17

E-mail: megastrum@mail.ru www.megastrum.ru

10. НАСТОЯЩАЯ ГАРАНТИЯ НЕ РАСПРОСТРАНЯЕТСЯ НА СЛЕДУЮЩЕЕ:

- несоблюдение потребителем предписаний паспорта по назначению, эксплуатации, транспортированию и хранению медицинского изделия;
- наличие на медицинском изделии признаков самостоятельного ремонта или изменение конструкции медицинского изделия в гарантийный срок эксплуатации;
- повреждения, которые вызваны не зависящими от производителя причинами, такими как явления природы и стихийные бедствия;
- внешние и внутренние загрязнения, царапины, трещины, потертости и прочие механические повреждения, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- внешние и внутренние повреждения, полученные в результате воздействия огня, влаги, активных химических веществ, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- повреждения, вероятность которых существенно выше обычной по характеру их использования, такие как стеклянные, пластмассовые детали.

Рис.1



П А С П О Р Т
ТУ РБ 600182902.004-2003



Столик медицинский передвижной
С6

 **ЗАО «СТРУМ»**

222304 Республика Беларусь, Минская область,
г. Молодечно, ул. Металлистов, 8.

Тел./факс: +375 176 541676, +375 176 581616

E-mail: strum@tut.by www.strum.by

1. НАЗНАЧЕНИЕ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Столик медицинский передвижной (в дальнейшем - МИ) предназначен для применения в медицинских и лечебно-профилактических учреждениях для проведения медицинских исследований, размещения медицинских инструментов, хранения медицинских препаратов и других медицинских принадлежностей.

Показания к применению медицинского изделия: согласно назначению.

Противопоказания и побочные действия отсутствуют, при использовании МИ по назначению и соблюдении правил хранения, транспортировки и эксплуатации.

Применение МИ – безопасно.

2. ТЕХНИЧЕСКИЕ ДАННЫЕ

Медицинское изделие изготовлено из стали с полимерным покрытием и выполнено в мобильном варианте, т.е. имеет четыре подвижных колеса Ø50мм, два из которых оснащены тормозом. Имеет шесть выдвижных ящиков. Нагрузка на каждый выдвижной ящик не более 5 кг. Нагрузка на столешницу не более 10 кг. Для удобства работы столешница имеет стеклянную подложку.

Габаритные размеры, мм — 500x500x835.

Масса МИ — не более 42 кг.

3. КОМПЛЕКТ ПОСТАВКИ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Поз. на рис.1	Наименование	Кол-во, шт.
1	Столик медицинский передвижной С6	1
2	Стеклянная подложка	1
3	Паспорт	1

4. ДЕЗИНФЕКЦИЯ

Дезинфекцию медицинского изделия проводить с применением дезинфицирующе-моющих средств “Славин” или “Анасепт” или других средств, обладающих идентичными свойствами и разрешенными к применению Министерством Здравоохранения Российской Федерации. Дезинфицирующе-моющие средства НЕ ДОЛЖНЫ содержать свободного хлора.

5. СВЕДЕНИЯ ОБ ЭКСПЛУАТАЦИИ, ТРАНСПОРТИРОВАНИИ И ХРАНЕНИИ

Медицинское изделие предназначено для эксплуатации при температуре воздуха от +10°C до +35°C, относительной влажности не более 80% при температуре окружающего воздуха +25°C, в помещениях согласно вида климатического исполнения УХЛ 4.2 по ГОСТ 15150.

Условия транспортирования изделия вида климатического исполнения УХЛ 4.2 должны соответствовать условиям хранения 5 по ГОСТ 15150.

Медицинское изделие в упаковке предприятия-изготовителя должно храниться на складе поставщика (потребителя) по условиям хранения 2 (С) ГОСТ 15150.

6. СВЕДЕНИЯ ОБ УТИЛИЗАЦИИ

При потере своих потребительских качеств МИ подлежит утилизации в соответствии с требованиями законодательства как твердые бытовые отходы.

7. СВЕДЕНИЯ О ПРИЕМКЕ

МИ соответствует техническим условиям ТУ РБ 600182902.004-2003 и признано годным для эксплуатации.

Регистрационное удостоверение РБ № ИМ-7.105556, выдано 17.08.2017 г.

Регистрационное удостоверение РФ № РЗН 2017/5288, выдано 25.01.2017 г.

8. ГАРАНТИЙНЫЕ ОБЯЗАТЕЛЬСТВА

Гарантийный срок хранения – 1 год со дня выпуска МИ

Гарантийный срок эксплуатации – 2 года со дня ввода МИ в эксплуатацию

Срок службы МИ – не менее 7 лет со дня ввода в эксплуатацию

9. СВЕДЕНИЯ О РЕКЛАМАЦИЯХ

Рекламации в установленном порядке предъявляются предприятию-изготовителю или представительству в Российской Федерации с приложением данного паспорта по следующим адресам:

222304, Республика Беларусь, г. Молодечно, ул. Металлистов, 8

Тел./факс: +375 176 581616, +375 176 541676

E-mail: strum@tut.by www.strum.by

198329, Россия, г. Санкт-Петербург, вн. тер. г. МО Сосновая поляна,

ул. Тамбасова, д. 12, лит. А, оф. 36

Тел./факс: (7812) 336-24-54, 730-17-17

E-mail: megastrum@mail.ru www.megastrum.ru

10. НАСТОЯЩАЯ ГАРАНТИЯ НЕ РАСПРОСТРАНЯЕТСЯ НА СЛЕДУЮЩЕЕ:

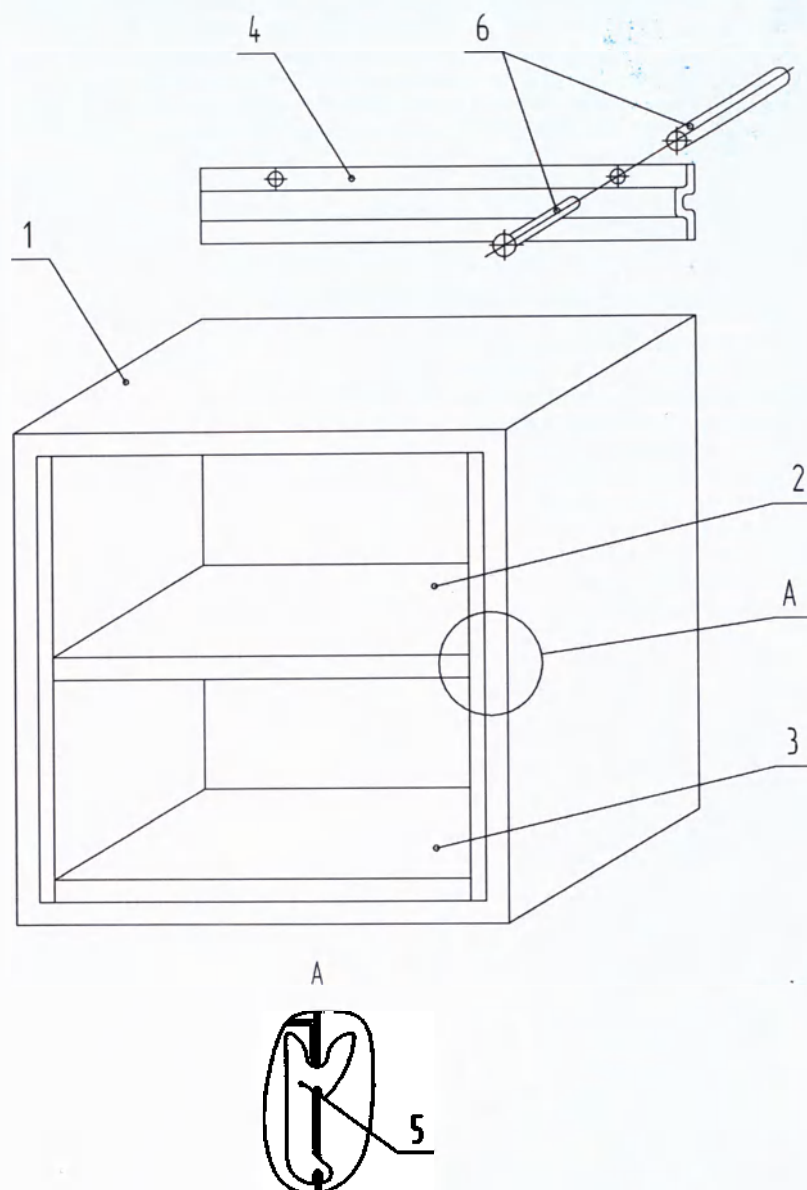
- несоблюдение потребителем предписаний паспорта по назначению, эксплуатации, транспортированию и хранению медицинского изделия;
- наличие на медицинском изделии признаков самостоятельного ремонта или изменение конструкции медицинского изделия в гарантийный срок эксплуатации;
- повреждения, которые вызваны не зависящими от производителя причинами, такими как явления природы и стихийные бедствия;
- внешние и внутренние загрязнения, царапины, трещины, потертости и прочие механические повреждения, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- внешние и внутренние повреждения, полученные в результате воздействия огня, влаги, активных химических веществ, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- повреждения, вероятность которых существенно выше обычной по характеру их использования, такие как стеклянные, пластмассовые детали.

Прошито и скреплено
печатью 6(шесть) листов
Директор И.С.Сальников





Рис.1



Шкаф медицинский навесной
Н1

 **ЗАО «СТРУМ»**

222304 Республика Беларусь, Минская область,
г. Молодечно, ул. Металлистов, 8.
Тел./факс: +375 176 581616, +375 176 541676
E-mail: strum@tut.by www.strum.by

1. НАЗНАЧЕНИЕ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Шкаф медицинский навесной (в дальнейшем — МИ) предназначен для применения в медицинских и лечебно-профилактических учреждениях для размещения медицинских препаратов и лекарственных средств, хранения медицинских инструментов, перевязочных материалов, приборов и аппаратов, используемых для диагностики и лечения заболеваний.

Показания к применению медицинского изделия: согласно назначению.

Противопоказания и побочные действия отсутствуют, при использовании МИ по назначению и соблюдении правил хранения, транспортировки и эксплуатации.

Применение МИ – безопасно.

2. ТЕХНИЧЕСКИЕ ДАННЫЕ

Медицинское изделие изготовлено из стали с полимерным покрытием и имеет одну полку и одну фальшпанель. Максимальная нагрузка на полку и на фальшпанель не более 5 кг.

Габаритные размеры, мм — 450х300х460

Масса МИ — не более 12 кг

3. КОМПЛЕКТ ПОСТАВКИ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Поз. на рис.1	Наименование	Кол-во, шт.
1	Шкаф медицинский навесной Н1	1
2	Полка	1
3	Фальшпанель	1
4	Кронштейн	1
5	Клипса	4
6	Дюбель 10х72 рамный металлический	2
7	Паспорт	1

4. ДЕЗИНФЕКЦИЯ

Дезинфекцию медицинского изделия проводить с применением дезинфицирующе-моющих средств “Славин” или “Анасепт” или других средств, обладающих идентичными свойствами и разрешенными к применению Министерством Здравоохранения Российской Федерации. Дезинфицирующе-моющие средства НЕ ДОЛЖНЫ содержать свободного хлора.

5. СВЕДЕНИЯ ОБ ЭКСПЛУАТАЦИИ, ТРАНСПОРТИРОВАНИИ И ХРАНЕНИИ

Медицинское изделие предназначено для эксплуатации при температуре воздуха от +10°C до +35°C, относительной влажности не более 80% при температуре окружающего воздуха +25°C в помещениях согласно вида климатического исполнения УХЛ 4.2 по ГОСТ 15150.

Условия транспортирования медицинского изделия вида климатического исполнения УХЛ 4.2 должны соответствовать условиям хранения 5 по ГОСТ 15150.

Медицинское изделие в упаковке предприятия-изготовителя должно храниться на складе поставщика (потребителя) по условиям хранения 2 (С) ГОСТ 15150.

6. СВЕДЕНИЯ ОБ УТИЛИЗАЦИИ

При потере своих потребительских качеств МИ подлежит утилизации в соответствии с требованиями законодательства как твердые бытовые отходы.

7. СВЕДЕНИЯ О ПРИЕМКЕ

МИ соответствует техническим условиям ТУ РБ 600182902.004-2003 и признано годным для эксплуатации.

Регистрационное удостоверение РБ № ИМ-7.105556, выдано 17.08.2017 г.

Регистрационное удостоверение РФ № РЗН 2017/5288, выдано 25.01.2017 г.

8. ГАРАНТИЙНЫЕ ОБЯЗАТЕЛЬСТВА

Гарантийный срок хранения – 1 год со дня выпуска МИ

Гарантийный срок эксплуатации – 2 года со дня ввода МИ в эксплуатацию

Срок службы МИ – не менее 7 лет со дня ввода в эксплуатацию

9. СВЕДЕНИЯ О РЕКЛАМАЦИЯХ

Рекламации в установленном порядке предъявляются предприятию-изготовителю или представительству в Российской Федерации с приложением данного паспорта по следующим адресам:

222304, Республика Беларусь, г. Молодечно, ул. Металлистов, 8

Тел./факс: +375 176 581616, +375 176 541676

E-mail: strum@tut.by www.strum.by

198329, Россия, г. Санкт-Петербург, вн. тер. г. МО Сосновая поляна,

ул. Тамбасова, д. 12, лит. А, оф. 36

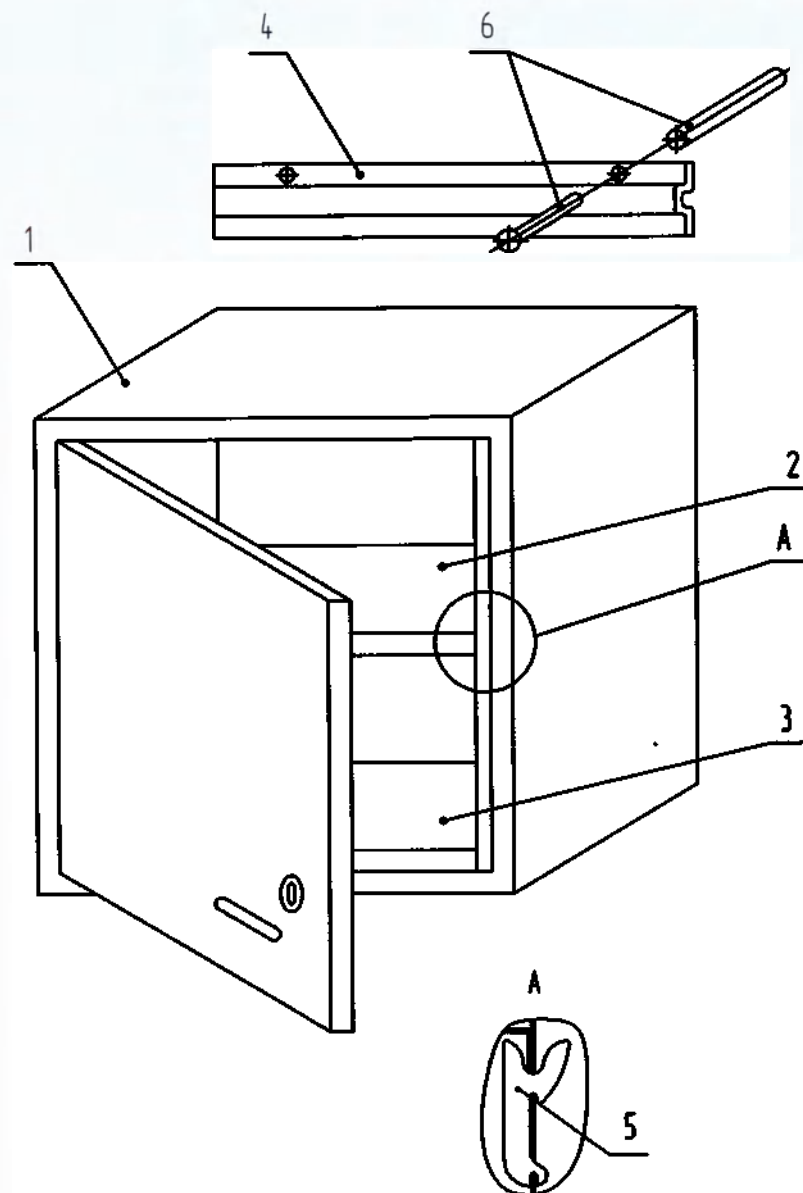
Тел./факс: (7812) 336-24-54, 730-17-17

E-mail: megastrum@mail.ru www.megastrum.ru

10. НАСТОЯЩАЯ ГАРАНТИЯ НЕ РАСПРОСТРАНЯЕТСЯ НА СЛЕДУЮЩЕЕ:

- несоблюдение потребителем предписаний паспорта по назначению, эксплуатации, транспортированию и хранению медицинского изделия;
- наличие на медицинском изделии признаков самостоятельного ремонта или изменение конструкции медицинского изделия в гарантийный срок эксплуатации;
- повреждения, которые вызваны не зависящими от производителя причинами, такими как явления природы и стихийные бедствия;
- внешние и внутренние загрязнения, царапины, трещины, потертости и прочие механические повреждения, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- внешние и внутренние повреждения, полученные в результате воздействия огня, влаги, активных химических веществ, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- повреждения, вероятность которых существенно выше обычной по характеру их использования, такие как стеклянные, пластмассовые детали.

Рис.1



П А С П О Р Т
ТУ РБ 600182902.004-2003



Шкаф медицинский навесной
Н2

 **ЗАО «СТРУМ»**

222304 Республика Беларусь, Минская область,
г. Молодечно, ул. Металлистов, 8.
Тел./факс: +375 176 581616, +375 176 541676
E-mail: strum@tut.by www.strum.by

1. НАЗНАЧЕНИЕ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Шкаф медицинский навесной (в дальнейшем — МИ) предназначен для применения в медицинских и лечебно-профилактических учреждениях для размещения медицинских препаратов и лекарственных средств, хранения медицинских инструментов, перевязочных материалов, приборов и аппаратов, используемых для диагностики и лечения заболеваний.

Показания к применению медицинского изделия: согласно назначению.

Противопоказания и побочные действия отсутствуют, при использовании МИ по назначению и соблюдении правил хранения, транспортировки и эксплуатации.

Применение МИ – безопасно.

2. ТЕХНИЧЕСКИЕ ДАННЫЕ

Медицинское изделие изготовлено из стали с полимерным покрытием и имеет одну полку и одну фальшпанель. Закрывается металлической дверью с замком. Максимальная нагрузка на полку и на фальшпанель не более 5 кг.

Габаритные размеры, мм — 450x300x460

Масса МИ — не более 12 кг

3. КОМПЛЕКТ ПОСТАВКИ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Поз. на рис.1	Наименование	Кол-во, шт.
1	Шкаф медицинский навесной Н2	1
2	Полка	1
3	Фальшпанель	1
4	Кронштейн	1
5	Клипса	4
6	Дюбель 10x72 рамный металлический	2
7	Паспорт	1

4. ДЕЗИНФЕКЦИЯ

Дезинфекцию медицинского изделия проводить с применением дезинфицирующе-моющих средств “Славин” или “Анасепт” или других средств, обладающих идентичными свойствами и разрешенными к применению Министерством Здравоохранения Российской Федерации. Дезинфицирующе-моющие средства НЕ ДОЛЖНЫ содержать свободного хлора.

5. СВЕДЕНИЯ ОБ ЭКСПЛУАТАЦИИ, ТРАНСПОРТИРОВАНИИ И ХРАНЕНИИ

Медицинское изделие предназначено для эксплуатации при температуре воздуха от +10°C до +35°C, относительной влажности не более 80% при температуре окружающего воздуха +25°C в помещениях согласно вида климатического исполнения УХЛ 4.2 по ГОСТ 15150.

Условия транспортирования медицинского изделия вида климатического исполнения УХЛ 4.2 должны соответствовать условиям хранения 5 по ГОСТ 15150.

Медицинское изделие в упаковке предприятия-изготовителя должно храниться на складе поставщика (потребителя) по условиям хранения 2 (С) ГОСТ 15150.

6. СВЕДЕНИЯ ОБ УТИЛИЗАЦИИ

При потере своих потребительских качеств МИ подлежит утилизации в соответствии с требованиями законодательства как твердые бытовые отходы.

7. СВЕДЕНИЯ О ПРИЕМКЕ

МИ соответствует техническим условиям ТУ РБ 600182902.004-2003 и признано годным для эксплуатации.

Регистрационное удостоверение РБ № ИМ-7.105556, выдано 17.08.2017 г.

Регистрационное удостоверение РФ № РЗН 2017/5288, выдано 25.01.2017 г.

8. ГАРАНТИЙНЫЕ ОБЯЗАТЕЛЬСТВА

Гарантийный срок хранения – 1 год со дня выпуска МИ

Гарантийный срок эксплуатации – 2 года со дня ввода МИ в эксплуатацию

Срок службы МИ – не менее 7 лет со дня ввода в эксплуатацию

9. СВЕДЕНИЯ О РЕКЛАМАЦИЯХ

Рекламации в установленном порядке предъявляются предприятию-изготовителю или представительству в Российской Федерации с приложением данного паспорта по следующим адресам:

222304, Республика Беларусь, г. Молодечно, ул. Металлистов, 8

Тел./факс: +375 176 581616, +375 176 541676

E-mail: strum@tut.by www.strum.by

198329, Россия, г. Санкт-Петербург, вн. тер. г. МО Сосновая поляна,

ул. Тамбасова, д. 12, лит. А, оф. 36

Тел./факс: (7812) 336-24-54, 730-17-17

E-mail: megastrum@mail.ru www.megastrum.ru

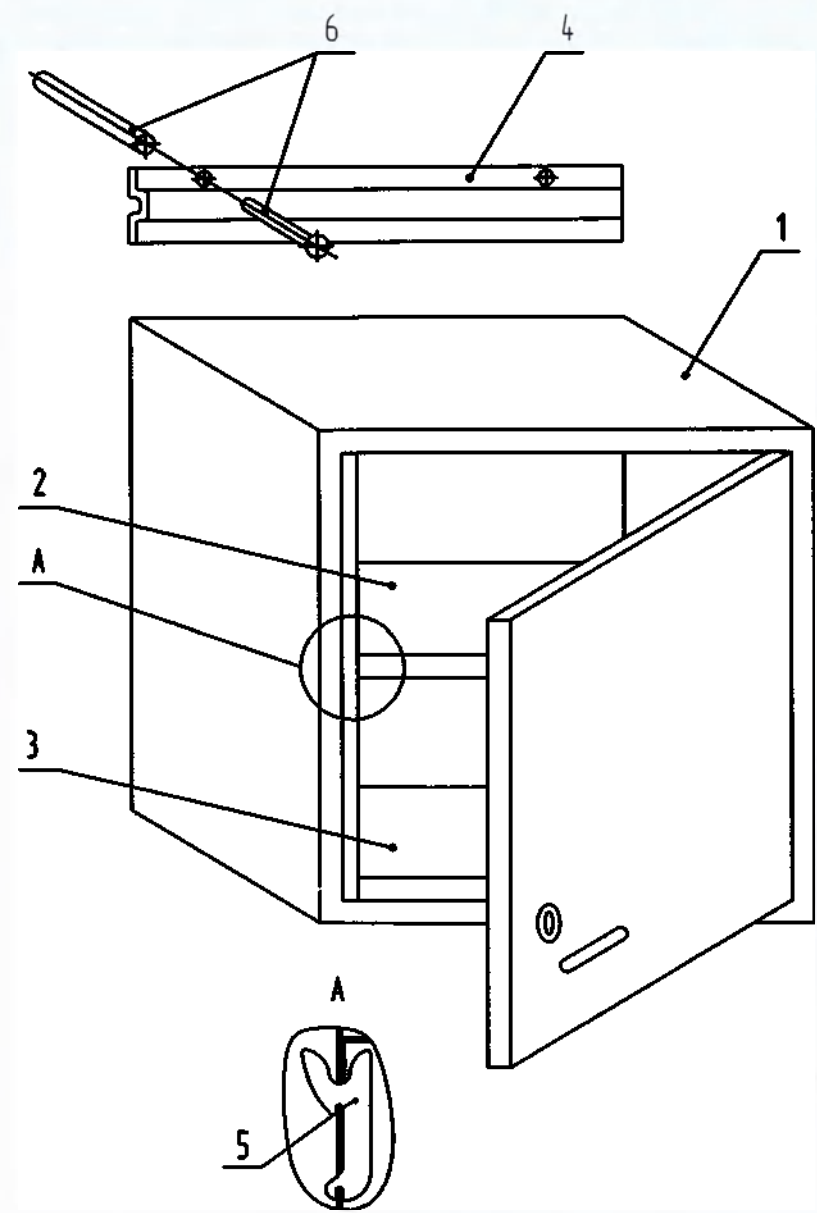
10. НАСТОЯЩАЯ ГАРАНТИЯ НЕ РАСПРОСТРАНЯЕТСЯ НА СЛЕДУЮЩЕЕ:

- несоблюдение потребителем предписаний паспорта по назначению, эксплуатации, транспортированию и хранению медицинского изделия;
- наличие на медицинском изделии признаков самостоятельного ремонта или изменение конструкции медицинского изделия в гарантийный срок эксплуатации;
- повреждения, которые вызваны не зависящими от производителя причинами, такими как явления природы и стихийные бедствия;
- внешние и внутренние загрязнения, царапины, трещины, потертости и прочие механические повреждения, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- внешние и внутренние повреждения, полученные в результате воздействия огня, влаги, активных химических веществ, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- повреждения, вероятность которых существенно выше обычной по характеру их использования, такие как стеклянные, пластмассовые детали.

П А С П О Р Т
ТУ РБ 600182902.004-2003



Рис.1



Шкаф медицинский навесной
Н2/А

 **ЗАО «СТРУМ»**

222304 Республика Беларусь, Минская область,
г. Молодечно, ул. Металлистов, 8.
Тел./факс: +375 176 581616, +375 176 541676
E-mail: strum@tut.by www.strum.by

1. НАЗНАЧЕНИЕ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Шкаф медицинский навесной (в дальнейшем — МИ) предназначен для применения в медицинских и лечебно-профилактических учреждениях для размещения медицинских препаратов и лекарственных средств, хранения медицинских инструментов, перевязочных материалов, приборов и аппаратов, используемых для диагностики и лечения заболеваний.

Показания к применению медицинского изделия: согласно назначению.

Противопоказания и побочные действия отсутствуют, при использовании МИ по назначению и соблюдении правил хранения, транспортировки и эксплуатации.

Применение МИ — безопасно.

2. ТЕХНИЧЕСКИЕ ДАННЫЕ

Медицинское изделие изготовлено из стали с полимерным покрытием и имеет одну полку и одну фальшпанель. Закрывается металлической дверью с замком. Максимальная нагрузка на полку и на фальшпанель не более 5 кг.

Габаритные размеры, мм — 450х300х460

Масса МИ — не более 12 кг

3. КОМПЛЕКТ ПОСТАВКИ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Поз. на рис. 1	Наименование	Кол-во, шт.
1	Шкаф медицинский навесной Н2/А	1
2	Полка	1
3	Фальшпанель	1
4	Кронштейн	1
5	Клипса	4
6	Дюбель 10х72 рамный металлический	2
7	Паспорт	1

4. ДЕЗИНФЕКЦИЯ

Дезинфекцию медицинского изделия проводить с применением дезинфицирующе-моющих средств “Славин” или “Анасепт” или других средств, обладающих идентичными свойствами и разрешенными к применению Министерством Здравоохранения Российской Федерации. Дезинфицирующе-моющие средства НЕ ДОЛЖНЫ содержать свободного хлора.

5. СВЕДЕНИЯ ОБ ЭКСПЛУАТАЦИИ, ТРАНСПОРТИРОВАНИИ И ХРАНЕНИИ

Медицинское изделие предназначено для эксплуатации при температуре воздуха от +10°C до +35°C, относительной влажности не более 80% при температуре окружающего воздуха +25°C в помещениях согласно вида климатического исполнения УХЛ 4.2 по ГОСТ 15150.

Условия транспортирования медицинского изделия вида климатического исполнения УХЛ 4.2 должны соответствовать условиям хранения 5 по ГОСТ 15150.

Медицинское изделие в упаковке предприятия-изготовителя должно храниться на складе поставщика (потребителя) по условиям хранения 2 (С) ГОСТ 15150.

6. СВЕДЕНИЯ ОБ УТИЛИЗАЦИИ

При потере своих потребительских качеств МИ подлежит утилизации в соответствии с требованиями законодательства как твердые бытовые отходы.

7. СВЕДЕНИЯ О ПРИЕМКЕ

МИ соответствует техническим условиям ТУ РБ 600182902.004-2003 и признано годным для эксплуатации.

Регистрационное удостоверение РБ № ИМ-7.105556, выдано 17.08.2017 г.

Регистрационное удостоверение РФ № РЗН 2017/5288, выдано 25.01.2017 г.

8. ГАРАНТИЙНЫЕ ОБЯЗАТЕЛЬСТВА

Гарантийный срок хранения — 1 год со дня выпуска МИ

Гарантийный срок эксплуатации — 2 года со дня ввода МИ в эксплуатацию

Срок службы МИ — не менее 7 лет со дня ввода в эксплуатацию

9. СВЕДЕНИЯ О РЕКЛАМАЦИЯХ

Рекламации в установленном порядке предъявляются предприятию-изготовителю или представительству в Российской Федерации с приложением данного паспорта по следующим адресам:

222304, Республика Беларусь, г. Молодечно, ул. Металлистов, 8

Тел./факс: +375 176 581616, +375 176 541676

E-mail: strum@tut.by www.strum.by

198329, Россия, г. Санкт-Петербург, вн. тер. г. МО Сосновая поляна,

ул. Тамбасова, д. 12, лит. А, оф. 36

Тел./факс: (7812) 336-24-54, 730-17-17

E-mail: megastrum@mail.ru www.megastrum.ru

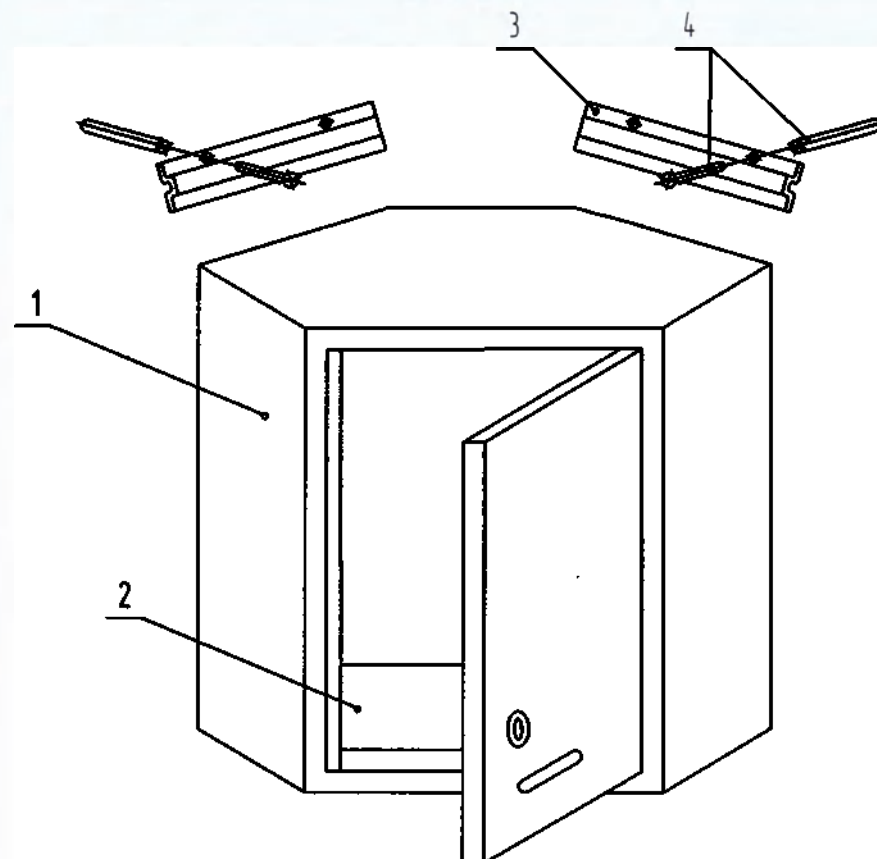
10. НАСТОЯЩАЯ ГАРАНТИЯ НЕ РАСПРОСТРАНЯЕТСЯ НА СЛЕДУЮЩЕЕ:

- несоблюдение потребителем предписаний паспорта по назначению, эксплуатации, транспортированию и хранению медицинского изделия;
- наличие на медицинском изделии признаков самостоятельного ремонта или изменение конструкции медицинского изделия в гарантийный срок эксплуатации;
- повреждения, которые вызваны не зависящими от производителя причинами, такими как явления природы и стихийные бедствия;
- внешние и внутренние загрязнения, царапины, трещины, потертости и прочие механические повреждения, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- внешние и внутренние повреждения, полученные в результате воздействия огня, влаги, активных химических веществ, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- повреждения, вероятность которых существенно выше обычной по характеру их использования, такие как стеклянные, пластмассовые детали.

П А С П О Р Т
ТУ РБ 600182902.004-2003



Рис.1



Шкаф медицинский навесной
Н2/АУ

 ЗАО «СТРУМ»

222304 Республика Беларусь, Минская область,
г. Молодечно, ул. Металлистов, 8.
Тел./факс: +375 176 581616, +375 176 541676
E-mail: strum@tut.by www.strum.by

1. НАЗНАЧЕНИЕ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Шкаф медицинский навесной (в дальнейшем — МИ) предназначен для применения в медицинских и лечебно-профилактических учреждениях для размещения медицинских препаратов и лекарственных средств, хранения медицинских инструментов, перевязочных материалов, приборов и аппаратов, используемых для диагностики и лечения заболеваний.

Показания к применению медицинского изделия: согласно назначению.

Противопоказания и побочные действия отсутствуют, при использовании МИ по назначению и соблюдении правил хранения, транспортировки и эксплуатации.

Применение МИ — безопасно.

2. ТЕХНИЧЕСКИЕ ДАННЫЕ

Медицинское изделие изготовлено из стали с полимерным покрытием и имеет одну фальшпанель.

Закрывается металлической дверью с замком. Максимальная нагрузка на фальшпанель не более 5 кг.

Габаритные размеры (ШхВ), мм — 300х460

Масса МИ — не более 25 кг.

3. КОМПЛЕКТ ПОСТАВКИ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Поз. на рис.1	Наименование	Кол-во, шт.
1	Шкаф медицинский навесной Н2/АУ	1
2	Фальшпанель	1
3	Кронштейн	2
4	Дюбель 10х72 рамный металлический	4
5	Паспорт	1

4. ДЕЗИНФЕКЦИЯ

Дезинфекцию медицинского изделия проводить с применением дезинфицирующе-моющих средств "Славин" или "Анасеп" или других средств, обладающих идентичными свойствами и разрешенными к применению Министерством Здравоохранения Российской Федерации. Дезинфицирующе-моющие средства НЕ ДОЛЖНЫ содержать свободного хлора.

5. СВЕДЕНИЯ ОБ ЭКСПЛУАТАЦИИ, ТРАНСПОРТИРОВАНИИ И ХРАНЕНИИ

Медицинское изделие предназначено для эксплуатации при температуре воздуха от +10°C до +35°C, относительной влажности не более 80% при температуре окружающего воздуха +25°C в помещениях согласно вида климатического исполнения УХЛ 4.2 по ГОСТ 15150.

Условия транспортирования медицинского изделия вида климатического исполнения УХЛ 4.2 должны соответствовать условиям хранения 5 по ГОСТ 15150.

Медицинское изделие в упаковке предприятия-изготовителя должно храниться на складе поставщика (потребителя) по условиям хранения 2 (С) ГОСТ 15150.

6. СВЕДЕНИЯ ОБ УТИЛИЗАЦИИ

При потере своих потребительских качеств МИ подлежит утилизации в соответствии с требованиями законодательства как твердые бытовые отходы.

7. СВЕДЕНИЯ О ПРИЕМКЕ

МИ соответствует техническим условиям ТУ РБ 600182902.004-2003 и признано годным для эксплуатации.

Регистрационное удостоверение РБ № ИМ-7.105556, выдано 17.08.2017 г.

Регистрационное удостоверение РФ № РЗН 2017/5288, выдано 25.01.2017 г.

8. ГАРАНТИЙНЫЕ ОБЯЗАТЕЛЬСТВА

Гарантийный срок хранения — 1 год со дня выпуска МИ

Гарантийный срок эксплуатации — 2 года со дня ввода МИ в эксплуатацию

Срок службы МИ — не менее 7 лет со дня ввода в эксплуатацию

9. СВЕДЕНИЯ О РЕКЛАМАЦИЯХ

Рекламации в установленном порядке предъявляются предприятию-изготовителю или представительству в Российской Федерации с приложением данного паспорта по следующим адресам:

222304, Республика Беларусь, г. Молодечно, ул. Металлистов, 8

Тел./факс: +375 176 581616, +375 176 541676

E-mail: strum@tut.by www.strum.by

198329, Россия, г. Санкт-Петербург, вн. тер. г. МО Сосновая поляна,

ул. Тамбасова, д. 12, лит. А, оф. 36

Тел./факс: (7812) 336-24-54, 730-17-17

E-mail: megastrum@mail.ru www.megastrum.ru

10. НАСТОЯЩАЯ ГАРАНТИЯ НЕ РАСПРОСТРАНЯЕТСЯ НА СЛЕДУЮЩЕЕ:

- несоблюдение потребителем предписаний паспорта по назначению, эксплуатации, транспортированию и хранению медицинского изделия;
- наличие на медицинском изделии признаков самостоятельного ремонта или изменение конструкции медицинского изделия в гарантийный срок эксплуатации;
- повреждения, которые вызваны не зависящими от производителя причинами, такими как явления природы и стихийные бедствия;
- внешние и внутренние загрязнения, царапины, трещины, потертости и прочие механические повреждения, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- внешние и внутренние повреждения, полученные в результате воздействия огня, влаги, активных химических веществ, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- повреждения, вероятность которых существенно выше обычной по характеру их использования, такие как стеклянные, пластмассовые детали.

Дата выпуска _____

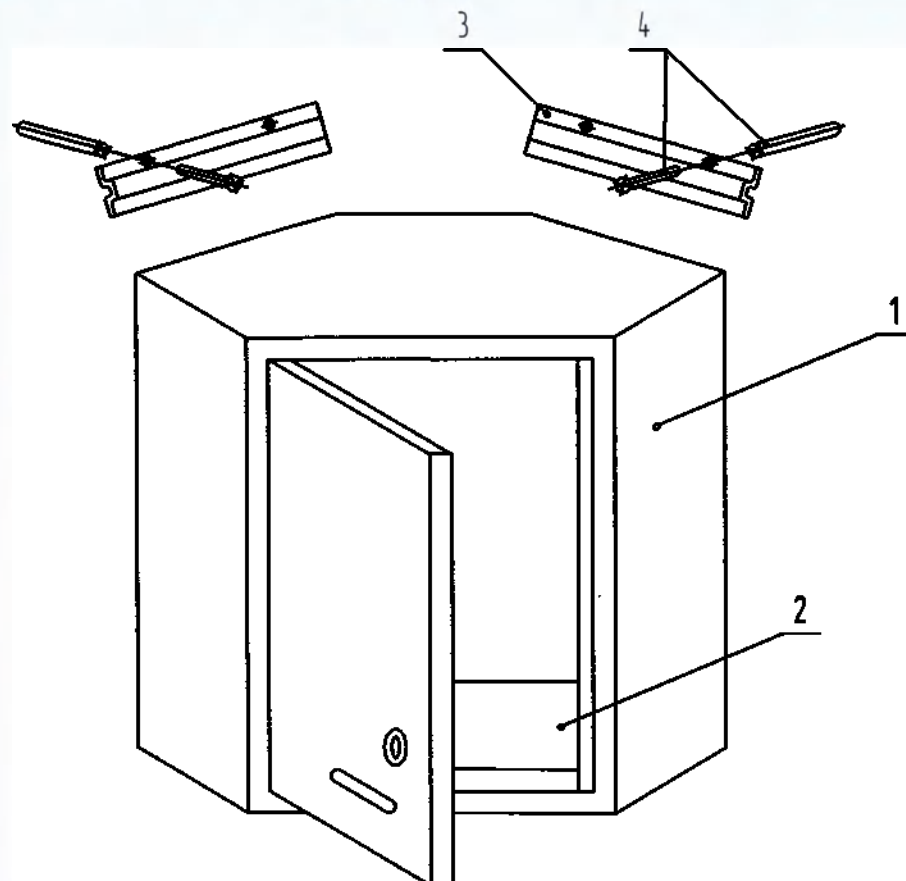
Штамп ОТК _____

П А С П О Р Т

ТУ РБ 600182902.004-2003



Рис.1



**Шкаф медицинский навесной
Н2/У**

ЗАО «СТРУМ»

222304 Республика Беларусь, Минская область,
г. Молодечно, ул. Металлистов, 8.
Тел./факс: +375 176 581616, +375 176 541676
E-mail: strum@tut.by www.strum.by

1. НАЗНАЧЕНИЕ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Шкаф медицинский навесной (в дальнейшем — МИ) предназначен для применения в медицинских и лечебно-профилактических учреждениях для размещения медицинских препаратов и лекарственных средств, хранения медицинских инструментов, перевязочных материалов, приборов и аппаратов, используемых для диагностики и лечения заболеваний.

Показания к применению медицинского изделия: согласно назначению.

Противопоказания и побочные действия отсутствуют, при использовании МИ по назначению и соблюдении правил хранения, транспортировки и эксплуатации.

Применение МИ — безопасно.

2. ТЕХНИЧЕСКИЕ ДАННЫЕ

Медицинское изделие изготовлено из стали с полимерным покрытием и имеет одну фальшпанель. Закрывается металлической дверью с замком. Максимальная нагрузка на фальшпанель не более 5 кг.

Габаритные размеры (ШхВ), мм — 300х460

Масса МИ — не более 25 кг.

3. КОМПЛЕКТ ПОСТАВКИ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Поз. на рис.1	Наименование	Кол-во, шт.
1	Шкаф медицинский навесной Н2/У	1
2	Фальшпанель	1
3	Кронштейн	2
4	Дюбель 10х72 рамный металлический	4
5	Паспорт	1

4. ДЕЗИНФЕКЦИЯ

Дезинфекцию медицинского изделия проводить с применением дезинфицирующе-моющих средств “Славин” или “Анасепт” или других средств, обладающих идентичными свойствами и разрешенными к применению Министерством Здравоохранения Российской Федерации. Дезинфицирующе-моющие средства НЕ ДОЛЖНЫ содержать свободного хлора.

5. СВЕДЕНИЯ ОБ ЭКСПЛУАТАЦИИ, ТРАНСПОРТИРОВАНИИ И ХРАНЕНИИ

Медицинское изделие предназначено для эксплуатации при температуре воздуха от +10°C до +35°C, относительной влажности не более 80% при температуре окружающего воздуха +25°C в помещениях согласно вида климатического исполнения УХЛ 4.2 по ГОСТ 15150.

Условия транспортирования медицинского изделия вида климатического исполнения УХЛ 4.2 должны соответствовать условиям хранения 5 по ГОСТ 15150.

Медицинское изделие в упаковке предприятия-изготовителя должно храниться на складе поставщика (потребителя) по условиям хранения 2 (С) ГОСТ 15150.

6. СВЕДЕНИЯ ОБ УТИЛИЗАЦИИ

При потере своих потребительских качеств МИ подлежит утилизации в соответствии с требованиями законодательства как твердые бытовые отходы.

7. СВЕДЕНИЯ О ПРИЕМКЕ

МИ соответствует техническим условиям ТУ РБ 600182902.004-2003 и признано годным для эксплуатации.

Регистрационное удостоверение РБ № ИМ-7.105556, выдано 17.08.2017 г.

Регистрационное удостоверение РФ № РЗН 2017/5288, выдано 25.01.2017 г.

Дата выпуска _____

Штамп ОТК _____

8. ГАРАНТИЙНЫЕ ОБЯЗАТЕЛЬСТВА

Гарантийный срок хранения — 1 год со дня выпуска МИ

Гарантийный срок эксплуатации — 2 года со дня ввода МИ в эксплуатацию

Срок службы МИ — не менее 7 лет со дня ввода в эксплуатацию

9. СВЕДЕНИЯ О РЕКЛАМАЦИЯХ

Рекламации в установленном порядке предъявляются предприятию-изготовителю или представительству в Российской Федерации с приложением данного паспорта по следующим адресам:

222304, Республика Беларусь, г. Молодечно, ул. Металлистов, 8

Тел./факс: +375 176 581616, +375 176 541676

E-mail: strum@tut.by www.strum.by

198329, Россия, г. Санкт-Петербург, вн. тер. г. МО Сосновая поляна,

ул. Тамбасова, д. 12, лит. А, оф. 36

Тел./факс: (7812) 336-24-54, 730-17-17

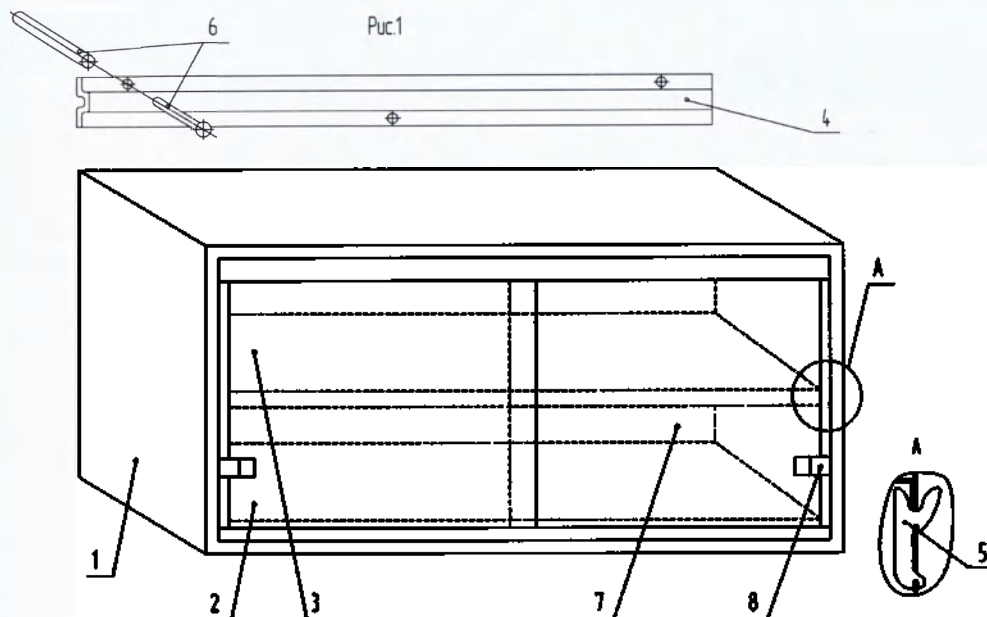
E-mail: megastrum@mail.ru www.megastrum.ru

10. НАСТОЯЩАЯ ГАРАНТИЯ НЕ РАСПРОСТРАНЯЕТСЯ НА СЛЕДУЮЩЕЕ:

- несоблюдение потребителем предписаний паспорта по назначению, эксплуатации, транспортированию и хранению медицинского изделия;
- наличие на медицинском изделии признаков самостоятельного ремонта или изменение конструкции медицинского изделия в гарантийный срок эксплуатации;
- повреждения, которые вызваны не зависящими от производителя причинами, такими как явления природы и стихийные бедствия;
- внешние и внутренние загрязнения, царапины, трещины, потертости и прочие механические повреждения, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- внешние и внутренние повреждения, полученные в результате воздействия огня, влаги, активных химических веществ, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- повреждения, вероятность которых существенно выше обычной по характеру их использования, такие как стеклянные, пластмассовые детали.

П А С П О Р Т

ТУ РБ 600182902.004-2003



Шкаф медицинский навесной Н5

ЗАО «СТРУМ»

222304 Республика Беларусь, Минская область,
г. Молодечно, ул. Металлистов, 8.
Тел./факс: +375 176 581616, +375 176 541676
E-mail: strum@tut.by www.strum.by

1. НАЗНАЧЕНИЕ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Шкаф медицинский навесной (в дальнейшем — МИ) предназначен для применения в медицинских и лечебно-профилактических учреждениях для размещения медицинских препаратов и лекарственных средств, хранения медицинских инструментов, перевязочных материалов, приборов и аппаратов, используемых для диагностики и лечения заболеваний.

Показания к применению медицинского изделия: согласно назначению.

Противопоказания и побочные действия отсутствуют, при использовании МИ по назначению и соблюдении правил хранения, транспортировки и эксплуатации.

Применение МИ — безопасно.

2. ТЕХНИЧЕСКИЕ ДАННЫЕ

Медицинское изделие изготовлено из стали с полимерным покрытием и имеет одну полку и одну фальшпанель. Имеет стеклянные раздвижные двери. Максимальная нагрузка на полку и на фальшпанель не более 5 кг.

Габаритные размеры, мм — 1000x300x460

Масса МИ — не более 25 кг

3. КОМПЛЕКТ ПОСТАВКИ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Поз. на рис. 1	Наименование	Кол-во, шт.
1	Шкаф медицинский навесной Н5	1
2	Фальшпанель	1
3	Полка	1
4	Кронштейн	1
5	Клипса	4
6	Дюбель 10x72 рамный металлический	3
7	Дверь стеклянная	2
8	Ручка на изделие из стекла	2
9	Паспорт	1

4. ДЕЗИНФЕКЦИЯ

Дезинфекцию медицинского изделия проводить с применением дезинфицирующе-моющих средств “Славин” или “Анасепт” или других средств, обладающих идентичными свойствами и разрешенными к применению Министерством Здравоохранения Российской Федерации. Дезинфицирующе-моющие средства НЕ ДОЛЖНЫ содержать свободного хлора.

5. СВЕДЕНИЯ ОБ ЭКСПЛУАТАЦИИ, ТРАНСПОРТИРОВАНИИ И ХРАНЕНИИ

Медицинское изделие предназначено для эксплуатации при температуре воздуха от +10°C до +35°C, относительной влажности не более 80% при температуре окружающего воздуха +25°C в помещениях согласно вида климатического исполнения УХЛ 4.2 по ГОСТ 15150.

Условия транспортирования медицинского изделия вида климатического исполнения УХЛ 4.2 должны соответствовать условиям хранения 5 по ГОСТ 15150.

Медицинское изделие в упаковке предприятия-изготовителя должно храниться на складе поставщика (потребителя) по условиям хранения 2 (С) ГОСТ 15150.

6. СВЕДЕНИЯ ОБ УТИЛИЗАЦИИ

При потере своих потребительских качеств МИ подлежит утилизации в соответствии с требованиями законодательства как твердые бытовые отходы.

7. СВЕДЕНИЯ О ПРИЕМКЕ

МИ соответствует техническим условиям ТУ РБ 600182902.004-2003 и признано годным для эксплуатации.

Регистрационное удостоверение РБ № ИМ-7.105556, выдано 17.08.2017 г.

Регистрационное удостоверение РФ № РЗН 2017/5288, выдано 25.01.2017 г.

Дата выпуска _____

Штамп ОТК _____

8. ГАРАНТИЙНЫЕ ОБЯЗАТЕЛЬСТВА

Гарантийный срок хранения — 1 год со дня выпуска МИ

Гарантийный срок эксплуатации — 2 года со дня ввода МИ в эксплуатацию

Срок службы МИ — не менее 7 лет со дня ввода в эксплуатацию

9. СВЕДЕНИЯ О РЕКЛАМАЦИЯХ

Рекламации в установленном порядке предъявляются предприятию-изготовителю или представительству в Российской Федерации с приложением данного паспорта по следующим адресам:

222304, Республика Беларусь, г. Молодечно, ул. Металлистов, 8

Тел./факс: +375 176 581616, +375 176 541676

E-mail: strum@tut.by www.strum.by

198329, Россия, г. Санкт-Петербург, вн. тер. г. МО Сосновая поляна,

ул. Тамбасова, д. 12, лит. А, оф. 36

Тел./факс: (7812) 336-24-54, 730-17-17

E-mail: megastrum@mail.ru www.megastrum.ru

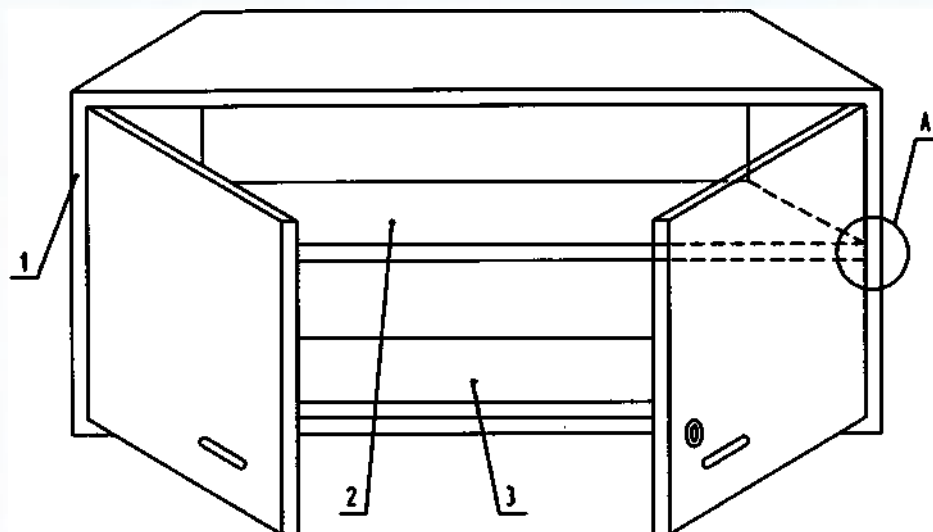
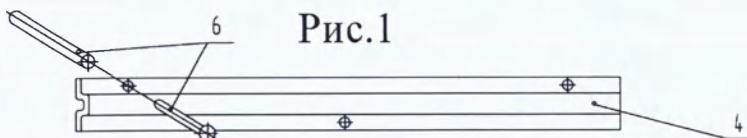
10. НАСТОЯЩАЯ ГАРАНТИЯ НЕ РАСПРОСТРАНЯЕТСЯ НА СЛЕДУЮЩЕЕ:

- несоблюдение потребителем предписаний паспорта по назначению, эксплуатации, транспортированию и хранению медицинского изделия;
- наличие на медицинском изделии признаков самостоятельного ремонта или изменение конструкции медицинского изделия в гарантийный срок эксплуатации;
- повреждения, которые вызваны не зависящими от производителя причинами, такими как явления природы и стихийные бедствия;
- внешние и внутренние загрязнения, царапины, трещины, потертости и прочие механические повреждения, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- внешние и внутренние повреждения, полученные в результате воздействия огня, влаги, активных химических веществ, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- повреждения, вероятность которых существенно выше обычной по характеру их использования, такие как стеклянные, пластмассовые детали.

П А С П О Р Т
ТУ РБ 600182902.004-2003



Рис.1



Шкаф медицинский навесной
Н5/А

 **ЗАО «СТРУМ»**

222304 Республика Беларусь, Минская область,
г. Молодечно, ул. Металлистов, 8.
Тел./факс: +375 176 581616, +375 176 541676
E-mail: strum@tut.by www.strum.by

1. НАЗНАЧЕНИЕ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Шкаф медицинский навесной (в дальнейшем — МИ) предназначен для применения в медицинских и лечебно-профилактических учреждениях для размещения медицинских препаратов и лекарственных средств, хранения медицинских инструментов, перевязочных материалов, приборов и аппаратов, используемых для диагностики и лечения заболеваний.

Показания к применению медицинского изделия: согласно назначению.

Противопоказания и побочные действия отсутствуют, при использовании МИ по назначению и соблюдении правил хранения, транспортировки и эксплуатации.

Применение МИ — безопасно.

2. ТЕХНИЧЕСКИЕ ДАННЫЕ

Медицинское изделие изготовлено из стали с полимерным покрытием и имеет одну полку и одну фальшпанель. Закрывается металлическими дверями с замком. Максимальная нагрузка на полку и на фальшпанель не более 5 кг.

Габаритные размеры, мм — 1000х300х460

Масса МИ — не более 30 кг

3. КОМПЛЕКТ ПОСТАВКИ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Поз. на рис.1	Наименование	Кол-во, шт.
1	Шкаф медицинский навесной Н5/А	1
2	Полка	1
3	Фальшпанель	1
4	Кронштейн	1
5	Клипса	4
6	Дюбель 10х72 рамный металлический	3
7	Паспорт	1

4. ДЕЗИНФЕКЦИЯ

Дезинфекцию медицинского изделия проводить с применением дезинфицирующе-моющих средств “Славин” или “Анасепт” или других средств, обладающих идентичными свойствами и разрешенными к применению Министерством Здравоохранения Российской Федерации. Дезинфицирующе-моющие средства НЕ ДОЛЖНЫ содержать свободного хлора.

5. СВЕДЕНИЯ ОБ ЭКСПЛУАТАЦИИ, ТРАНСПОРТИРОВАНИИ И ХРАНЕНИИ

Медицинское изделие предназначено для эксплуатации при температуре воздуха от +10°C до +35°C, относительной влажности не более 80% при температуре окружающего воздуха +25°C в помещениях согласно вида климатического исполнения УХЛ 4.2 по ГОСТ 15150.

Условия транспортирования медицинского изделия вида климатического исполнения УХЛ 4.2 должны соответствовать условиям хранения 5 по ГОСТ 15150.

Медицинское изделие в упаковке предприятия-изготовителя должно храниться на складе поставщика (потребителя) по условиям хранения 2 (С) ГОСТ 15150.

6. СВЕДЕНИЯ ОБ УТИЛИЗАЦИИ

При потере своих потребительских качеств МИ подлежит утилизации в соответствии с требованиями законодательства как твердые бытовые отходы.

7. СВЕДЕНИЯ О ПРИЕМКЕ

МИ соответствует техническим условиям ТУ РБ 600182902.004-2003 и признано годным для эксплуатации.

Регистрационное удостоверение РБ № ИМ-7.105556, выдано 17.08.2017 г.

Регистрационное удостоверение РФ № РЗН 2017/5288, выдано 25.01.2017 г.

8. ГАРАНТИЙНЫЕ ОБЯЗАТЕЛЬСТВА

Гарантийный срок хранения — 1 год со дня выпуска МИ

Гарантийный срок эксплуатации — 2 года со дня ввода МИ в эксплуатацию

Срок службы МИ — не менее 7 лет со дня ввода в эксплуатацию

9. СВЕДЕНИЯ О РЕКЛАМАЦИЯХ

Рекламации в установленном порядке предъявляются предприятию-изготовителю или представительству в Российской Федерации с приложением данного паспорта по следующим адресам:

222304, Республика Беларусь, г. Молодечно, ул. Металлистов, 8

Тел./факс: +375 176 581616, +375 176 541676

E-mail: strum@tut.by www.strum.by

198329, Россия, г. Санкт-Петербург, вн. тер. г. МО Сосновая поляна,

ул. Тамбасова, д. 12, лит. А, оф. 36

Тел./факс: (7812) 336-24-54, 730-17-17

E-mail: megastrum@mail.ru www.megastrum.ru

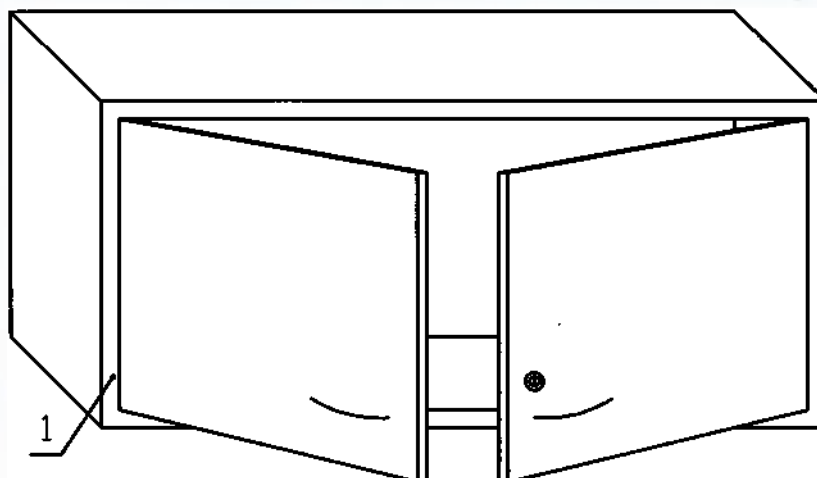
10. НАСТОЯЩАЯ ГАРАНТИЯ НЕ РАСПРОСТРАНЯЕТСЯ НА СЛЕДУЮЩЕЕ:

- несоблюдение потребителем предписаний паспорта по назначению, эксплуатации, транспортированию и хранению медицинского изделия;
- наличие на медицинском изделии признаков самостоятельного ремонта или изменение конструкции медицинского изделия в гарантийный срок эксплуатации;
- повреждения, которые вызваны не зависящими от производителя причинами, такими как явления природы и стихийные бедствия;
- внешние и внутренние загрязнения, царапины, трещины, потертости и прочие механические повреждения, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- внешние и внутренние повреждения, полученные в результате воздействия огня, влаги, активных химических веществ, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- повреждения, вероятность которых существенно выше обычной по характеру их использования, такие как стеклянные, пластмассовые детали.

П А С П О Р Т
ТУ РБ 600182902.004-2003



Рис.1



**Шкаф медицинский навесной
Н5/АХ**

 **ЗАО «СТРУМ»**

222304 Республика Беларусь, Минская область,
г. Молодечно, ул. Металлистов, 8.
Тел./факс: +375 176 581616, +375 176 541676
E-mail: strum@tut.by www.strum.by

1. НАЗНАЧЕНИЕ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Шкаф медицинский навесной (в дальнейшем — МИ) предназначен для применения в медицинских и лечебно-профилактических учреждениях для размещения медицинских препаратов и лекарственных средств, хранения медицинских инструментов, перевязочных материалов, приборов и аппаратов, используемых для диагностики и лечения заболеваний.

Показания к применению медицинского изделия: согласно назначению.

Противопоказания и побочные действия отсутствуют, при использовании МИ по назначению и соблюдении правил хранения, транспортировки и эксплуатации.

Применение МИ — безопасно.

2. ТЕХНИЧЕСКИЕ ДАННЫЕ

Медицинское изделие изготовлено из стали с полимерным покрытием. Закрывается металлическими дверями с замком.

Габаритные размеры, мм — 1010x485x460

Масса МИ — не более 30 кг

3. КОМПЛЕКТ ПОСТАВКИ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Поз. на рис.1	Наименование	Кол-во, шт.
1	Шкаф медицинский навесной Н5/АХ	1
2	Паспорт	1

4. ДЕЗИНФЕКЦИЯ

Дезинфекцию медицинского изделия проводить с применением дезинфицирующе-моющих средств “Славин” или “Анасепт” или других средств, обладающих идентичными свойствами и разрешенными к применению Министерством Здравоохранения Российской Федерации. Дезинфицирующе-моющие средства НЕ ДОЛЖНЫ содержать свободного хлора.

5. СВЕДЕНИЯ ОБ ЭКСПЛУАТАЦИИ, ТРАНСПОРТИРОВАНИИ И ХРАНЕНИИ

Медицинское изделие предназначено для эксплуатации при температуре воздуха от +10°C до +35°C, относительной влажности не более 80% при температуре окружающего воздуха +25°C в помещениях согласно вида климатического исполнения УХЛ 4.2 по ГОСТ 15150.

Условия транспортирования медицинского изделия вида климатического исполнения УХЛ 4.2 должны соответствовать условиям хранения 5 по ГОСТ 15150.

Медицинское изделие в упаковке предприятия-изготовителя должно храниться на складе поставщика (потребителя) по условиям хранения 2 (С) ГОСТ 15150.

6. СВЕДЕНИЯ ОБ УТИЛИЗАЦИИ

При потере своих потребительских качеств МИ подлежит утилизации в соответствии с требованиями законодательства как твердые бытовые отходы.

7. СВЕДЕНИЯ О ПРИЕМКЕ

МИ соответствует техническим условиям ТУ РБ 600182902.004-2003 и признано годным для эксплуатации.

Регистрационное удостоверение РБ № ИМ-7.105556, выдано 17.08.2017 г.

Регистрационное удостоверение РФ № РЗН 2017/5288, выдано 25.01.2017 г.

8. ГАРАНТИЙНЫЕ ОБЯЗАТЕЛЬСТВА

Гарантийный срок хранения — 1 год со дня выпуска МИ

Гарантийный срок эксплуатации — 2 года со дня ввода МИ в эксплуатацию

Срок службы МИ — не менее 7 лет со дня ввода в эксплуатацию

9. СВЕДЕНИЯ О РЕКЛАМАЦИЯХ

Рекламации в установленном порядке предъявляются предприятию-изготовителю или представительству в Российской Федерации с приложением данного паспорта по следующим адресам:

222304, Республика Беларусь, г. Молодечно, ул. Металлистов, 8

Тел./факс: +375 176 581616, +375 176 541676

E-mail: strum@tut.by www.strum.by

198329, Россия, г. Санкт-Петербург, вн. тер. г. МО Сосновая поляна,

ул. Тамбасова, д. 12, лит. А, оф. 36

Тел./факс: (7812) 336-24-54, 730-17-17

E-mail: megastum@mail.ru www.megastum.ru

10. НАСТОЯЩАЯ ГАРАНТИЯ НЕ РАСПРОСТРАНЯЕТСЯ НА СЛЕДУЮЩЕЕ:

- несоблюдение потребителем предписаний паспорта по назначению, эксплуатации, транспортированию и хранению медицинского изделия;
- наличие на медицинском изделии признаков самостоятельного ремонта или изменение конструкции медицинского изделия в гарантийный срок эксплуатации;
- повреждения, которые вызваны не зависящими от производителя причинами, такими как явления природы и стихийные бедствия;
- внешние и внутренние загрязнения, царапины, трещины, потертости и прочие механические повреждения, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- внешние и внутренние повреждения, полученные в результате воздействия огня, влаги, активных химических веществ, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- повреждения, вероятность которых существенно выше обычной по характеру их использования, такие как стеклянные, пластмассовые детали.

Дата выпуска _____

Штамп ОТК _____

Прошито и скреплено
печатью 9(девять) листов
Директор И.С. Сальников

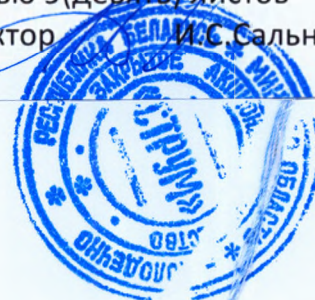
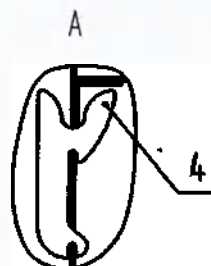
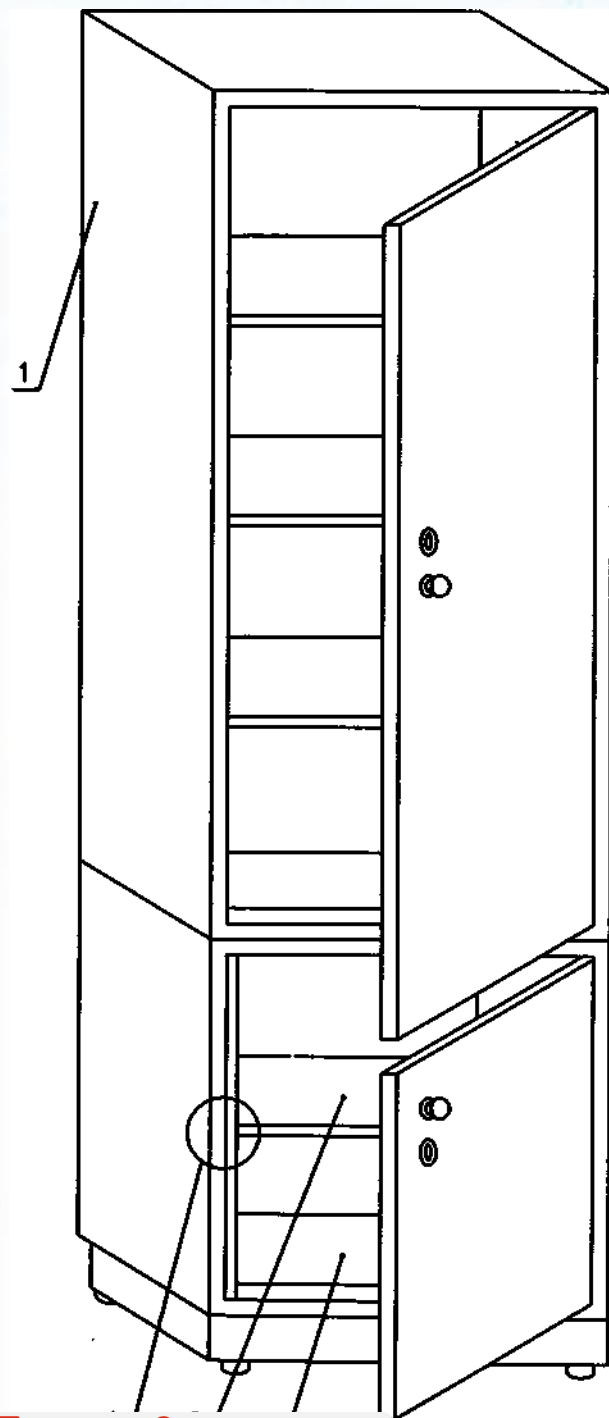


Рис.1



П А С П О Р Т
ТУ РБ 600182902.004-2003



Шкаф медицинский стационарный
ШМ/А1

 **ЗАО «СТРУМ»**

222304 Республика Беларусь, Минская область,
г. Молодечно, ул. Металлистов, 8.
Тел./факс: +375 176 581616, +375 176 541676
E-mail: strum@tut.by www.strum.by

1. НАЗНАЧЕНИЕ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Шкаф медицинский стационарный (в дальнейшем - МИ) предназначен для применения в медицинских и лечебно-профилактических учреждениях для размещения медицинских препаратов и лекарственных средств, хранения медицинских инструментов, перевязочных материалов, приборов и аппаратов, используемых для диагностики и лечения заболеваний.

Показания к применению медицинского изделия: согласно назначению.

Противопоказания и побочные действия отсутствуют, при использовании МИ по назначению и соблюдении правил хранения, транспортировки и эксплуатации.

Применение МИ – безопасно.

2. ТЕХНИЧЕСКИЕ ДАННЫЕ

Медицинское изделие изготовлено из стали с полимерным покрытием и состоит из двух модулей с металлическими дверями (с замками). Верхний модуль имеет три полки и фальшпанель. Нижний модуль имеет одну полку и фальшпанель. Возможна регулировка полок по высоте. Нагрузка на каждую полку и фальшпанель не более 5 кг. Имеет регулируемые по высоте опоры.

Габаритные размеры, мм — 500x450x1865

Масса МИ — не более 40,5 кг.

3. КОМПЛЕКТ ПОСТАВКИ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Поз. на рис. 1	Наименование	Кол-во, шт.
1	Шкаф медицинский стационарный ШМ/А1	1
2	Полка	4
3	Фальшпанель	2
4	Клипса (полкодержатель)	16
5	Паспорт	1

4. ДЕЗИНФЕКЦИЯ

Дезинфекцию медицинского изделия проводить с применением дезинфицирующе-моющих средств “Славин” или “Анасепт” или других средств, обладающих идентичными свойствами и разрешенными к применению Министерством Здравоохранения Российской Федерации. Дезинфицирующе-моющие средства НЕ ДОЛЖНЫ содержать свободного хлора.

5. СВЕДЕНИЯ ОБ ЭКСПЛУАТАЦИИ, ТРАНСПОРТИРОВАНИИ И ХРАНЕНИИ

Медицинское изделие предназначено для эксплуатации при температуре воздуха от +10°C до +35°C, относительной влажности не более 80% при температуре окружающего воздуха +25°C, в помещениях согласно вида климатического исполнения УХЛ 4.2 по ГОСТ 15150.

Условия транспортирования медицинского изделия вида климатического исполнения УХЛ 4.2 должны соответствовать условиям хранения 5 по ГОСТ 15150.

Медицинское изделие в упаковке предприятия-изготовителя должно храниться на складе поставщика (потребителя) по условиям хранения 2 (С) ГОСТ 15150.

6. СВЕДЕНИЯ ОБ УТИЛИЗАЦИИ

При потере своих потребительских качеств МИ подлежит утилизации в соответствии с требованиями законодательства как твердые бытовые отходы.

7. СВЕДЕНИЯ О ПРИЕМКЕ

МИ соответствует техническим условиям ТУ РБ 600182902.004-2003 и признано годным для эксплуатации.

Регистрационное удостоверение РБ № ИМ-7.105556, выдано 17.08.2017 г.

Регистрационное удостоверение РФ № РЗН 2017/5288, выдано 25.01.2017 г.

8. ГАРАНТИЙНЫЕ ОБЯЗАТЕЛЬСТВА

Гарантийный срок хранения – 1 год со дня выпуска МИ.

Гарантийный срок эксплуатации – 2 года со дня ввода МИ в эксплуатацию.

Срок службы МИ – не менее 7 лет со дня ввода в эксплуатацию.

9. СВЕДЕНИЯ О РЕКЛАМАЦИЯХ

Рекламации в установленном порядке предъявляются предприятию-изготовителю или представительству в Российской Федерации с приложением данного паспорта по следующим адресам:

222304, Республика Беларусь, г. Молодечно, ул. Металлистов, 8

Тел./факс: +375 176 581616, +375 176 541676

E-mail: strum@tut.by www.strum.by

198329, Россия, г. Санкт-Петербург, вн. тер. г. МО Сосновая поляна,

ул. Тамбасова, д. 12, лит. А, оф. 36

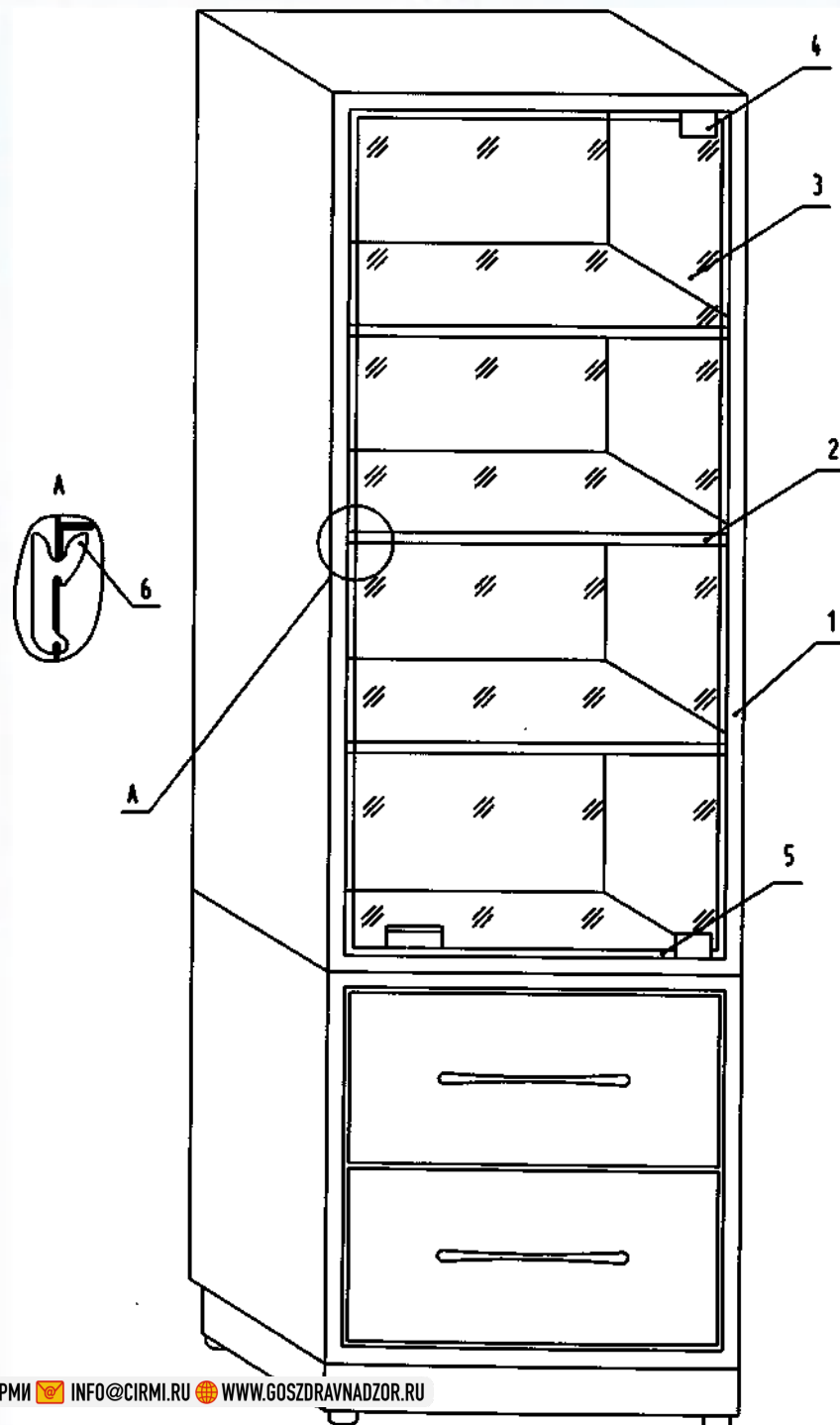
Тел./факс: (7812) 336-24-54, 730-17-17

E-mail: megastrum@mail.ru www.megastrum.ru

10. НАСТОЯЩАЯ ГАРАНТИЯ НЕ РАСПРОСТРАНЯЕТСЯ НА СЛЕДУЮЩЕЕ:

- несоблюдение потребителем предписаний паспорта по назначению, эксплуатации, транспортированию и хранению медицинского изделия;
- наличие на медицинском изделии признаков самостоятельного ремонта или изменение конструкции медицинского изделия в гарантийный срок эксплуатации;
- повреждения, которые вызваны не зависящими от производителя причинами, такими как явления природы и стихийные бедствия;
- внешние и внутренние загрязнения, царапины, трещины, потертости и прочие механические повреждения, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- внешние и внутренние повреждения, полученные в результате воздействия огня, влаги, активных химических веществ, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- повреждения, вероятность которых существенно выше обычной по характеру их использования, такие как стеклянные, пластмассовые детали.

Рис.1



П А С П О Р Т
ТУ РБ 600182902.004-2003



Шкаф медицинский стационарный
ШМ/А2

 ЗАО «СТРУМ»

222304 Республика Беларусь, Минская область,
г. Молодечно, ул. Металлистов, 8.
Тел./факс: +375 176 581616, +375 176 541676
E-mail: strum@tut.by www.strum.by

1. НАЗНАЧЕНИЕ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Шкаф медицинский стационарный (в дальнейшем - МИ) предназначен для применения в медицинских и лечебно-профилактических учреждениях для размещения медицинских препаратов и лекарственных средств, хранения медицинских инструментов, перевязочных материалов, приборов и аппаратов, используемых для диагностики и лечения заболеваний.

Показания к применению медицинского изделия: согласно назначению.

Противопоказания и побочные действия отсутствуют, при использовании МИ по назначению и соблюдении правил хранения, транспортировки и эксплуатации.

Применение МИ – безопасно.

2. ТЕХНИЧЕСКИЕ ДАННЫЕ

Медицинское изделие изготовлено из стали с полимерным покрытием и состоит из двух модулей. Верхний модуль имеет три полки и фальшпанель; закрывается стеклянной дверью. Возможна регулировка полок по высоте. Нижний модуль имеет два выдвижных ящика. Нагрузка на каждую полку, ящик и фальшпанель не более 5 кг. Имеет регулируемые по высоте опоры.

Габаритные размеры, мм — 500x450x1865

Масса МИ — не более 50 кг.

3. КОМПЛЕКТ ПОСТАВКИ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Поз. на рис.1	Наименование	Кол-во, шт.
1	Шкаф медицинский стационарный ШМ/А2	1
2	Полка	3
3	Дверь стеклянная	1
4	Фурнитура для стекла	1 компл.
5	Фальшпанель	1
6	Клипса (полкодержатель)	12
7	Паспорт	1

4. ДЕЗИНФЕКЦИЯ

Дезинфекцию медицинского изделия проводить с применением дезинфицирующе-моющих средств "Славин" или "Анасепт" или других средств, обладающих идентичными свойствами и разрешенными к применению Министерством Здравоохранения Российской Федерации. Дезинфицирующе-моющие средства НЕ ДОЛЖНЫ содержать свободного хлора.

5. СВЕДЕНИЯ ОБ ЭКСПЛУАТАЦИИ, ТРАНСПОРТИРОВАНИИ И ХРАНЕНИИ

Медицинское изделие предназначено для эксплуатации при температуре воздуха от +10°C до +35°C, относительной влажности не более 80% при температуре окружающего воздуха +25°C, в помещениях согласно вида климатического исполнения УХЛ 4.2 по ГОСТ 15150.

Условия транспортирования медицинского изделия вида климатического исполнения УХЛ 4.2 должны соответствовать условиям хранения 5 по ГОСТ 15150.

Медицинское изделие в упаковке предприятия-изготовителя должно храниться на складе поставщика (потребителя) по условиям хранения 2 (С) ГОСТ 15150.

6. СВЕДЕНИЯ ОБ УТИЛИЗАЦИИ

При потере своих потребительских качеств МИ подлежит утилизации в соответствии с требованиями законодательства как твердые бытовые отходы.

7. СВЕДЕНИЯ О ПРИЕМКЕ

МИ соответствует техническим условиям ТУ РБ 600182902.004-2003 и признано годным для эксплуатации.

Регистрационное удостоверение РБ № ИМ-7.105556, выдано 17.08.2017 г.

РБ № ИМ-7.105556, выдано 25.01.2017 г.

8. ГАРАНТИЙНЫЕ ОБЯЗАТЕЛЬСТВА

Гарантийный срок хранения – 1 год со дня выпуска МИ.

Гарантийный срок эксплуатации – 2 года со дня ввода МИ в эксплуатацию.

Срок службы МИ – не менее 7 лет со дня ввода в эксплуатацию.

9. СВЕДЕНИЯ О РЕКЛАМАЦИЯХ

Рекламации в установленном порядке предъявляются предприятию-изготовителю или представительству в Российской Федерации с приложением данного паспорта по следующим адресам:

222304, Республика Беларусь, г. Молодечно, ул. Металлистов, 8

Тел./факс: +375 176 581616, +375 176 541676

E-mail: strum@tut.by www.strum.by

198329, Россия, г. Санкт-Петербург, вн. тер. г. МО Сосновая поляна,

ул. Тамбасова, д. 12, лит. А, оф. 36

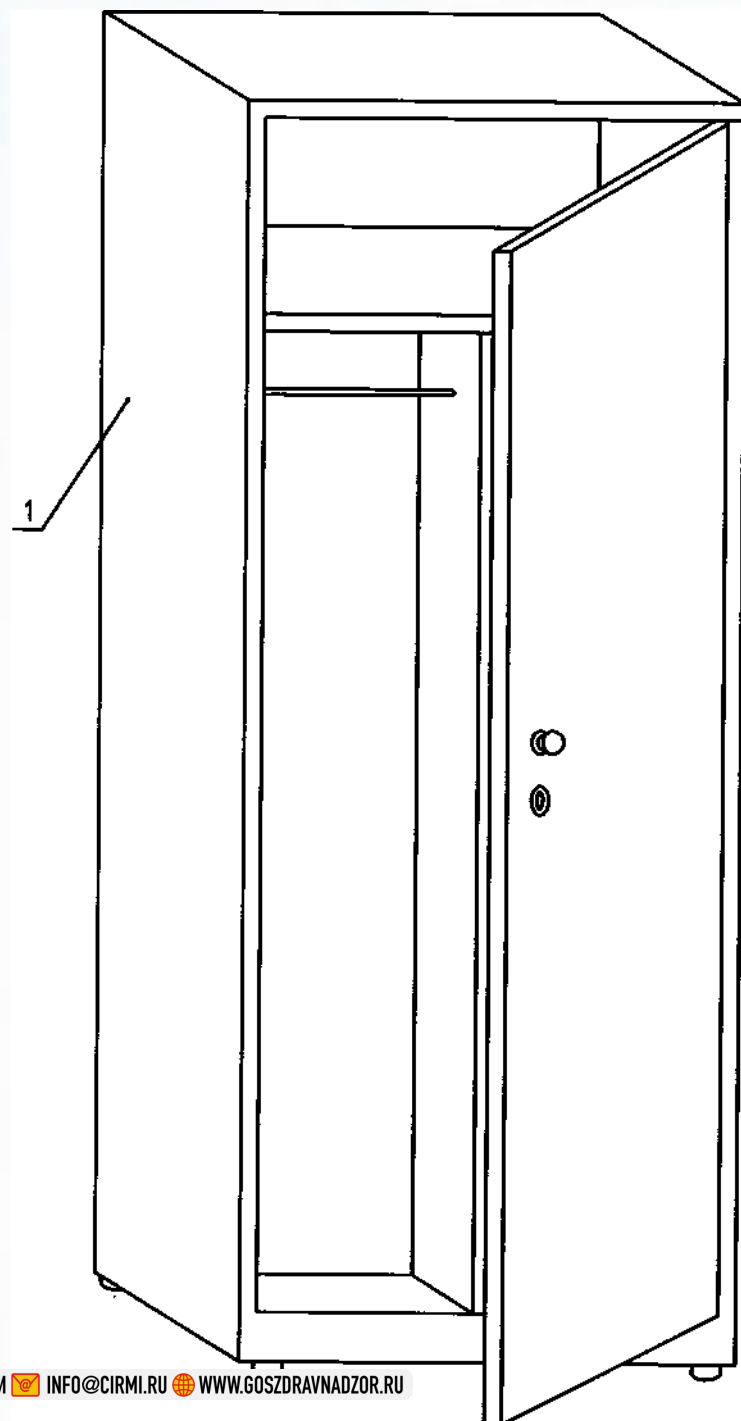
Тел./факс: (7812) 336-24-54, 730-17-17

E-mail: megastum@mail.ru www.megastum.ru

10. НАСТОЯЩАЯ ГАРАНТИЯ НЕ РАСПРОСТРАНЯЕТСЯ НА СЛЕДУЮЩЕЕ:

- несоблюдение потребителем предписаний паспорта по назначению, эксплуатации, транспортированию и хранению медицинского изделия;
- наличие на медицинском изделии признаков самостоятельного ремонта или изменение конструкции медицинского изделия в гарантийный срок эксплуатации;
- повреждения, которые вызваны не зависящими от производителя причинами, такими как явления природы и стихийные бедствия;
- внешние и внутренние загрязнения, царапины, трещины, потертости и прочие механические повреждения, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- внешние и внутренние повреждения, полученные в результате воздействия огня, влаги, активных химических веществ, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- повреждения, вероятность которых существенно выше обычной по характеру их использования, такие как стеклянные, пластмассовые детали.

Рис. 1



П А С П О Р Т
ТУ РБ 600182902.004-2003



Шкаф медицинский стационарный
ШМ/А4

 **ЗАО «СТРУМ»**

222304 Республика Беларусь, Минская область,
г. Молодечно, ул. Металлистов, 8.
Тел./факс: +375 176 581616, +375 176 541676
E-mail: strum@tut.by www.strum.by

1. НАЗНАЧЕНИЕ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Шкаф медицинский стационарный (в дальнейшем - МИ) предназначен для применения в медицинских и лечебно-профилактических учреждениях для размещения медицинских препаратов и лекарственных средств, хранения медицинских инструментов, перевязочных материалов, а также медицинской (переходной) одежды и хирургических костюмов медицинского персонала.

Показания к применению медицинского изделия: согласно назначению.

Противопоказания и побочные действия отсутствуют, при использовании МИ по назначению и соблюдении правил хранения, транспортировки и эксплуатации.

Применение МИ – безопасно.

2. ТЕХНИЧЕСКИЕ ДАННЫЕ

Медицинское изделие изготовлено из стали с полимерным покрытием. МИ имеет полку и штангу – вешалку. Разделено перегородкой на две части. Закрывается дверью с замком. Нагрузка на полку и на штангу-вешалку не более 5 кг. Имеет регулируемые по высоте опоры.

Габаритные размеры, мм — 500x550x1865

Масса МИ — не более 50 кг.

3. КОМПЛЕКТ ПОСТАВКИ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Поз. на рис. 1	Наименование	Кол-во, шт.
1	Шкаф медицинский стационарный ШМ/А4	1
2	Паспорт	1

4. ДЕЗИНФЕКЦИЯ

Дезинфекцию медицинского изделия проводить с применением дезинфицирующе-моющих средств “Славин” или “Анасепт” или других средств, обладающих идентичными свойствами и разрешенными к применению Министерством Здравоохранения Российской Федерации. Дезинфицирующе-моющие средства НЕ ДОЛЖНЫ содержать свободного хлора.

5. СВЕДЕНИЯ ОБ ЭКСПЛУАТАЦИИ, ТРАНСПОРТИРОВАНИИ И ХРАНЕНИИ

Медицинское изделие предназначено для эксплуатации при температуре воздуха от +10°C до +35°C, относительной влажности не более 80% при температуре окружающего воздуха +25°C, в помещениях согласно вида климатического исполнения УХЛ 4.2 по ГОСТ 15150.

Условия транспортирования медицинского изделия вида климатического исполнения УХЛ 4.2 должны соответствовать условиям хранения 5 по ГОСТ 15150.

Медицинское изделие в упаковке предприятия-изготовителя должно храниться на складе поставщика (потребителя) по условиям хранения 2 (С) ГОСТ 15150.

6. СВЕДЕНИЯ ОБ УТИЛИЗАЦИИ

При потере своих потребительских качеств МИ подлежит утилизации в соответствии с требованиями законодательства как твердые бытовые отходы.

7. СВЕДЕНИЯ О ПРИЕМКЕ

МИ соответствует техническим условиям ТУ РБ 600182902.004-2003 и признано годным для эксплуатации.

Регистрационное удостоверение РБ № ИМ-7.105556, выдано 17.08.2017 г.

Регистрационное удостоверение РФ № РЗН 2017/5288, выдано 25.01.2017 г.

8. ГАРАНТИЙНЫЕ ОБЯЗАТЕЛЬСТВА

Гарантийный срок хранения – 1 год со дня выпуска МИ.

Гарантийный срок эксплуатации – 2 года со дня ввода МИ в эксплуатацию.

Срок службы МИ – не менее 7 лет со дня ввода в эксплуатацию.

9. СВЕДЕНИЯ О РЕКЛАМАЦИЯХ

Рекламации в установленном порядке предъявляются предприятию-изготовителю или представительству в Российской Федерации с приложением данного паспорта по следующим адресам:

222304, Республика Беларусь, г. Молодечно, ул. Металлистов, 8

Тел./факс: +375 176 581616, +375 176 541676

E-mail: strum@tut.by www.strum.by

198329, Россия, г. Санкт-Петербург, вн. тер. г. МО Сосновая поляна,

ул. Тамбасова, д. 12, лит. А, оф. 36

Тел./факс: (7812) 336-24-54, 730-17-17

E-mail: megastrum@mail.ru www.megastrum.ru

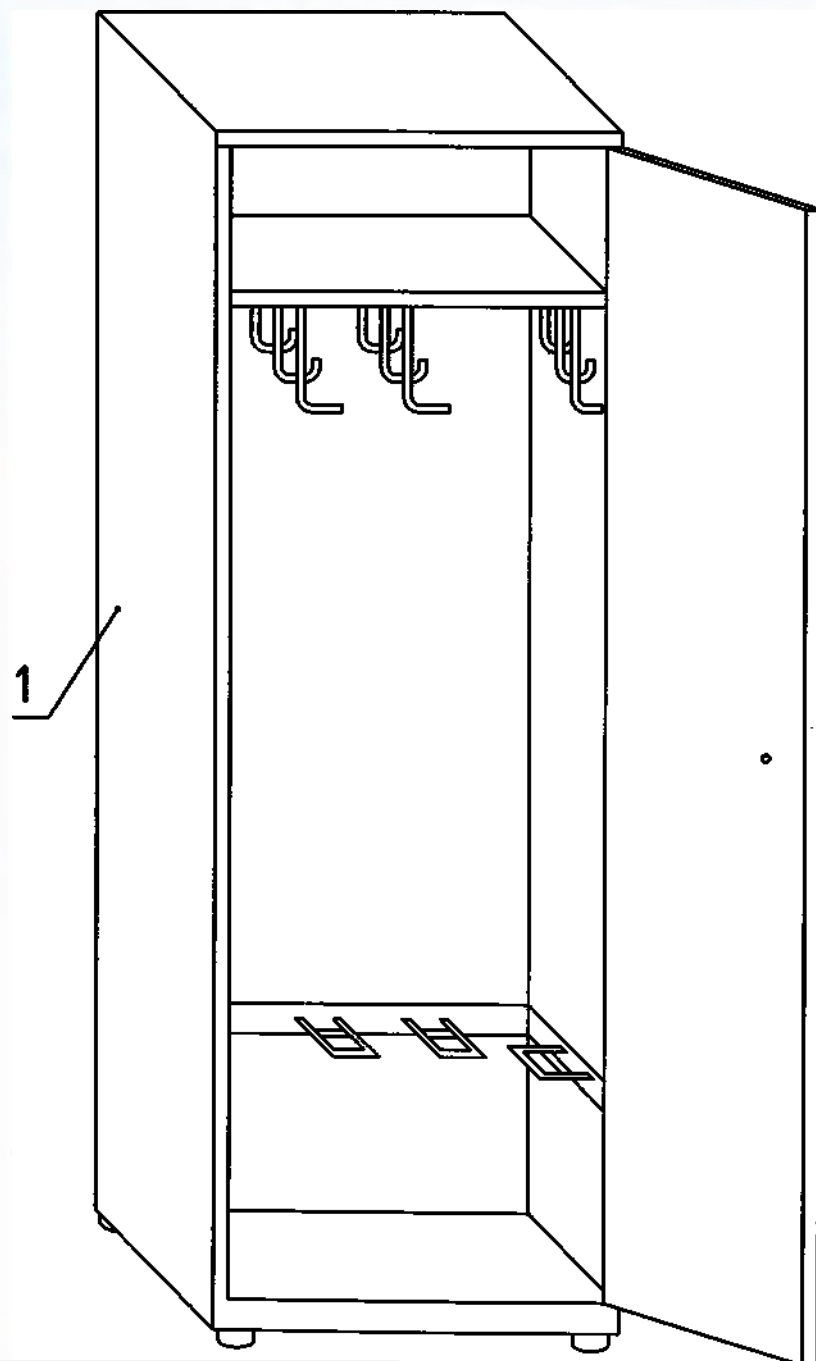
10. НАСТОЯЩАЯ ГАРАНТИЯ НЕ РАСПРОСТРАНЯЕТСЯ НА СЛЕДУЮЩЕЕ:

- несоблюдение потребителем предписаний паспорта по назначению, эксплуатации, транспортированию и хранению медицинского изделия;
- наличие на медицинском изделии признаков самостоятельного ремонта или изменение конструкции медицинского изделия в гарантийный срок эксплуатации;
- повреждения, которые вызваны не зависящими от производителя причинами, такими как явления природы и стихийные бедствия;
- внешние и внутренние загрязнения, царапины, трещины, потертости и прочие механические повреждения, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- внешние и внутренние повреждения, полученные в результате воздействия огня, влаги, активных химических веществ, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- повреждения, вероятность которых существенно выше обычной по характеру их использования, такие как стеклянные, пластмассовые детали.

Дата выпуска _____

Штамп ОТК _____

Рис.1



П А С П О Р Т
ТУ РБ 600182902.004-2003



Шкаф медицинский стационарный
ШМ/А5

 **ЗАО «СТРУМ»**

222304 Республика Беларусь, Минская область,
г. Молодечно, ул. Металлистов, 8.
Тел./факс: +375 176 581616, +375 176 541676
E-mail: strum@tut.by www.strum.by

1. НАЗНАЧЕНИЕ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Шкаф медицинский стационарный (в дальнейшем - МИ) предназначен для применения в медицинских и лечебно-профилактических учреждениях для размещения медицинских препаратов и лекарственных средств, хранения медицинских инструментов, перевязочных материалов, приборов и аппаратов, используемых для диагностики и лечения заболеваний (в частности эндоскопов).

Показания к применению медицинского изделия: согласно назначению.

Противопоказания и побочные действия отсутствуют, при использовании МИ по назначению и соблюдении правил хранения, транспортировки и эксплуатации.

Применение МИ – безопасно.

2. ТЕХНИЧЕСКИЕ ДАННЫЕ

Медицинское изделие изготовлено из стали с полимерным покрытием. Имеет одну полку с держателями эндоскопов (6 шт.). Держатели эндоскопов изготовлены из нержавеющей стали. Дверь шкафа оснащена замком. Нагрузка на полку не более 5 кг. Имеет регулируемые по высоте опоры.

Габаритные размеры, мм — 500x500x1865

Масса МИ — не более 45 кг.

3. КОМПЛЕКТ ПОСТАВКИ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Поз. на рис. 1	Наименование	Кол-во, шт.
1	Шкаф медицинский стационарный ШМ/А5	1
2	Паспорт	1

4. ДЕЗИНФЕКЦИЯ

Дезинфекцию медицинского изделия проводить с применением дезинфицирующе-моющих средств “Славин” или “Анасепт” или других средств, обладающих идентичными свойствами и разрешенными к применению Министерством Здравоохранения Российской Федерации. Дезинфицирующе-моющие средства НЕ ДОЛЖНЫ содержать свободного хлора.

5. СВЕДЕНИЯ ОБ ЭКСПЛУАТАЦИИ, ТРАНСПОРТИРОВАНИИ И ХРАНЕНИИ

Медицинское изделие предназначено для эксплуатации при температуре воздуха от +10°C до +35°C, относительной влажности не более 80% при температуре окружающего воздуха +25°C, в помещениях согласно вида климатического исполнения УХЛ 4.2 по ГОСТ 15150.

Условия транспортирования медицинского изделия вида климатического исполнения УХЛ 4.2 должны соответствовать условиям хранения 5 по ГОСТ 15150.

Медицинское изделие в упаковке предприятия-изготовителя должно храниться на складе поставщика (потребителя) по условиям хранения 2 (С) ГОСТ 15150.

6. СВЕДЕНИЯ ОБ УТИЛИЗАЦИИ

При потере своих потребительских качеств МИ подлежит утилизации в соответствии с требованиями законодательства как твердые бытовые отходы.

7. СВЕДЕНИЯ О ПРИЕМКЕ

МИ соответствует техническим условиям ТУ РБ 600182902.004-2003 и признано годным для эксплуатации.

Регистрационное удостоверение РБ № ИМ-7.105556, выдано 17.08.2017 г.

Регистрационное удостоверение РФ № РЗН 2017/5288, выдано 25.01.2017 г.

8. ГАРАНТИЙНЫЕ ОБЯЗАТЕЛЬСТВА

Гарантийный срок хранения – 1 год со дня выпуска МИ.

Гарантийный срок эксплуатации – 2 года со дня ввода МИ в эксплуатацию.

Срок службы МИ – не менее 7 лет со дня ввода в эксплуатацию.

9. СВЕДЕНИЯ О РЕКЛАМАЦИЯХ

Рекламации в установленном порядке предъявляются предприятию-изготовителю или представительству в Российской Федерации с приложением данного паспорта по следующим адресам:

222304, Республика Беларусь, г. Молодечно, ул. Металлистов, 8

Тел./факс: +375 176 581616, +375 176 541676

E-mail: strum@tut.by www.strum.by

198329, Россия, г. Санкт-Петербург, вн. тер. г. МО Сосновая поляна,

ул. Тамбасова, д. 12, лит. А, оф. 36

Тел./факс: (7812) 336-24-54, 730-17-17

E-mail: megastrum@mail.ru www.megastrum.ru

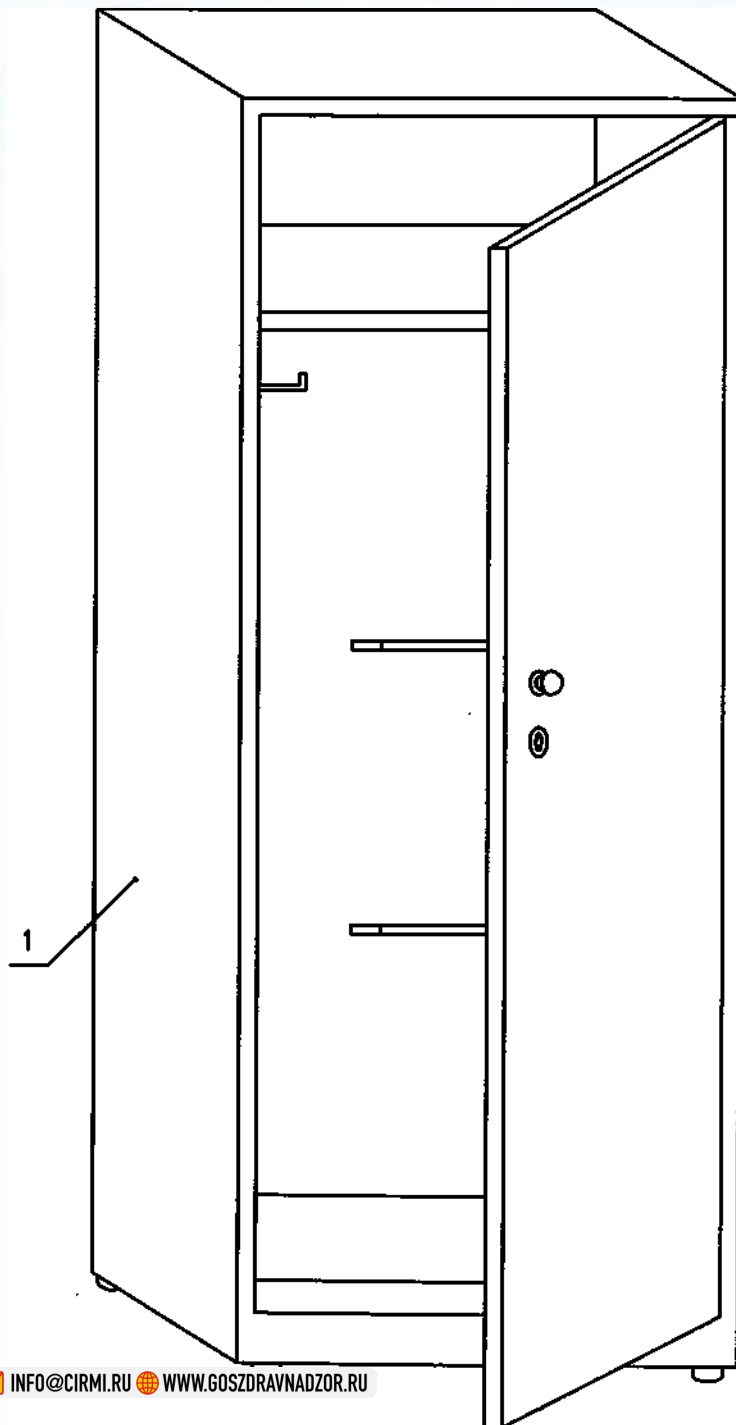
10. НАСТОЯЩАЯ ГАРАНТИЯ НЕ РАСПРОСТРАНЯЕТСЯ НА СЛЕДУЮЩЕЕ:

- несоблюдение потребителем предписаний паспорта по назначению, эксплуатации, транспортированию и хранению медицинского изделия;
- наличие на медицинском изделии признаков самостоятельного ремонта или изменение конструкции медицинского изделия в гарантийный срок эксплуатации;
- повреждения, которые вызваны не зависящими от производителя причинами, такими как явления природы и стихийные бедствия;
- внешние и внутренние загрязнения, царапины, трещины, потертости и прочие механические повреждения, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- внешние и внутренние повреждения, полученные в результате воздействия огня, влаги, активных химических веществ, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- повреждения, вероятность которых существенно выше обычной по характеру их использования, такие как стеклянные, пластмассовые детали.

Дата выпуска _____

Штамп ОТК _____

Рис.1



П А С П О Р Т
ТУ РБ 600182902.004-2003



Шкаф медицинский стационарный
ШМ/А6

 **ЗАО «СТРУМ»**

222304 Республика Беларусь, Минская область,
г. Молодечно, ул. Металлистов, 8.
Тел./факс: +375 176 581616, +375 176 541676
E-mail: strum@tut.by www.strum.by

1. НАЗНАЧЕНИЕ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Шкаф медицинский стационарный (в дальнейшем - МИ) предназначен для применения в медицинских и лечебно-профилактических учреждениях для размещения медицинских препаратов и лекарственных средств, хранения медицинских инструментов, перевязочных материалов, лабораторной посуды и других принадлежностей.

Показания к применению медицинского изделия: согласно назначению.

Противопоказания и побочные действия отсутствуют, при использовании МИ по назначению и соблюдении правил хранения, транспортировки и эксплуатации.

Применение МИ – безопасно.

2. ТЕХНИЧЕСКИЕ ДАННЫЕ

Медицинское изделие изготовлено из стали с полимерным покрытием. Имеет одну полку с держателями и два держателя на задней стенке. Закрывается дверью с замком. Нагрузка на полку и держатели не более 5 кг. Имеет регулируемые по высоте опоры.

Габаритные размеры, мм — 500x550x1865

Масса МИ — не более 50 кг.

3. КОМПЛЕКТ ПОСТАВКИ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Поз. на рис. 1	Наименование	Кол-во, шт.
1	Шкаф медицинский стационарный ШМ/А6	1
2	Паспорт	1

4. ДЕЗИНФЕКЦИЯ

Дезинфекцию медицинского изделия проводить с применением дезинфицирующе-моющих средств “Славин” или “Анасепт” или других средств, обладающих идентичными свойствами и разрешенными к применению Министерством Здравоохранения Российской Федерации. Дезинфицирующе-моющие средства НЕ ДОЛЖНЫ содержать свободного хлора.

5. СВЕДЕНИЯ ОБ ЭКСПЛУАТАЦИИ, ТРАНСПОРТИРОВАНИИ И ХРАНЕНИИ

Медицинское изделие предназначено для эксплуатации при температуре воздуха от +10°C до +35°C, относительной влажности не более 80% при температуре окружающего воздуха +25°C, в помещениях согласно вида климатического исполнения УХЛ 4.2 по ГОСТ 15150.

Условия транспортирования медицинского изделия вида климатического исполнения УХЛ 4.2 должны соответствовать условиям хранения 5 по ГОСТ 15150.

Медицинское изделие в упаковке предприятия-изготовителя должно храниться на складе поставщика (потребителя) по условиям хранения 2 (С) ГОСТ 15150.

6. СВЕДЕНИЯ ОБ УТИЛИЗАЦИИ

При потере своих потребительских качеств МИ подлежит утилизации в соответствии с требованиями законодательства как твердые бытовые отходы.

7. СВЕДЕНИЯ О ПРИЕМКЕ

МИ соответствует техническим условиям ТУ РБ 600182902.004-2003 и признано годным для эксплуатации.

Регистрационное удостоверение РБ № ИМ-7.105556, выдано 17.08.2017 г.

Регистрационное удостоверение РФ № РЗН 2017/5288, выдано 25.01.2017 г.

8. ГАРАНТИЙНЫЕ ОБЯЗАТЕЛЬСТВА

Гарантийный срок хранения – 1 год со дня выпуска МИ.

Гарантийный срок эксплуатации – 2 года со дня ввода МИ в эксплуатацию.

Срок службы МИ – не менее 7 лет со дня ввода в эксплуатацию.

9. СВЕДЕНИЯ О РЕКЛАМАЦИЯХ

Рекламации в установленном порядке предъявляются предприятию-изготовителю или представительству в Российской Федерации с приложением данного паспорта по следующим адресам:

222304, Республика Беларусь, г. Молодечно, ул. Металлистов, 8

Тел./факс: +375 176 581616, +375 176 541676

E-mail: strum@tut.by www.strum.by

198329, Россия, г. Санкт-Петербург, вн. тер. г. МО Сосновая поляна,

ул. Тамбасова, д. 12, лит. А, оф. 36

Тел./факс: (7812) 336-24-54, 730-17-17

E-mail: megastrum@mail.ru www.megastrum.ru

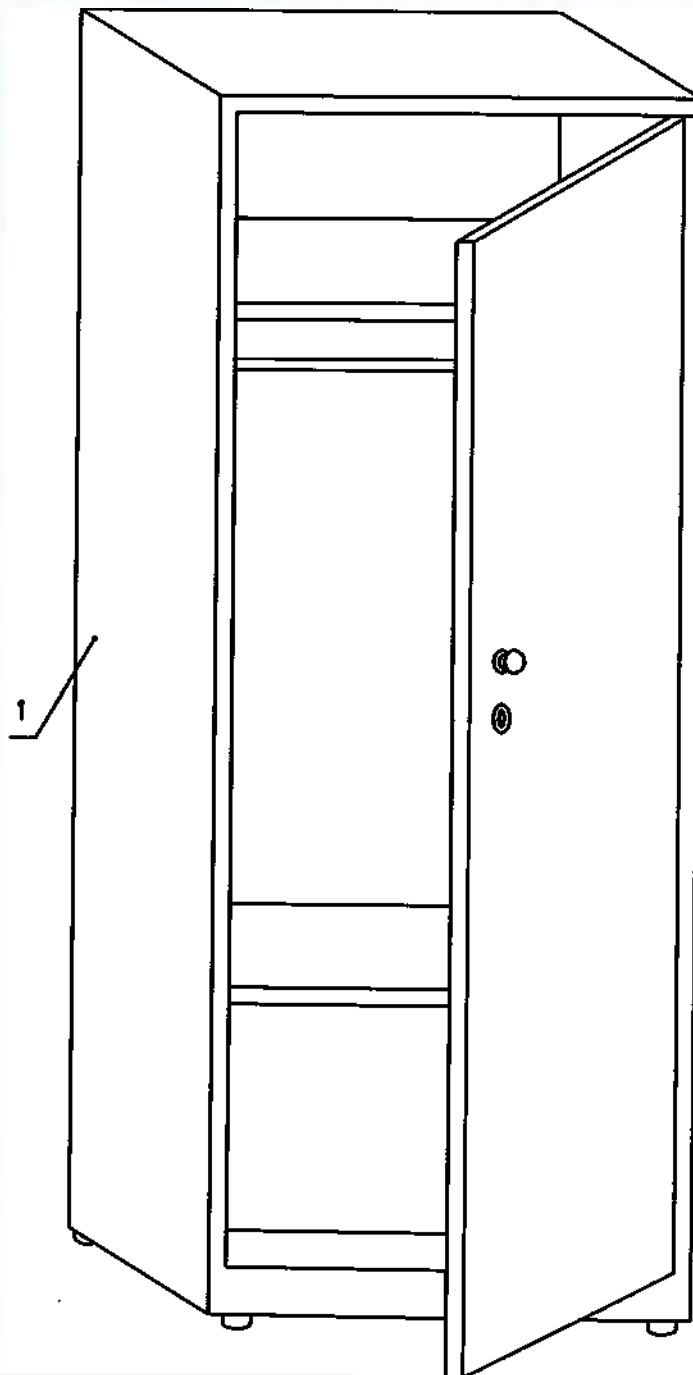
10. НАСТОЯЩАЯ ГАРАНТИЯ НЕ РАСПРОСТРАНЯЕТСЯ НА СЛЕДУЮЩЕЕ:

- несоблюдение потребителем предписаний паспорта по назначению, эксплуатации, транспортированию и хранению медицинского изделия;
- наличие на медицинском изделии признаков самостоятельного ремонта или изменение конструкции медицинского изделия в гарантийный срок эксплуатации;
- повреждения, которые вызваны не зависящими от производителя причинами, такими как явления природы и стихийные бедствия;
- внешние и внутренние загрязнения, царапины, трещины, потертости и прочие механические повреждения, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- внешние и внутренние повреждения, полученные в результате воздействия огня, влаги, активных химических веществ, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- повреждения, вероятность которых существенно выше обычной по характеру их использования, такие как стеклянные, пластмассовые детали.

Дата выпуска _____

Штамп ОТК _____

Рис.1



П А С П О Р Т
ТУ РБ 600182902.004-2003



**Шкаф медицинский стационарный
ШМ/А7**

 **ЗАО «СТРУМ»**

222304 Республика Беларусь, Минская область,
г. Молодечно, ул. Металлистов, 8.
Тел./факс: +375 176 581616, +375 176 541676
E-mail: strum@tut.by www.strum.by

1. НАЗНАЧЕНИЕ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Шкаф медицинский стационарный (в дальнейшем - МИ) предназначен для применения в медицинских и лечебно-профилактических учреждениях для размещения медицинских препаратов и лекарственных средств, хранения медицинских инструментов, перевязочных материалов, а также медицинской (переходной) одежды и хирургических костюмов медицинского персонала.

Показания к применению медицинского изделия: согласно назначению.

Противопоказания и побочные действия отсутствуют, при использовании МИ по назначению и соблюдении правил хранения, транспортировки и эксплуатации.

Применение МИ – безопасно.

2. ТЕХНИЧЕСКИЕ ДАННЫЕ

Медицинское изделие изготовлено из стали с полимерным покрытием. МИ имеет полку и штангу – вешалку. Закрывается дверью с замком. Нагрузка на полку и на штангу-вешалку не более 5 кг. Имеет регулируемые по высоте опоры.

Габаритные размеры, мм — 500x550x1865

Масса МИ — не более 50 кг.

3. КОМПЛЕКТ ПОСТАВКИ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Поз. на рис.1	Наименование	Кол-во, шт.
1	Шкаф медицинский стационарный ШМ/А7	1
2	Паспорт	1

4. ДЕЗИНФЕКЦИЯ

Дезинфекцию медицинского изделия проводить с применением дезинфицирующе-моющих средств “Славин” или “Анасепт” или других средств, обладающих идентичными свойствами и разрешенными к применению Министерством Здравоохранения Российской Федерации. Дезинфицирующе-моющие средства НЕ ДОЛЖНЫ содержать свободного хлора.

5. СВЕДЕНИЯ ОБ ЭКСПЛУАТАЦИИ, ТРАНСПОРТИРОВАНИИ И ХРАНЕНИИ

Медицинское изделие предназначено для эксплуатации при температуре воздуха от +10°C до +35°C, относительной влажности не более 80% при температуре окружающего воздуха +25°C, в помещениях согласно вида климатического исполнения УХЛ 4.2 по ГОСТ 15150.

Условия транспортирования медицинского изделия вида климатического исполнения УХЛ 4.2 должны соответствовать условиям хранения 5 по ГОСТ 15150.

Медицинское изделие в упаковке предприятия-изготовителя должно храниться на складе поставщика (потребителя) по условиям хранения 2 (С) ГОСТ 15150.

6. СВЕДЕНИЯ ОБ УТИЛИЗАЦИИ

При потере своих потребительских качеств МИ подлежит утилизации в соответствии с требованиями законодательства как твердые бытовые отходы.

7. СВЕДЕНИЯ О ПРИЕМКЕ

МИ соответствует техническим условиям ТУ РБ 600182902.004-2003 и признано годным для эксплуатации.

Регистрационное удостоверение РБ № ИМ-7.105556, выдано 17.08.2017 г.

Регистрационное удостоверение РФ № РЗН 2017/5288, выдано 25.01.2017 г.

8. ГАРАНТИЙНЫЕ ОБЯЗАТЕЛЬСТВА

Гарантийный срок хранения – 1 год со дня выпуска МИ.

Гарантийный срок эксплуатации – 2 года со дня ввода МИ в эксплуатацию.

Срок службы МИ – не менее 7 лет со дня ввода в эксплуатацию.

9. СВЕДЕНИЯ О РЕКЛАМАЦИЯХ

Рекламации в установленном порядке предъявляются предприятию-изготовителю или представительству в Российской Федерации с приложением данного паспорта по следующим адресам:

222304, Республика Беларусь, г. Молодечно, ул. Металлистов, 8

Тел./факс: +375 176 581616, +375 176 541676

E-mail: strum@tut.by www.strum.by

198329, Россия, г. Санкт-Петербург, вн. тер. г. МО Сосновая поляна,

ул. Тамбасова, д. 12, лит. А, оф. 36

Тел./факс: (7812) 336-24-54, 730-17-17

E-mail: megastrum@mail.ru www.megastrum.ru

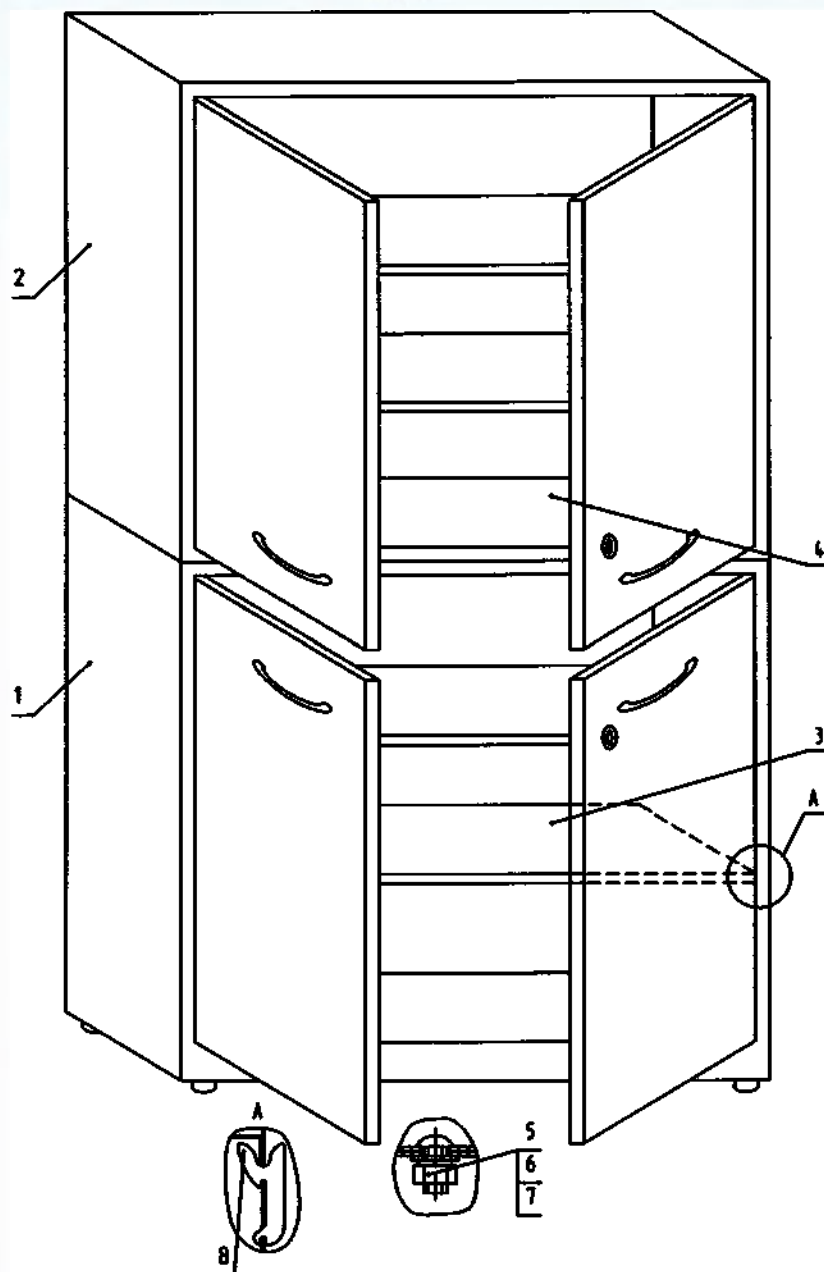
10. НАСТОЯЩАЯ ГАРАНТИЯ НЕ РАСПОСТРАНЯЕТСЯ НА СЛЕДУЮЩЕЕ:

- несоблюдение потребителем предписаний паспорта по назначению, эксплуатации, транспортированию и хранению медицинского изделия;
- наличие на медицинском изделии признаков самостоятельного ремонта или изменение конструкции медицинского изделия в гарантийный срок эксплуатации;
- повреждения, которые вызваны не зависящими от производителя причинами, такими как явления природы и стихийные бедствия;
- внешние и внутренние загрязнения, царапины, трещины, потертости и прочие механические повреждения, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- внешние и внутренние повреждения, полученные в результате воздействия огня, влаги, активных химических веществ, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- повреждения, вероятность которых существенно выше обычной по характеру их использования, такие как стеклянные, пластмассовые детали.

Дата выпуска _____

Штамп ОТК _____

Рис.1



П А С П О Р Т
ТУ РБ 600182902.004-2003



Шкаф медицинский стационарный
ШМ/Б1

ЗАО «СТРУМ»

222304 Республика Беларусь, Минская область,
г. Молодечно, ул. Металлистов, 8.
Тел./факс: +375 176 581616, +375 176 541676
E-mail: strum@tut.by www.strum.by

1. НАЗНАЧЕНИЕ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Шкаф медицинский стационарный (в дальнейшем - МИ) предназначен для применения в медицинских и лечебно-профилактических учреждениях для размещения медицинских препаратов и лекарственных средств, хранения медицинских инструментов, перевязочных материалов, приборов и аппаратов, используемых для диагностики и лечения заболеваний.

Показания к применению медицинского изделия: согласно назначению.

Противопоказания и побочные действия отсутствуют, при использовании МИ по назначению и соблюдении правил хранения, транспортировки и эксплуатации.

Применение МИ – безопасно.

2. ТЕХНИЧЕСКИЕ ДАННЫЕ

Медицинское изделие изготовлено из стали с полимерным покрытием и состоит из двух модулей с металлическими дверями (с замками). Верхний и нижний модули имеют по две полки. Верхний модуль имеет фальшпанель. Возможна регулировка полок по высоте. Между собой модули соединяются комплектующими поз. 5, 6, 7. Нагрузка на каждую полку и фальшпанель не более 15 кг. Имеет регулируемые по высоте опоры.

Габаритные размеры, мм — 1010x485x1865

Масса МИ — не более 100 кг.

3. КОМПЛЕКТ ПОСТАВКИ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Поз. на рис.1	Наименование	Кол-во, шт.
1	Корпус нижний	1
2	Корпус верхний	1
3	Полка	4
4	Фальшпанель	1
5	Болт М5х12	10
6	Гайка М5	10
7	Шайба 5.02.099	20
8	Клипса (полкодержатель)	16
9	Паспорт	1

4. ДЕЗИНФЕКЦИЯ

Дезинфекцию медицинского изделия проводить с применением дезинфицирующе-моющих средств "Славин" или "Анаесп" или других средств, обладающих идентичными свойствами и разрешенными к применению Министерством Здравоохранения Российской Федерации. Дезинфицирующе-моющие средства НЕ ДОЛЖНЫ содержать свободного хлора.

5. СВЕДЕНИЯ ОБ ЭКСПЛУАТАЦИИ, ТРАНСПОРТИРОВАНИИ И ХРАНЕНИИ

Медицинское изделие предназначено для эксплуатации при температуре воздуха от +10°C до +35°C, относительной влажности не более 80% при температуре окружающего воздуха +25°C, в помещениях согласно вида климатического исполнения УХЛ 4.2 по ГОСТ 15150.

Условия транспортирования медицинского изделия вида климатического исполнения УХЛ 4.2 должны соответствовать условиям хранения 5 по ГОСТ 15150.

Медицинское изделие в упаковке предприятия-изготовителя должно храниться на складе поставщика (потребителя) по условиям хранения 2 (С) ГОСТ 15150.

6. СВЕДЕНИЯ ОБ УТИЛИЗАЦИИ

При потере своих потребительских качеств МИ подлежит утилизации в соответствии с требованиями законодательства как твердые бытовые отходы.

7. СВЕДЕНИЯ О ПРИЕМКЕ

МИ соответствует техническим условиям ТУ РБ 600182902.004-2003 и признано годным для эксплуатации.

Регистрационное удостоверение РБ № ИМ-7.105556, выдано 17.08.2017 г.

Регистрационное удостоверение РФ № РЗН 2017/5288, выдано 25.01.2017 г.

Дата выпуска _____

Штамп ОТК _____

8. ГАРАНТИЙНЫЕ ОБЯЗАТЕЛЬСТВА

Гарантийный срок хранения — 1 год со дня выпуска МИ.

Гарантийный срок эксплуатации — 2 года со дня ввода МИ в эксплуатацию.

Срок службы МИ — не менее 7 лет со дня ввода в эксплуатацию.

9. СВЕДЕНИЯ О РЕКЛАМАЦИЯХ

Рекламации в установленном порядке предъявляются предприятию-изготовителю или представительству в Российской Федерации с приложением данного паспорта по следующим адресам:

222304, Республика Беларусь, г. Молодечно, ул. Металлистов, 8

Тел./факс: +375 176 581616, +375 176 541676

E-mail: strum@tut.by www.strum.by

198329, Россия, г. Санкт-Петербург, вн. тер. г. МО Сосновая поляна,

ул. Тамбасова, д. 12, лит. А, оф. 36

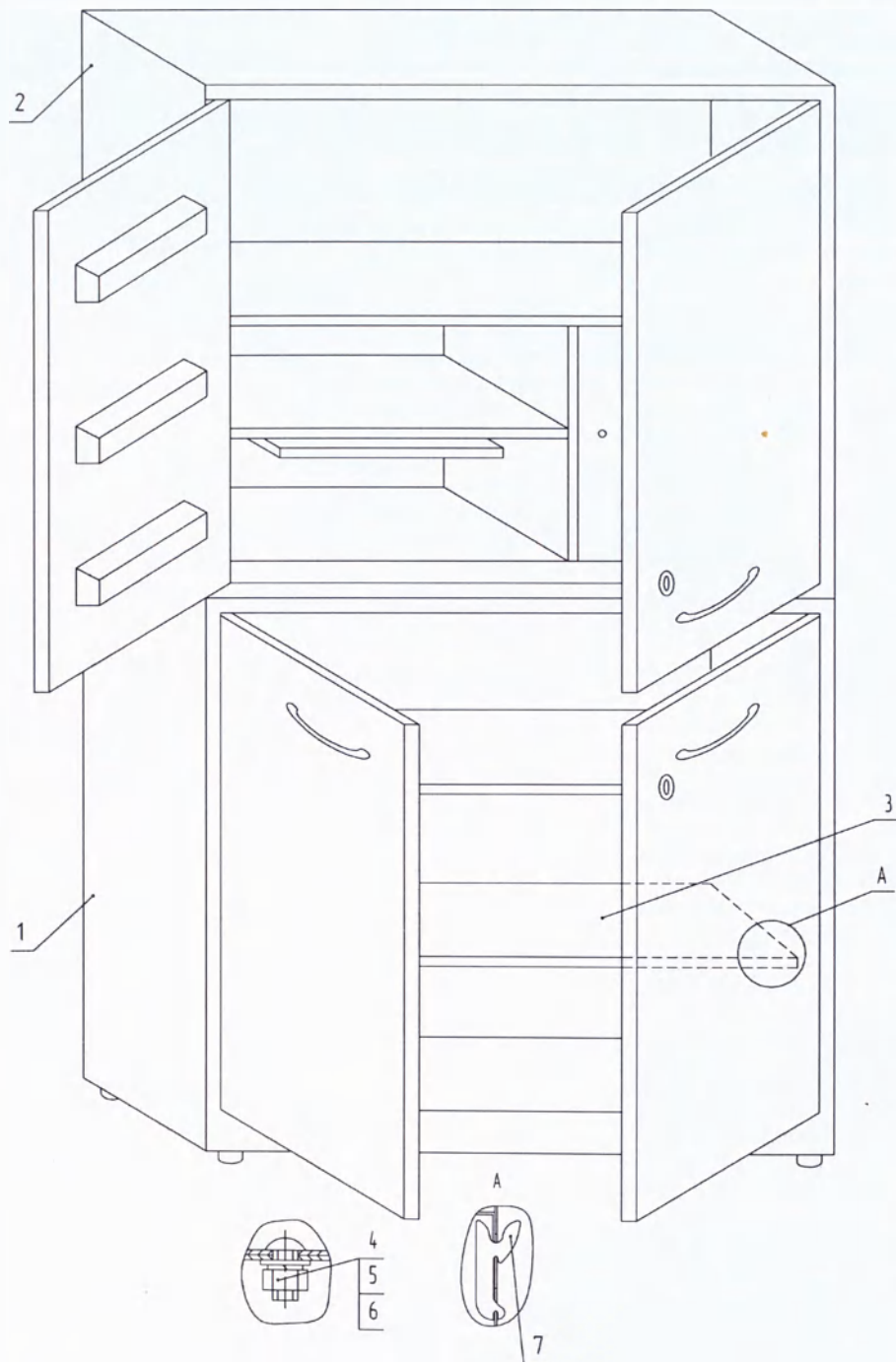
Тел./факс: (7812) 336-24-54, 730-17-17

E-mail: megastrum@mail.ru www.megastrum.ru

10. НАСТОЯЩАЯ ГАРАНТИЯ НЕ РАСПРОСТРАНЯЕТСЯ НА СЛЕДУЮЩЕЕ:

- несоблюдение потребителем предписаний паспорта по назначению, эксплуатации, транспортированию и хранению медицинского изделия;
- наличие на медицинском изделии признаков самостоятельного ремонта или изменение конструкции медицинского изделия в гарантийный срок эксплуатации;
- повреждения, которые вызваны не зависящими от производителя причинами, такими как явления природы и стихийные бедствия;
- внешние и внутренние загрязнения, царапины, трещины, потертости и прочие механические повреждения, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- внешние и внутренние повреждения, полученные в результате воздействия огня, влаги, активных химических веществ, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- повреждения, вероятность которых существенно выше обычной по характеру их использования, такие как стеклянные, пластмассовые детали.

Рис.1



П А С П О Р Т
ТУ РБ 600182902.004-2003



**Шкаф медицинский стационарный
ШМ/Б2**

 **ЗАО «СТРУМ»**

222304 Республика Беларусь, Минская область,
г. Молодечно, ул. Металлистов, 8.
Тел./факс: +375 176 581616, +375 176 541676
E-mail: strum@tut.by www.strum.by

1. НАЗНАЧЕНИЕ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Шкаф медицинский стационарный (в дальнейшем - МИ) предназначен для применения в медицинских и лечебно-профилактических учреждениях для размещения медицинских препаратов и лекарственных средств, хранения медицинских инструментов, перевязочных материалов, приборов и аппаратов, используемых для диагностики и лечения заболеваний.

Показания к применению медицинского изделия: согласно назначению.

Противопоказания и побочные действия отсутствуют, при использовании МИ по назначению и соблюдении правил хранения, транспортировки и эксплуатации.

Применение МИ – безопасно.

2. ТЕХНИЧЕСКИЕ ДАННЫЕ

Медицинское изделие изготовлено из стали с полимерным покрытием и состоит из двух модулей с металлическими дверями (с замками). Верхний модуль снабжен внутренней, запирающейся замком повышенной секретности, секцией для хранения наркотических и ядосодержащих препаратов, а также выдвижным столиком для работы с лекарственными препаратами. Нижний модуль имеет две полки. Возможна регулировка полок по высоте. Между собой модули соединяются комплектующими поз. 4, 5, 6. Нагрузка на каждую полку и фальшпанель не более 15 кг. Нагрузка на выдвижной столик не более 5 кг. Имеет регулируемые по высоте опоры.

Габаритные размеры, мм — 1010x485x1865

Масса МИ — не более 120 кг.

3. КОМПЛЕКТ ПОСТАВКИ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Поз. на рис.1	Наименование	Кол-во, шт.
1	Корпус нижний	1
2	Корпус верхний	1
3	Полка	2
4	Болт М5х12	10
5	Гайка М5.099	10
6	Шайба 5.02.099	20
7	Клипса (полкодержатель)	8
8	Паспорт	1

4. ДЕЗИНФЕКЦИЯ

Дезинфекцию медицинского изделия проводить с применением дезинфицирующе-моющих средств "Славин" или "Анасепт" или других средств, обладающих идентичными свойствами и разрешенными к применению Министерством Здравоохранения Российской Федерации. Дезинфицирующе-моющие средства НЕ ДОЛЖНЫ содержать свободного хлора.

5. СВЕДЕНИЯ ОБ ЭКСПЛУАТАЦИИ, ТРАНСПОРТИРОВАНИИ И ХРАНЕНИИ

Медицинское изделие предназначено для эксплуатации при температуре воздуха от +10°C до +35°C, относительной влажности не более 80% при температуре окружающего воздуха +25°C, в помещениях согласно вида климатического исполнения УХЛ 4.2 по ГОСТ 15150.

Условия транспортирования медицинского изделия вида климатического исполнения УХЛ 4.2 должны соответствовать условиям хранения 5 по ГОСТ 15150.

Медицинское изделие в упаковке предприятия-изготовителя должно храниться на складе поставщика (потребителя) по условиям хранения 2 (С) ГОСТ 15150.

6. СВЕДЕНИЯ ОБ УТИЛИЗАЦИИ

При потере своих потребительских качеств МИ подлежит утилизации в соответствии с требованиями законодательства как твердые бытовые отходы.

7. СВЕДЕНИЯ О ПРИЕМКЕ

МИ соответствует техническим условиям ТУ РБ 600182902.004-2003 и признано годным для эксплуатации.

Регистрационное удостоверение РБ № ИМ-7.105556, выдано 17.08.2017 г.

Регистрационное удостоверение РФ № РЗН 2017/5288, выдано 25.01.2017 г.

Дата выпуска _____

Штамп ОТК _____

8. ГАРАНТИЙНЫЕ ОБЯЗАТЕЛЬСТВА

Гарантийный срок хранения – 1 год со дня выпуска МИ.

Гарантийный срок эксплуатации – 2 года со дня ввода МИ в эксплуатацию.

Срок службы МИ – не менее 7 лет со дня ввода в эксплуатацию.

9. СВЕДЕНИЯ О РЕКЛАМАЦИЯХ

Рекламации в установленном порядке предъявляются предприятию-изготовителю или представительству в Российской Федерации с приложением данного паспорта по следующим адресам:

222304, Республика Беларусь, г. Молодечно, ул. Металлистов, 8

Тел./факс: +375 176 581616, +375 176 541676

E-mail: strum@tut.by www.strum.by

198329, Россия, г. Санкт-Петербург, вн. тер. г. МО Сосновая поляна,

ул. Тамбасова, д. 12, лит. А, оф. 36

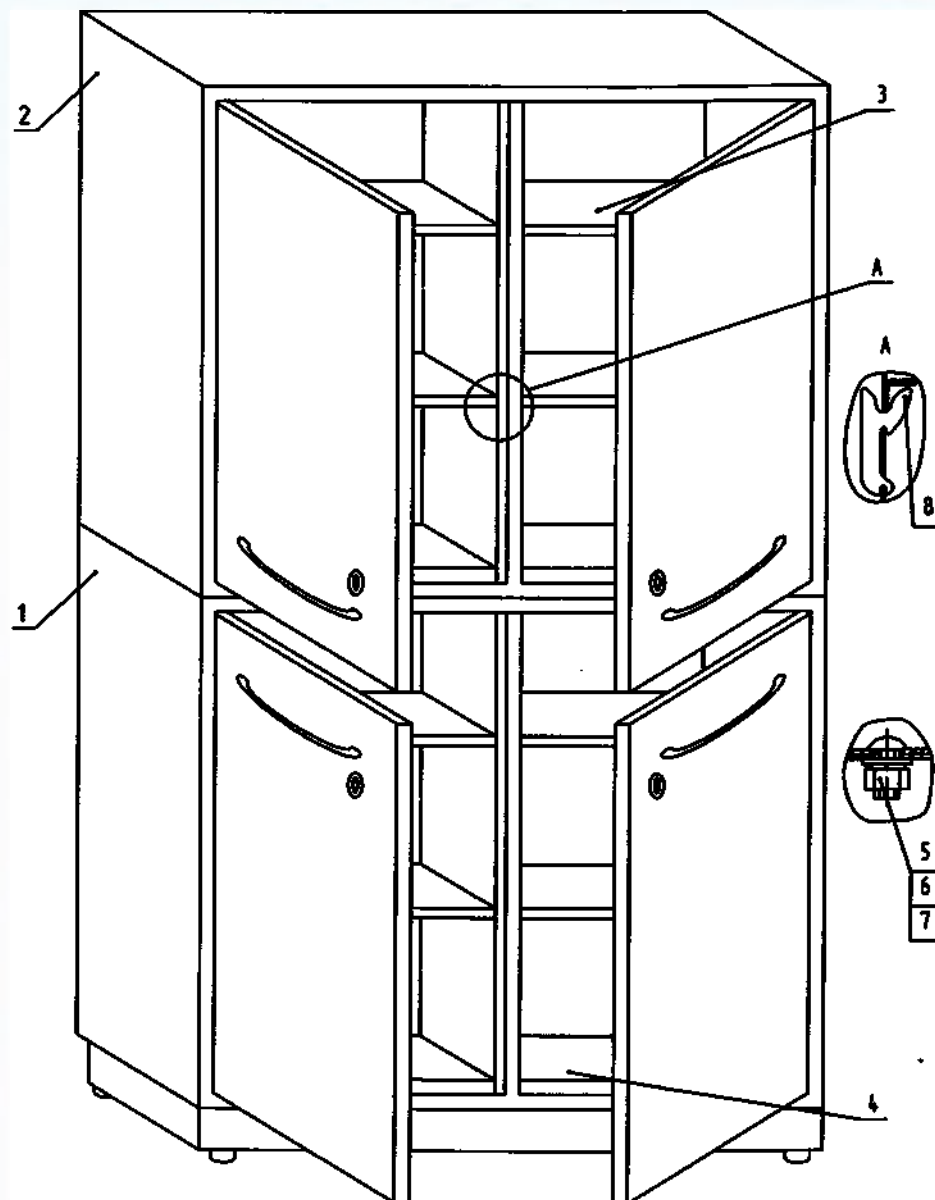
Тел./факс: (7812) 336-24-54, 730-17-17

E-mail: megastrum@mail.ru www.megastrum.ru

10. НАСТОЯЩАЯ ГАРАНТИЯ НЕ РАСПРОСТРАНЯЕТСЯ НА СЛЕДУЮЩЕЕ:

- несоблюдение потребителем предписаний паспорта по назначению, эксплуатации, транспортированию и хранению медицинского изделия;
- наличие на медицинском изделии признаков самостоятельного ремонта или изменение конструкции медицинского изделия в гарантийный срок эксплуатации;
- повреждения, которые вызваны не зависящими от производителя причинами, такими как явления природы и стихийные бедствия;
- внешние и внутренние загрязнения, царапины, трещины, потертости и прочие механические повреждения, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- внешние и внутренние повреждения, полученные в результате воздействия огня, влаги, активных химических веществ, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- повреждения, вероятность которых существенно выше обычной по характеру их использования, такие как стеклянные, пластмассовые детали.

Рис.1



П А С П О Р Т
ТУ РБ 600182902.004-2003



Шкаф медицинский стационарный
ШМ/БЗ

 **ЗАО «СТРУМ»**

222304 Республика Беларусь, Минская область,
г. Молодечно, ул. Металлистов, 8.
Тел./факс: +375 176 581616, +375 176 541676
E-mail: strum@tut.by www.strum.by

1. НАЗНАЧЕНИЕ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Шкаф медицинский стационарный (в дальнейшем - МИ) предназначен для применения в медицинских и лечебно-профилактических учреждениях для размещения медицинских препаратов и лекарственных средств, хранения медицинских инструментов, перевязочных материалов, приборов и аппаратов, используемых для диагностики и лечения заболеваний.

Показания к применению медицинского изделия: согласно назначению.

Противопоказания и побочные действия отсутствуют, при использовании МИ по назначению и соблюдении правил хранения, транспортировки и эксплуатации.

Применение МИ – безопасно.

2. ТЕХНИЧЕСКИЕ ДАННЫЕ

Медицинское изделие изготовлено из стали с полимерным покрытием и состоит из двух модулей с металлическими дверями (с замками). Верхний и нижний модули имеют по четыре полки и две фальшпанели. Возможна регулировка полок по высоте. Между собой модули соединяются комплектующими поз. 5, 6, 7. Нагрузка на каждую полку и фальшпанель не более 15 кг. Имеет регулируемые по высоте опоры.

Габаритные размеры, мм — 880x450x1865

Масса МИ — не более 100 кг.

3. КОМПЛЕКТ ПОСТАВКИ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Поз. на рис.1	Наименование	Кол-во, шт.
1	Корпус нижний	1
2	Корпус верхний	1
3	Полка	8
4	Фальшпанель	4
5	Болт М5х12	10
6	Гайка М5	10
7	Шайба 5.02.099	20
8	Клипса (полкодержатель)	24
9	Паспорт	1

4. ДЕЗИНФЕКЦИЯ

Дезинфекцию медицинского изделия проводить с применением дезинфицирующе-моющих средств "Славин" или "Анасепт" или других средств, обладающих идентичными свойствами и разрешенными к применению Министерством Здравоохранения Российской Федерации. Дезинфицирующе-моющие средства НЕ ДОЛЖНЫ содержать свободного хлора.

5. СВЕДЕНИЯ ОБ ЭКСПЛУАТАЦИИ, ТРАНСПОРТИРОВАНИИ И ХРАНЕНИИ

Медицинское изделие предназначено для эксплуатации при температуре воздуха от +10°C до +35°C, относительной влажности не более 80% при температуре окружающего воздуха +25°C, в помещениях согласно вида климатического исполнения УХЛ 4.2 по ГОСТ 15150.

Условия транспортирования медицинского изделия вида климатического исполнения УХЛ 4.2 должны соответствовать условиям хранения 5 по ГОСТ 15150.

Медицинское изделие в упаковке предприятия-изготовителя должно храниться на складе поставщика (потребителя) по условиям хранения 2 (С) ГОСТ 15150.

6. СВЕДЕНИЯ ОБ УТИЛИЗАЦИИ

При потере своих потребительских качеств МИ подлежит утилизации в соответствии с требованиями законодательства как твердые бытовые отходы.

7. СВЕДЕНИЯ О ПРИЕМКЕ

МИ соответствует техническим условиям ТУ РБ 600182902.004-2003 и признано годным для эксплуатации.

Регистрационное удостоверение РБ № ИМ-7.105556, выдано 17.08.2017 г.

Регистрационное удостоверение РФ № РЗН 2017/5288, выдано 25.01.2017 г.

Дата выпуска _____

Штамп ОТК _____

8. ГАРАНТИЙНЫЕ ОБЯЗАТЕЛЬСТВА

Гарантийный срок хранения – 1 год со дня выпуска МИ.

Гарантийный срок эксплуатации – 2 года со дня ввода МИ в эксплуатацию.

Срок службы МИ – не менее 7 лет со дня ввода в эксплуатацию.

9. СВЕДЕНИЯ О РЕКЛАМАЦИЯХ

Рекламации в установленном порядке предъявляются предприятию-изготовителю или представительству в Российской Федерации с приложением данного паспорта по следующим адресам:

222304, Республика Беларусь, г. Молодечно, ул. Металлистов, 8

Тел./факс: +375 176 581616, +375 176 541676

E-mail: strum@tut.by www.strum.by

198329, Россия, г. Санкт-Петербург, вн. тер. г. МО Сосновая поляна,
ул. Тамбасова, д. 12, лит. А, оф. 36

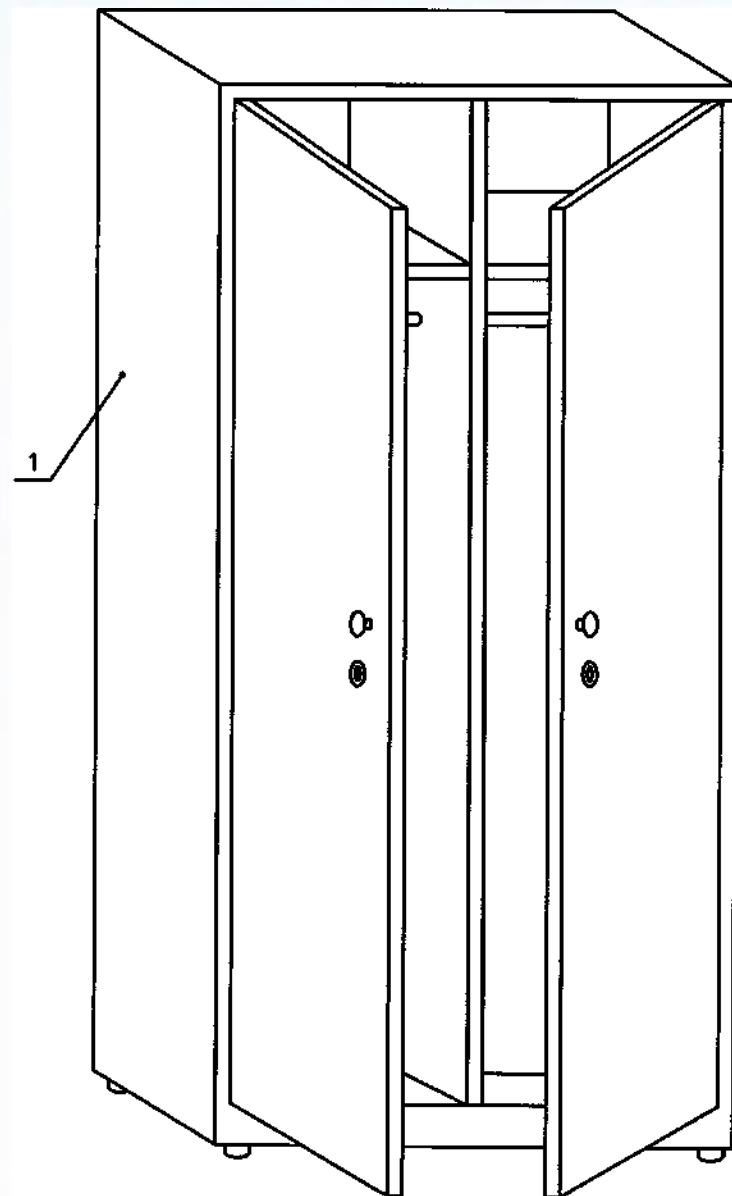
Тел./факс: (7812) 336-24-54, 730-17-17

E-mail: megastum@mail.ru www.megastum.ru

10. НАСТОЯЩАЯ ГАРАНТИЯ НЕ РАСПРОСТРАНЯЕТСЯ НА СЛЕДУЮЩЕЕ:

- несоблюдение потребителем предписаний паспорта по назначению, эксплуатации, транспортированию и хранению медицинского изделия;
- наличие на медицинском изделии признаков самостоятельного ремонта или изменение конструкции медицинского изделия в гарантийный срок эксплуатации;
- повреждения, которые вызваны не зависящими от производителя причинами, такими как явления природы и стихийные бедствия;
- внешние и внутренние загрязнения, царапины, трещины, потертости и прочие механические повреждения, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- внешние и внутренние повреждения, полученные в результате воздействия огня, влаги, активных химических веществ, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- повреждения, вероятность которых существенно выше обычной по характеру их использования, такие как стеклянные, пластмассовые детали.

Рис.1



П А С П О Р Т
ТУ РБ 600182902.004-2003



**Шкаф медицинский стационарный
ШМ/Б4**

 **ЗАО «СТРУМ»**

222304 Республика Беларусь, Минская область,
г. Молодечно, ул. Металлистов, 8.
Тел./факс: +375 176 581616, +375 176 541676
E-mail: strum@tut.by www.strum.by

1. НАЗНАЧЕНИЕ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Шкаф медицинский стационарный (в дальнейшем - МИ) предназначен для применения в медицинских и лечебно-профилактических учреждениях для размещения медицинских препаратов и лекарственных средств, хранения медицинских инструментов, перевязочных материалов, а также медицинской (переходной) одежды и хирургических костюмов медицинского персонала.

Показания к применению медицинского изделия: согласно назначению.

Противопоказания и побочные действия отсутствуют, при использовании МИ по назначению и соблюдении правил хранения, транспортировки и эксплуатации.

Применение МИ – безопасно.

2. ТЕХНИЧЕСКИЕ ДАННЫЕ

Медицинское изделие изготовлено из стали с полимерным покрытием. МИ разделено перегородкой на две части. В каждой части имеется полка и штанга-вешалка. Каждая часть закрывается дверью с замком. Нагрузка на полку и на штангу-вешалку не более 5 кг. Имеет регулируемые по высоте опоры.

Габаритные размеры, мм — 700х550х1865

Масса МИ — не более 60 кг.

3. КОМПЛЕКТ ПОСТАВКИ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Поз. на рис.1	Наименование	Кол-во, шт.
1	Шкаф медицинский стационарный ШМ/Б4	1
2	Паспорт	1

4. ДЕЗИНФЕКЦИЯ

Дезинфекцию медицинского изделия проводить с применением дезинфицирующе-моющих средств “Славин” или “Анасепт” или других средств, обладающих идентичными свойствами и разрешенными к применению Министерством Здравоохранения Российской Федерации. Дезинфицирующе-моющие средства НЕ ДОЛЖНЫ содержать свободного хлора.

5. СВЕДЕНИЯ ОБ ЭКСПЛУАТАЦИИ, ТРАНСПОРТИРОВАНИИ И ХРАНЕНИИ

Медицинское изделие предназначено для эксплуатации при температуре воздуха от +10°C до +35°C, относительной влажности не более 80% при температуре окружающего воздуха +25°C, в помещениях согласно вида климатического исполнения УХЛ 4.2 по ГОСТ 15150.

Условия транспортирования медицинского изделия вида климатического исполнения УХЛ 4.2 должны соответствовать условиям хранения 5 по ГОСТ 15150.

Медицинское изделие в упаковке предприятия-изготовителя должно храниться на складе поставщика (потребителя) по условиям хранения 2 (С) ГОСТ 15150.

6. СВЕДЕНИЯ ОБ УТИЛИЗАЦИИ

При потере своих потребительских качеств МИ подлежит утилизации в соответствии с требованиями законодательства как твердые бытовые отходы.

7. СВЕДЕНИЯ О ПРИЕМКЕ

МИ соответствует техническим условиям ТУ РБ 600182902.004-2003 и признано годным для эксплуатации.

Регистрационное удостоверение РБ № ИМ-7.105556, выдано 17.08.2017 г.

Регистрационное удостоверение РФ № РЗН 2017/5288, выдано 25.01.2017 г.

Дата выпуска _____

Штамп ОТК _____

8. ГАРАНТИЙНЫЕ ОБЯЗАТЕЛЬСТВА

Гарантийный срок хранения – 1 год со дня выпуска МИ.

Гарантийный срок эксплуатации – 2 года со дня ввода МИ в эксплуатацию.

Срок службы МИ – не менее 7 лет со дня ввода в эксплуатацию.

9. СВЕДЕНИЯ О РЕКЛАМАЦИЯХ

Рекламации в установленном порядке предъявляются предприятию-изготовителю или представительству в Российской Федерации с приложением данного паспорта по следующим адресам:

222304, Республика Беларусь, г. Молодечно, ул. Металлистов, 8

Тел./факс: +375 176 581616, +375 176 541676

E-mail: strum@tut.by www.strum.by

198329, Россия, г. Санкт-Петербург, вн. тер. г. МО Сосновая поляна,

ул. Тамбасова, д. 12, лит. А, оф. 36

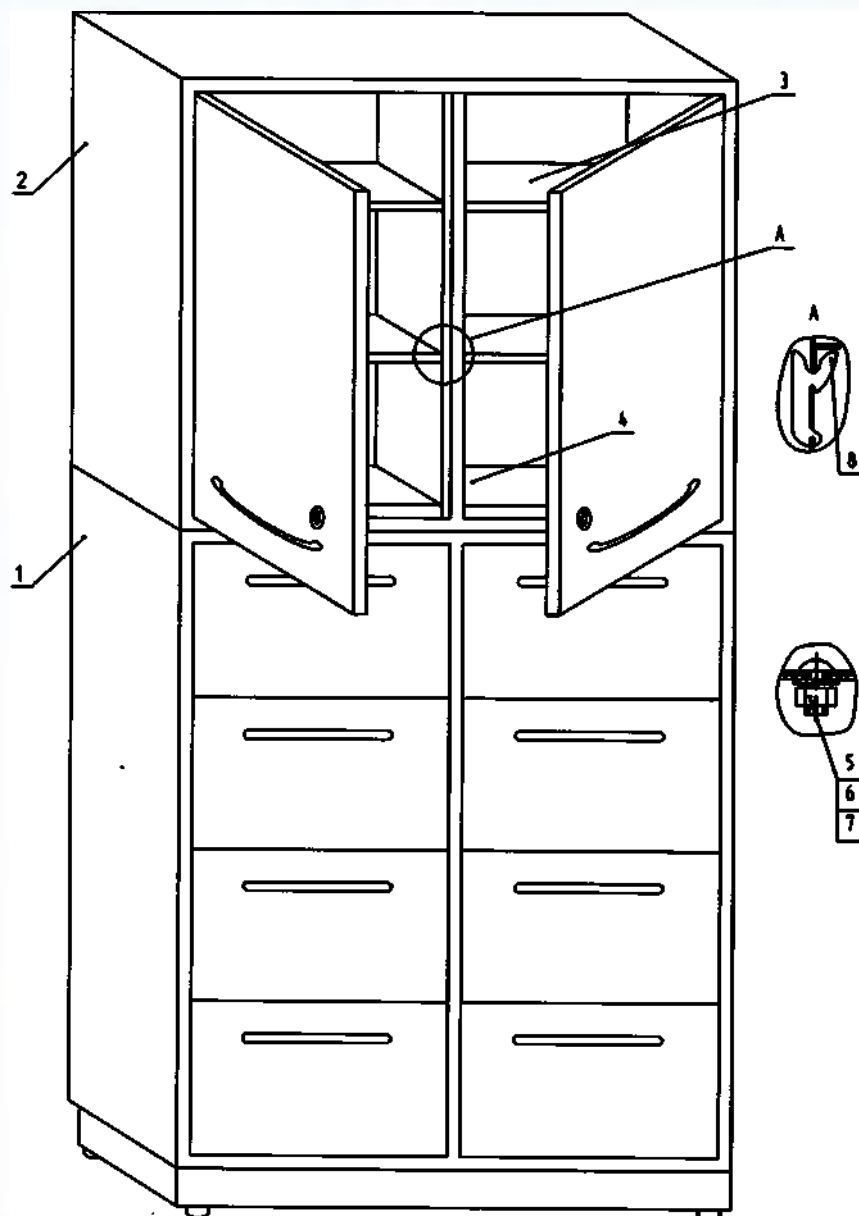
Тел./факс: (7812) 336-24-54, 730-17-17

E-mail: megastrum@mail.ru www.megastrum.ru

10. НАСТОЯЩАЯ ГАРАНТИЯ НЕ РАСПРОСТРАНЯЕТСЯ НА СЛЕДУЮЩЕЕ:

- несоблюдение потребителем предписаний паспорта по назначению, эксплуатации, транспортированию и хранению медицинского изделия;
- наличие на медицинском изделии признаков самостоятельного ремонта или изменение конструкции медицинского изделия в гарантийный срок эксплуатации;
- повреждения, которые вызваны не зависящими от производителя причинами, такими как явления природы и стихийные бедствия;
- внешние и внутренние загрязнения, царапины, трещины, потертости и прочие механические повреждения, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- внешние и внутренние повреждения, полученные в результате воздействия огня, влаги, активных химических веществ, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- повреждения, вероятность которых существенно выше обычной по характеру их использования, такие как стеклянные, пластмассовые детали.

Рис.1



П А С П О Р Т ТУ РБ 600182902.004-2003



Шкаф медицинский стационарный ШМ/Б5

 **ЗАО «СТРУМ»**

222304 Республика Беларусь, Минская область,
г. Молодечно, ул. Металлистов, 8.
Тел./факс: +375 176 581616, +375 176 541676
E-mail: strum@tut.by www.strum.by

1. НАЗНАЧЕНИЕ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Шкаф медицинский стационарный (в дальнейшем - МИ) предназначен для применения в медицинских и лечебно-профилактических учреждениях для размещения медицинских препаратов и лекарственных средств, хранения медицинских инструментов, перевязочных материалов, приборов и аппаратов, используемых для диагностики и лечения заболеваний.

Показания к применению медицинского изделия: согласно назначению.

Противопоказания и побочные действия отсутствуют, при использовании МИ по назначению и соблюдении правил хранения, транспортировки и эксплуатации.

Применение МИ – безопасно.

2. ТЕХНИЧЕСКИЕ ДАННЫЕ

Медицинское изделие изготовлено из стали с полимерным покрытием и состоит из двух модулей. Верхний модуль имеет четыре полки и две фальшпанели. Возможна регулировка полок по высоте. Закрывается металлическими дверями (с замками). Нижний модуль имеет восемь ящиков. Между собой модули соединяются комплектующими поз. 5, 6, 7. Нагрузка на каждую полку и фальшпанель не более 15 кг. Нагрузка на каждый выдвижной ящик не более 5 кг. Имеет регулируемые по высоте опоры.

Габаритные размеры, мм — 880x450x1865

Масса МИ — не более 120 кг.

3. КОМПЛЕКТ ПОСТАВКИ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Поз. на рис.1	Наименование	Кол-во, шт.
1	Корпус нижний	1
2	Корпус верхний	1
3	Полка	4
4	Фальшпанель	2
5	Болт М5х12	10
6	Гайка М5	10
7	Шайба 5.02.099	20
8	Клипса (полкодержатель)	12
9	Паспорт	1

4. ДЕЗИНФЕКЦИЯ

Дезинфекцию медицинского изделия проводить с применением дезинфицирующе-моющих средств “Славин” или “Анасепт” или других средств, обладающих идентичными свойствами и разрешенными к применению Министерством Здравоохранения Российской Федерации. Дезинфицирующе-моющие средства НЕ ДОЛЖНЫ содержать свободного хлора.

5. СВЕДЕНИЯ ОБ ЭКСПЛУАТАЦИИ, ТРАНСПОРТИРОВАНИИ И ХРАНЕНИИ

Медицинское изделие предназначено для эксплуатации при температуре воздуха от +10°C до +35°C, относительной влажности не более 80% при температуре окружающего воздуха +25°C, в помещениях согласно вида климатического исполнения УХЛ 4.2 по ГОСТ 15150.

Условия транспортирования медицинского изделия вида климатического исполнения УХЛ 4.2 должны соответствовать условиям хранения 5 по ГОСТ 15150.

Медицинское изделие в упаковке предприятия-изготовителя должно храниться на складе поставщика (потребителя) по условиям хранения 2 (С) ГОСТ 15150.

6. СВЕДЕНИЯ ОБ УТИЛИЗАЦИИ

При потере своих потребительских качеств МИ подлежит утилизации в соответствии с требованиями законодательства как твердые бытовые отходы.

7. СВЕДЕНИЯ О ПРИЕМКЕ

МИ соответствует техническим условиям ТУ РБ 600182902.004-2003 и признано годным для эксплуатации.

Регистрационное удостоверение РБ № ИМ-7.105556, выдано 17.08.2017 г.

Регистрационное удостоверение РФ № РЗН 2017/5288, выдано 25.01.2017 г.

Дата выпуска _____

Штамп ОТК _____

8. ГАРАНТИЙНЫЕ ОБЯЗАТЕЛЬСТВА

Гарантийный срок хранения – 1 год со дня выпуска МИ.

Гарантийный срок эксплуатации – 2 года со дня ввода МИ в эксплуатацию.

Срок службы МИ – не менее 7 лет со дня ввода в эксплуатацию.

9. СВЕДЕНИЯ О РЕКЛАМАЦИЯХ

Рекламации в установленном порядке предъявляются предприятию-изготовителю или представительству в Российской Федерации с приложением данного паспорта по следующим адресам:

222304, Республика Беларусь, г. Молодечно, ул. Металлистов, 8

Тел./факс: +375 176 581616, +375 176 541676

E-mail: strum@tut.by www.strum.by

198329, Россия, г. Санкт-Петербург, вн. тер. г. МО Сосновая поляна,

ул. Тамбасова, д. 12, лит. А, оф. 36

Тел./факс: (7812) 336-24-54, 730-17-17

E-mail: megastrium@mail.ru www.megastrium.ru

10. НАСТОЯЩАЯ ГАРАНТИЯ НЕ РАСПРОСТРАНЯЕТСЯ НА СЛЕДУЮЩЕЕ:

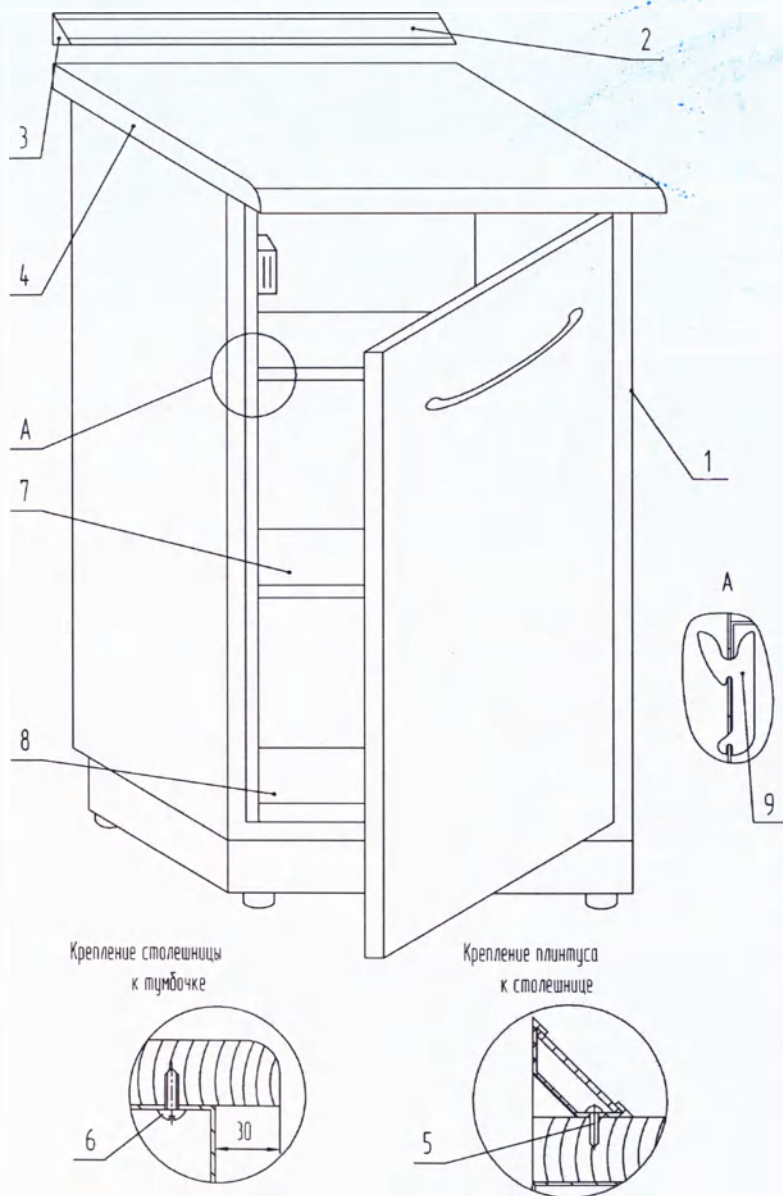
- несоблюдение потребителем предписаний паспорта по назначению, эксплуатации, транспортированию и хранению медицинского изделия;
- наличие на медицинском изделии признаков самостоятельного ремонта или изменение конструкции медицинского изделия в гарантийный срок эксплуатации;
- повреждения, которые вызваны не зависящими от производителя причинами, такими как явления природы и стихийные бедствия;
- внешние и внутренние загрязнения, царапины, трещины, потертости и прочие механические повреждения, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- внешние и внутренние повреждения, полученные в результате воздействия огня, влаги, активных химических веществ, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- повреждения, вероятность которых существенно выше обычной по характеру их использования, такие как стеклянные, пластмассовые детали.

1

Прошито и скреплено
печатью 12(двенадцать) листов
Директор И.С.Сальников



Рис.1



П А С П О Р Т
ТУ РБ 600182902.004-2003



**Тумбочка медицинская стационарная
Т1**

ЗАО «СТРУМ»

222304 Республика Беларусь, Минская область,
г. Молодечно, ул. Металлистов, 8.
Тел./факс: +375 176 581616, +375 176 541676
E-mail: strum@tut.by www.strum.by

1. НАЗНАЧЕНИЕ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Тумбочка медицинская стационарная (в дальнейшем — МИ) предназначена для применения в медицинских и лечебно-профилактических учреждениях для проведения медицинских исследований, размещения медицинских инструментов, медицинского оборудования и медицинской техники.

Показания к применению медицинского изделия: согласно назначению.

Противопоказания и побочные действия отсутствуют, при использовании МИ по назначению и соблюдении правил хранения, транспортировки и эксплуатации.

Применение МИ – безопасно.

2. ТЕХНИЧЕСКИЕ ДАННЫЕ

Медицинское изделие изготовлено из стали с полимерным покрытием. МИ имеет общее отделение с двумя полками и фальшпанелью. Возможна регулировка полок по высоте. Закрывается металлической дверью. Накрыто столешницей из ламинированного постформинга. Нагрузка на каждую полку и фальшпанель не более 5 кг. Нагрузка на столешницу не более 15 кг. Имеет регулируемые по высоте опоры.

Габаритные размеры, мм — 480x480x880

Масса МИ — не более 34 кг.

3. КОМПЛЕКТ ПОСТАВКИ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Поз. на рис.1	Наименование	Кол-во, шт.
1	Тумбочка медицинская стационарная Т1	1
2	Плинтус	1
3	Заглушка для плинтуса	2
4	Столешница	1
5	Гвоздь 1,2x16	3
6	Шуруп Ø3,5x19	4
7	Полка	2
8	Фальшпанель	1
9	Клипса (полкодержатель)	8
10	Паспорт	1

4. ДЕЗИНФЕКЦИЯ

Дезинфекцию медицинского изделия проводить с применением дезинфицирующе-моющих средств “Славин” или “Анасепт” или других средств, обладающих идентичными свойствами и разрешенными к применению Министерством Здравоохранения Российской Федерации. Дезинфицирующе-моющие средства НЕ ДОЛЖНЫ содержать свободного хлора.

5. СВЕДЕНИЯ ОБ ЭКСПЛУАТАЦИИ, ТРАНСПОРТИРОВАНИИ И ХРАНЕНИИ

Медицинское изделие предназначено для эксплуатации при температуре воздуха от +10°C до +35°C, относительной влажности не более 80% при температуре окружающего воздуха +25°C в помещениях согласно вида климатического исполнения УХЛ 4.2 по ГОСТ 15150.

Условия транспортирования медицинского изделия вида климатического исполнения УХЛ 4.2 должны соответствовать условиям хранения 5 по ГОСТ 15150.

Медицинское изделие в упаковке предприятия-изготовителя должно храниться на складе поставщика (потребителя) по условиям хранения 2 (С) ГОСТ 15150.

6. СВЕДЕНИЯ ОБ УТИЛИЗАЦИИ

При потере своих потребительских качеств МИ подлежит утилизации в соответствии с требованиями законодательства как твердые бытовые отходы.

7. СВЕДЕНИЯ О ПРИЕМКЕ

МИ соответствует техническим условиям ТУ РБ 600182902.004-2003 и признано годным для эксплуатации.

Регистрационное удостоверение РБ № ИМ-7.105556, выдано 17.08.2017 г.

Регистрационное удостоверение РФ № РЗН 2017/5288, выдано 25.01.2017 г.

Дата выпуска _____

Штамп ОТК _____

8. ГАРАНТИЙНЫЕ ОБЯЗАТЕЛЬСТВА

Гарантийный срок хранения – 1 год со дня выпуска МИ.

Гарантийный срок эксплуатации – 2 года со дня ввода МИ в эксплуатацию.

Срок службы МИ – не менее 7 лет со дня ввода в эксплуатацию.

9. СВЕДЕНИЯ О РЕКЛАМАЦИЯХ

Рекламации в установленном порядке предъявляются предприятию-изготовителю или представительству в Российской Федерации с приложением данного паспорта по следующим адресам:

222304, Республика Беларусь, г. Молодечно, ул. Металлистов, 8

Тел./факс: +375 176 581616, +375 176 541676

E-mail: strum@tut.by www.strum.by

198329, Россия, г. Санкт-Петербург, вн. тер. г. МО Сосновая поляна,

ул. Тамбасова, д. 12, лит. А, оф. 36

E-mail: megastrum@mail.ru www.megastrum.ru

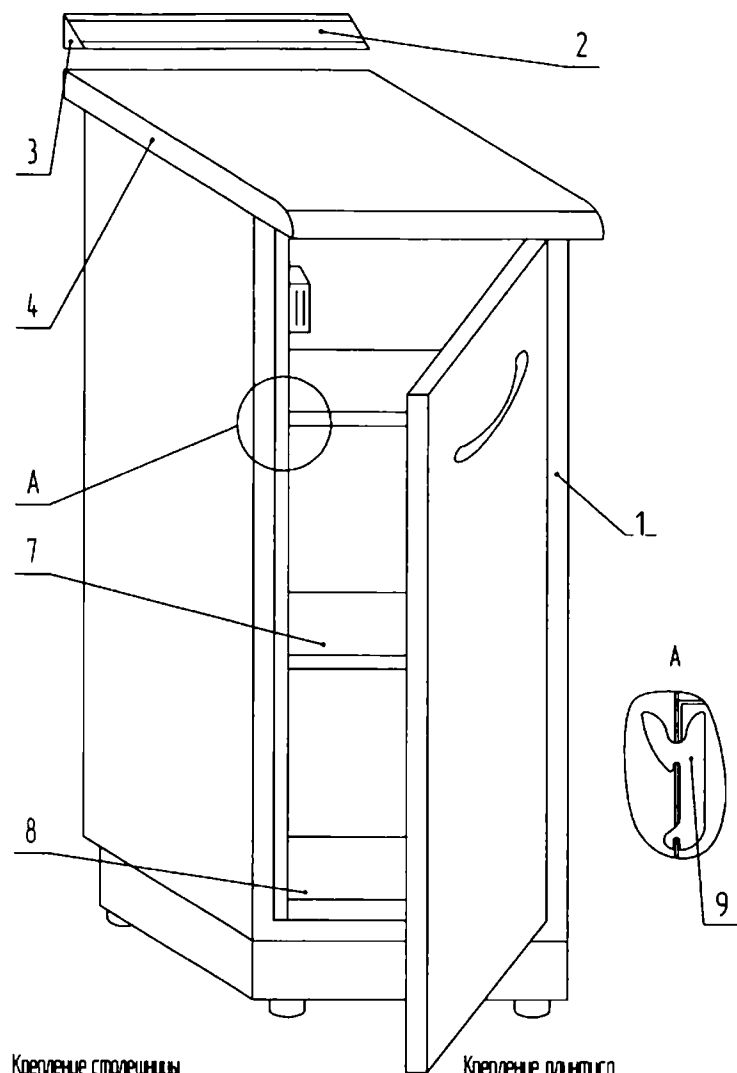
10. НАСТОЯЩАЯ ГАРАНТИЯ НЕ РАСПРОСТРАНЯЕТСЯ НА СЛЕДУЮЩЕЕ:

- несоблюдение потребителем предписаний паспорта по назначению, эксплуатации, транспортированию и хранению медицинского изделия;
- наличие на изделии признаков самостоятельного ремонта или изменение конструкции медицинского изделия в гарантийный срок эксплуатации;
- повреждения, которые вызваны не зависящими от производителя причинами, такими как явления природы и стихийные бедствия;
- внешние и внутренние загрязнения, царапины, трещины, потертости и прочие механические повреждения, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- внешние и внутренние повреждения, полученные в результате воздействия огня, влаги, активных химических веществ, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- повреждения, вероятность которых существенно выше обычной по характеру их использования, такие как стеклянные, пластмассовые детали.

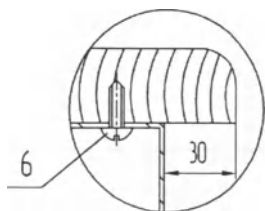
П А С П О Р Т
ТУ РБ 600182902.004-2003



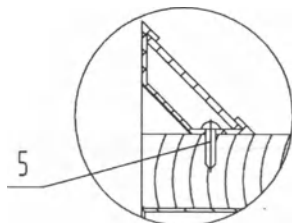
**Тумбочка медицинская стационарная
 Т1/Б**



Крепление столешницы
 к тумбочке



Крепление плантуса
 к столешнице



ЗАО «СТРУМ»

222304 Республика Беларусь, Минская область,
 г. Молодечно, ул. Металлистов, 8.
 Тел./факс: +375 176 581616, +375 176 541676
 E-mail: strum@tut.by www.strum.by

1. НАЗНАЧЕНИЕ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Тумбочка медицинская стационарная (в дальнейшем — МИ) предназначена для применения в медицинских и лечебно-профилактических учреждениях для проведения медицинских исследований, размещения медицинских инструментов, медицинского оборудования и медицинской техники.

Показания к применению медицинского изделия: согласно назначению.

Противопоказания и побочные действия отсутствуют, при использовании МИ по назначению и соблюдении правил хранения, транспортировки и эксплуатации.

Применение МИ – безопасно.

2. ТЕХНИЧЕСКИЕ ДАННЫЕ

Медицинское изделие изготовлено из стали с полимерным покрытием. МИ имеет общее отделение с двумя полками и фальшпанелью. Возможна регулировка полок по высоте. Закрывается металлической дверью. Накрыто столешницей из ламинированного постформинга. Нагрузка на каждую полку и фальшпанель не более 5 кг. Нагрузка на столешницу не более 15 кг. Имеет регулируемые по высоте опоры.

Габаритные размеры, мм — 330х480х880

Масса МИ — не более 25 кг.

3. КОМПЛЕКТ ПОСТАВКИ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Поз. на рис.1	Наименование	Кол-во, шт.
1	Тумбочка медицинская стационарная Т1/Б	1
2	Плинтус	1
3	Заглушка для плинтуса	2
4	Столешница	1
5	Гвоздь 1,2х16	3
6	Шуруп Ø3,5х19	4
7	Полка	2
8	Фальшпанель	1
9	Клипса (полкодержатель)	8
10	Паспорт	1

4. ДЕЗИНФЕКЦИЯ

Дезинфекцию медицинского изделия проводить с применением дезинфицирующе-моющих средств “Славин” или “Анасепт” или других средств, обладающих идентичными свойствами и разрешенными к применению Министерством Здравоохранения Российской Федерации. Дезинфицирующе-моющие средства НЕ ДОЛЖНЫ содержать свободного хлора.

5. СВЕДЕНИЯ ОБ ЭКСПЛУАТАЦИИ, ТРАНСПОРТИРОВАНИИ И ХРАНЕНИИ

Медицинское изделие предназначено для эксплуатации при температуре воздуха от +10°C до +35°C, относительной влажности не более 80% при температуре окружающего воздуха +25°C в помещениях согласно вида климатического исполнения УХЛ 4.2 по ГОСТ 15150.

Условия транспортирования медицинского изделия вида климатического исполнения УХЛ 4.2 должны соответствовать условиям хранения 5 по ГОСТ 15150.

Медицинское изделие в упаковке предприятия-изготовителя должно храниться на складе поставщика (потребителя) по условиям хранения 2 (С) ГОСТ 15150.

6. СВЕДЕНИЯ ОБ УТИЛИЗАЦИИ

При потере своих потребительских качеств МИ подлежит утилизации в соответствии с требованиями законодательства как твердые бытовые отходы.

7. СВЕДЕНИЯ О ПРИЕМКЕ

МИ соответствует техническим условиям ТУ РБ 600182902.004-2003 и признано годным для эксплуатации.

Регистрационное удостоверение РБ № ИМ-7.105556, выдано 17.08.2017 г.

Регистрационное удостоверение РФ № РЗН 2017/5288, выдано 25.01.2017 г.

Дата выпуска _____

Штамп ОТК _____

8. ГАРАНТИЙНЫЕ ОБЯЗАТЕЛЬСТВА

Гарантийный срок хранения – 1 год со дня выпуска МИ.

Гарантийный срок эксплуатации – 2 года со дня ввода МИ в эксплуатацию.

Срок службы МИ – не менее 7 лет со дня ввода в эксплуатацию.

9. СВЕДЕНИЯ О РЕКЛАМАЦИЯХ

Рекламации в установленном порядке предъявляются предприятию-изготовителю или представительству в Российской Федерации с приложением данного паспорта по следующим адресам:

222304, Республика Беларусь, г. Молодечно, ул. Металлистов, 8

Тел./факс: +375 176 581616, +375 176 541676

E-mail: strum@tut.by www.strum.by

198329, Россия, г. Санкт-Петербург, вн. тер. г. МО Сосновая поляна,

ул. Тамбасова, д. 12, лит. А, оф. 36

Тел./факс: (7812) 336-24-54, 730-17-17

E-mail: megastrum@mail.ru www.megastrum.ru

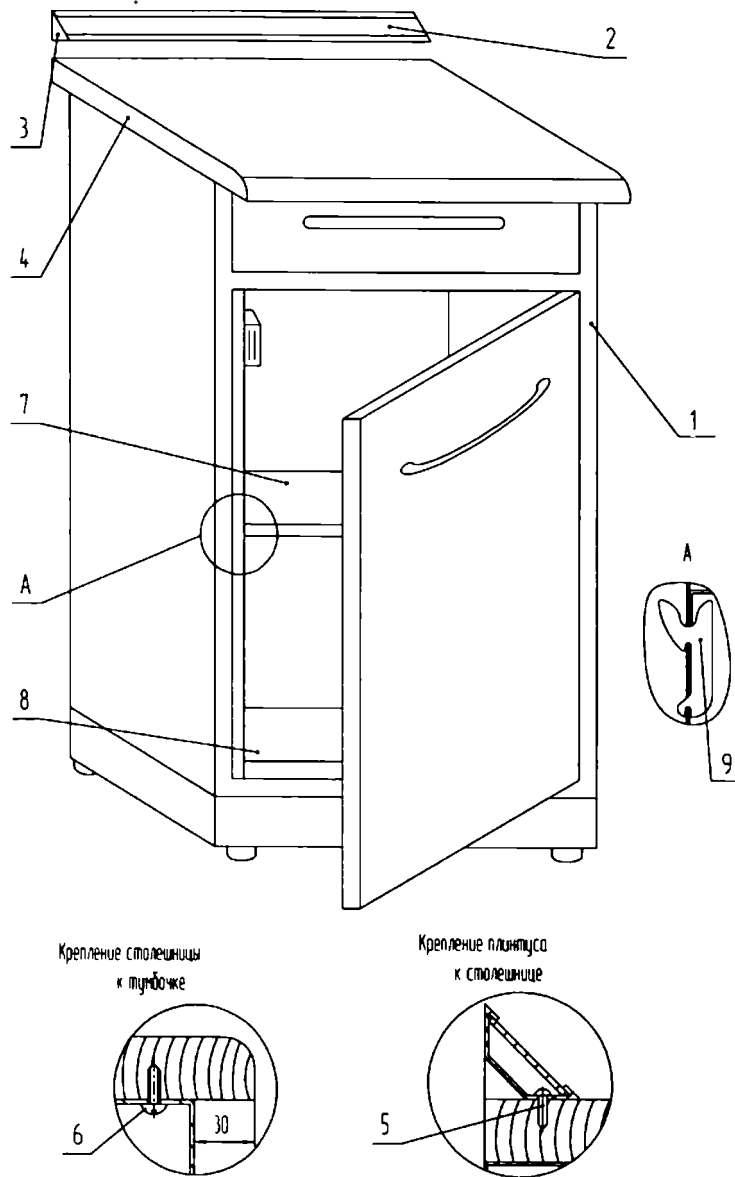
10. НАСТОЯЩАЯ ГАРАНТИЯ НЕ РАСПРОСТРАНЯЕТСЯ НА СЛЕДУЮЩЕЕ:

- несоблюдение потребителем предписаний паспорта по назначению, эксплуатации, транспортированию и хранению медицинского изделия;
- наличие на изделии признаков самостоятельного ремонта или изменение конструкции медицинского изделия в гарантийный срок эксплуатации;
- повреждения, которые вызваны не зависящими от производителя причинами, такими как явления природы и стихийные бедствия;
- внешние и внутренние загрязнения, царапины, трещины, потертости и прочие механические повреждения, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- внешние и внутренние повреждения, полученные в результате воздействия огня, влаги, активных химических веществ, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- повреждения, вероятность которых существенно выше обычной по характеру их использования, такие как стеклянные, пластмассовые детали.

П А С П О Р Т
ТУ РБ 600182902.004-2003



Рис.1



**Тумбочка медицинская стационарная
 Т1/Д**

ЗАО «СТРУМ»

222304 Республика Беларусь, Минская область,
 г. Молодечно, ул. Металлистов, 8.
 Тел./факс: +375 176 581616, +375 176 541676
 E-mail: strum@tut.by www.strum.by

1. НАЗНАЧЕНИЕ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Тумбочка медицинская стационарная (в дальнейшем — МИ) предназначена для применения в медицинских и лечебно-профилактических учреждениях для проведения медицинских исследований, размещения медицинских инструментов, медицинского оборудования и медицинской техники.

Показания к применению медицинского изделия: согласно назначению.

Противопоказания и побочные действия отсутствуют, при использовании МИ по назначению и соблюдении правил хранения, транспортировки и эксплуатации.

Применение МИ — безопасно.

2. ТЕХНИЧЕСКИЕ ДАННЫЕ

Медицинское изделие изготовлено из стали с полимерным покрытием. МИ с двумя отделениями: верхнее — выдвижной ящик, нижнее — полка и фальшпанель. Возможна регулировка полки по высоте. Нижнее отделение закрывается металлической дверью. Накрыто столешницей из ламинированного постформинга. Нагрузка на выдвижной ящик не более 5 кг. Нагрузка на каждую полку и фальшпанель не более 5 кг. Нагрузка на столешницу не более 15 кг. Имеет регулируемые по высоте опоры.

Габаритные размеры, мм — 480x480x880

Масса МИ — не более 25 кг.

3. КОМПЛЕКТ ПОСТАВКИ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Поз. на рис.1	Наименование	Кол-во, шт.
1	Тумбочка медицинская стационарная Т1/Д	1
2	Плинтус	1
3	Заглушка для плинтуса	2
4	Столешница	1
5	Гвоздь 1,2x16	3
6	Шуруп Ø3,5x19	4
7	Полка	1
8	Фальшпанель	1
9	Клипса (полкодержатель)	4
10	Паспорт	1

4. ДЕЗИНФЕКЦИЯ

Дезинфекцию медицинского изделия проводить с применением дезинфицирующе-моющих средств “Славин” или “Анасепт” или других средств, обладающих идентичными свойствами и разрешенными к применению Министерством Здравоохранения Российской Федерации. Дезинфицирующе-моющие средства НЕ ДОЛЖНЫ содержать свободного хлора.

5. СВЕДЕНИЯ ОБ ЭКСПЛУАТАЦИИ, ТРАНСПОРТИРОВАНИИ И ХРАНЕНИИ

Медицинское изделие предназначено для эксплуатации при температуре воздуха от +10°C до +35°C, относительной влажности не более 80% при температуре окружающего воздуха +25°C в помещениях согласно вида климатического исполнения УХЛ 4.2 по ГОСТ 15150.

Условия транспортирования медицинского изделия вида климатического исполнения УХЛ 4.2 должны соответствовать условиям хранения 5 по ГОСТ 15150.

Медицинское изделие в упаковке предприятия-изготовителя должно храниться на складе поставщика (потребителя) по условиям хранения 2 (С) ГОСТ 15150.

6. СВЕДЕНИЯ ОБ УТИЛИЗАЦИИ

При потере своих потребительских качеств МИ подлежит утилизации в соответствии с требованиями законодательства как твердые бытовые отходы.

7. СВЕДЕНИЯ О ПРИЕМКЕ

МИ соответствует техническим условиям ТУ РБ 600182902.004-2003 и признано годным для эксплуатации.

Регистрационное удостоверение РБ № ИМ-7.105556, выдано 17.08.2017 г.

Регистрационное удостоверение РФ № РЗН 2017/5288, выдано 25.01.2017 г.

Дата выпуска _____

Штамп ОТК _____

8. ГАРАНТИЙНЫЕ ОБЯЗАТЕЛЬСТВА

Гарантийный срок хранения — 1 год со дня выпуска МИ.

Гарантийный срок эксплуатации — 2 года со дня ввода МИ в эксплуатацию.

Срок службы МИ — не менее 7 лет со дня ввода в эксплуатацию.

9. СВЕДЕНИЯ О РЕКЛАМАЦИЯХ

Рекламации в установленном порядке предъявляются предприятию-изготовителю или представительству в Российской Федерации с приложением данного паспорта по следующим адресам:

222304, Республика Беларусь, г. Молодечно, ул. Металлистов, 8

Тел./факс: +375 176 581616, +375 176 541676

E-mail: strum@tut.by www.strum.by

198329, Россия, г. Санкт-Петербург, вн. тер. г. МО Сосновая поляна,

ул. Тамбасова, д. 12, лит. А, оф. 36

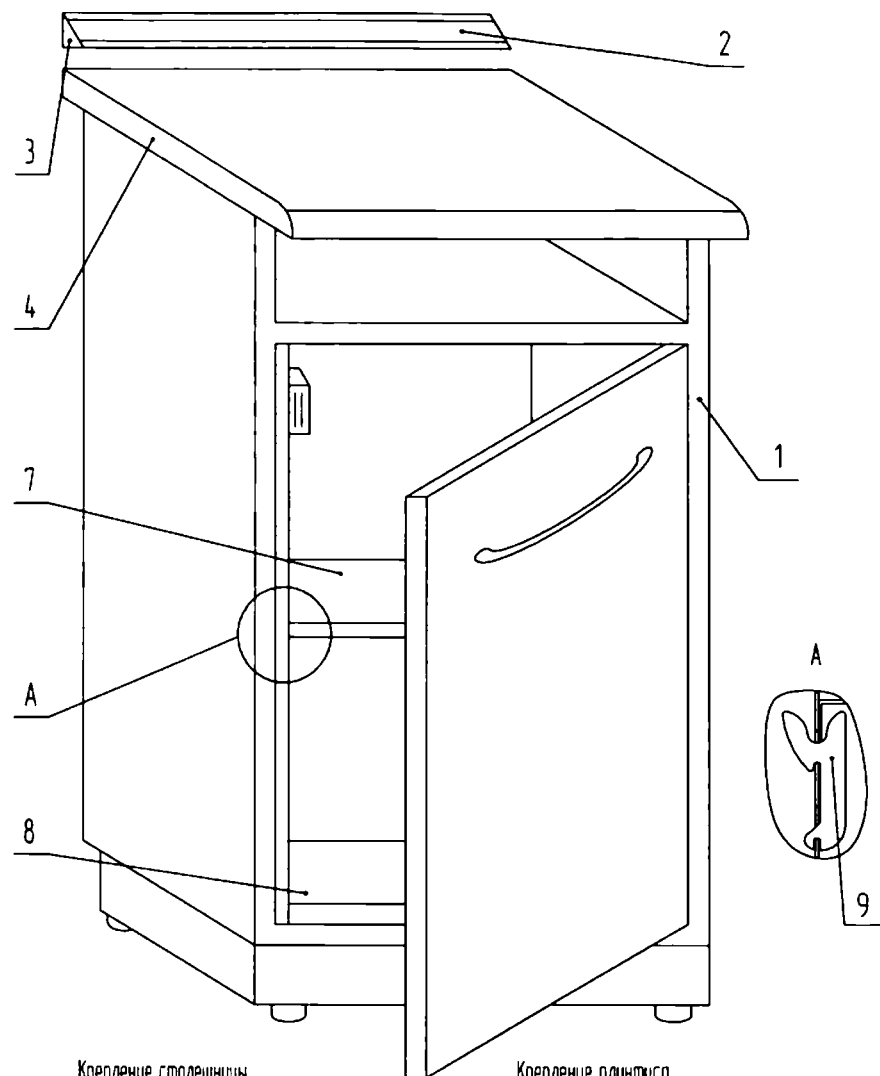
Тел./факс: (7812) 336-24-54, 730-17-17

E-mail: megastrum@mail.ru www.megastrum.ru

10. НАСТОЯЩАЯ ГАРАНТИЯ НЕ РАСПРОСТРАНЯЕТСЯ НА СЛЕДУЮЩЕЕ:

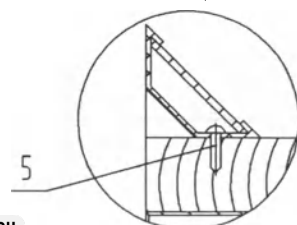
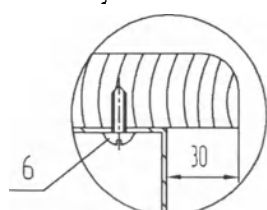
- несоблюдение потребителем предписаний паспорта по назначению, эксплуатации, транспортированию и хранению медицинского изделия;
- наличие на изделии признаков самостоятельного ремонта или изменение конструкции медицинского изделия в гарантийный срок эксплуатации;
- повреждения, которые вызваны не зависящими от производителя причинами, такими как явления природы и стихийные бедствия;
- внешние и внутренние загрязнения, царапины, трещины, потертости и прочие механические повреждения, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- внешние и внутренние повреждения, полученные в результате воздействия огня, влаги, активных химических веществ, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- повреждения, вероятность которых существенно выше обычной по характеру их использования, такие как стеклянные, пластмассовые детали.

Рис.1



Крепление столешницы
к тумбочке

Крепление плинтуса
к столешнице



П А С П О Р Т
ТУ РБ 600182902.004-2003



Тумбочка медицинская стационарная
Т1/ДХ

ЗАО «СТРУМ»

222304 Республика Беларусь, Минская область,
г. Молодечно, ул. Металлистов, 8.

Тел./факс: +375 176 581616, +375 176 541676

E-mail: strum@tut.by www.strum.by

1. НАЗНАЧЕНИЕ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Тумбочка медицинская стационарная (в дальнейшем — МИ) предназначена для применения в медицинских и лечебно-профилактических учреждениях для проведения медицинских исследований, размещения медицинских инструментов, медицинского оборудования и медицинской техники.

Показания к применению медицинского изделия: согласно назначению.

Противопоказания и побочные действия отсутствуют, при использовании МИ по назначению и соблюдении правил хранения, транспортировки и эксплуатации.

Применение МИ – безопасно.

2. ТЕХНИЧЕСКИЕ ДАННЫЕ

Медицинское изделие изготовлено из стали с полимерным покрытием. МИ с двумя отделениями: верхнее – ниша, нижнее – полка и фальшпанель. Возможна регулировка полки по высоте. Нижнее отделение закрывается металлической дверью. Накрыто столешницей из ламинированного постформинга. Нагрузка на каждую полку и фальшпанель не более 5 кг. Нагрузка на столешницу не более 15 кг. Имеет регулируемые по высоте опоры.

Габаритные размеры, мм — 480x480x880

Масса МИ — не более 25 кг.

3. КОМПЛЕКТ ПОСТАВКИ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Поз. на рис. 1	Наименование	Кол-во, шт.
1	Тумбочка медицинская стационарная Т1/ДХ	1
2	Плинтус	1
3	Заглушка для плинтуса	2
4	Столешница	1
5	Гвоздь 1,2x16	3
6	Шуруп Ø3,5x19	4
7	Полка	1
8	Фальшпанель	1
9	Клипса (полкодержатель)	4
10	Паспорт	1

4. ДЕЗИНФЕКЦИЯ

Дезинфекцию медицинского изделия проводить с применением дезинфицирующе-моющих средств “Славин” или “Анасепт” или других средств, обладающих идентичными свойствами и разрешенными к применению Министерством Здравоохранения Российской Федерации. Дезинфицирующе-моющие средства НЕ ДОЛЖНЫ содержать свободного хлора.

5. СВЕДЕНИЯ ОБ ЭКСПЛУАТАЦИИ, ТРАНСПОРТИРОВАНИИ И ХРАНЕНИИ

Медицинское изделие предназначено для эксплуатации при температуре воздуха от +10°C до +35°C, относительной влажности не более 80% при температуре окружающего воздуха +25°C в помещениях согласно вида климатического исполнения УХЛ 4.2 по ГОСТ 15150.

Условия транспортирования медицинского изделия вида климатического исполнения УХЛ 4.2 должны соответствовать условиям хранения 5 по ГОСТ 15150.

Медицинское изделие в упаковке предприятия-изготовителя должно храниться на складе поставщика (потребителя) по условиям хранения 2 (С) ГОСТ 15150.

6. СВЕДЕНИЯ ОБ УТИЛИЗАЦИИ

При потере своих потребительских качеств МИ подлежит утилизации в соответствии с требованиями законодательства как твердые бытовые отходы.

7. СВЕДЕНИЯ О ПРИЕМКЕ

МИ соответствует техническим условиям ТУ РБ 600182902.004-2003 и признано годным для эксплуатации.

Регистрационное удостоверение РБ № ИМ-7.105556, выдано 17.08.2017 г.

Регистрационное удостоверение РФ № РЗН 2017/5288, выдано 25.01.2017 г.

Дата выпуска _____

Штамп ОТК _____

8. ГАРАНТИЙНЫЕ ОБЯЗАТЕЛЬСТВА

Гарантийный срок хранения – 1 год со дня выпуска МИ.

Гарантийный срок эксплуатации – 2 года со дня ввода МИ в эксплуатацию.

Срок службы МИ – не менее 7 лет со дня ввода в эксплуатацию.

9. СВЕДЕНИЯ О РЕКЛАМАЦИЯХ

Рекламации в установленном порядке предъявляются предприятию-изготовителю или представительству в Российской Федерации с приложением данного паспорта по следующим адресам:

222304, Республика Беларусь, г. Молодечно, ул. Металлистов, 8

Тел./факс: +375 176 581616, +375 176 541676

E-mail: strum@tut.by www.strum.by

198329, Россия, г. Санкт-Петербург, вн. тер. г. МО Сосновая поляна,

ул. Тамбасова, д. 12, лит. А, оф. 36

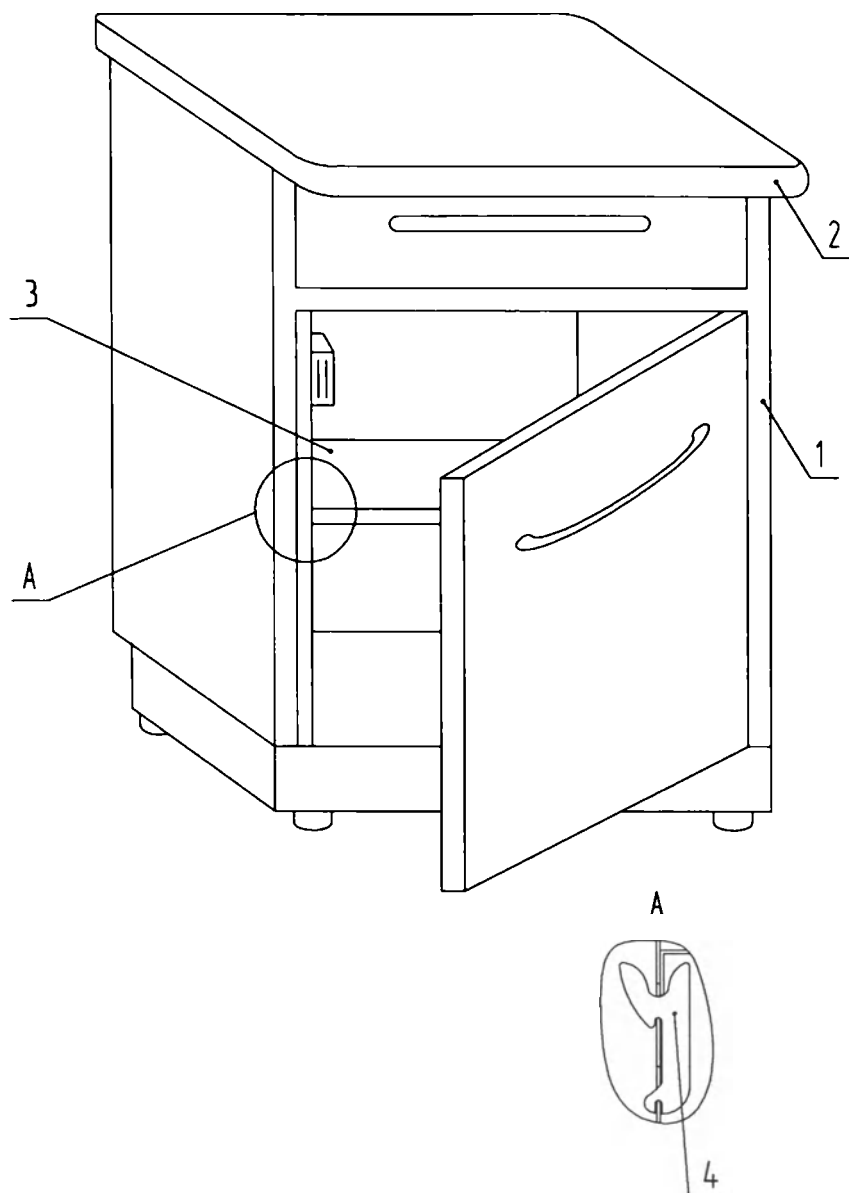
Тел./факс: (7812) 336-24-54, 730-17-17

E-mail: megastrum@mail.ru www.megastrum.ru

10. НАСТОЯЩАЯ ГАРАНТИЯ НЕ РАСПРОСТРАНЯЕТСЯ НА СЛЕДУЮЩЕЕ:

- несоблюдение потребителем предписаний паспорта по назначению, эксплуатации, транспортированию и хранению медицинского изделия;
- наличие на изделии признаков самостоятельного ремонта или изменение конструкции медицинского изделия в гарантийный срок эксплуатации;
- повреждения, которые вызваны не зависящими от производителя причинами, такими как явления природы и стихийные бедствия;
- внешние и внутренние загрязнения, царапины, трещины, потертости и прочие механические повреждения, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- внешние и внутренние повреждения, полученные в результате воздействия огня, влаги, активных химических веществ, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- повреждения, вероятность которых существенно выше обычной по характеру их использования, такие как стеклянные, пластмассовые детали.

Рис.1



П А С П О Р Т
ТУ РБ 600182902.004-2003



**Тумбочка медицинская стационарная
Т1/ХЛ**

ЗАО «СТРУМ»

222304 Республика Беларусь, Минская область,
г. Молодечно, ул. Металлистов, 8.
Тел./факс: +375 176 581616, +375 176 541676
E-mail: strum@tut.by www.strum.by

1. НАЗНАЧЕНИЕ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Тумбочка медицинская стационарная (в дальнейшем — МИ) предназначена для применения в медицинских и лечебно-профилактических учреждениях для проведения медицинских исследований, размещения медицинских инструментов, медицинского оборудования и медицинской техники.

Показания к применению медицинского изделия: согласно назначению.

Противопоказания и побочные действия отсутствуют, при использовании МИ по назначению и соблюдении правил хранения, транспортировки и эксплуатации.

Применение МИ – безопасно.

2. ТЕХНИЧЕСКИЕ ДАННЫЕ

Медицинское изделие изготовлено из стали с полимерным покрытием. МИ с двумя отделениями: верхнее – выдвижной ящик, нижнее – полка. Нижнее отделение закрывается металлической дверью. Накрыто столешницей из ламинированного ДСП. Нагрузка на выдвижной ящик не более 5 кг. Нагрузка на полку не более 5 кг. Нагрузка на столешницу не более 15 кг. Спереди расположены неподвижные опоры, сзади – колесные опоры.

Габаритные размеры, мм — 460х415х690

Масса МИ — не более 40 кг.

3. КОМПЛЕКТ ПОСТАВКИ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Поз. на рис.1	Наименование	Кол-во, шт.
1	Тумбочка медицинская стационарная Т1/ХЛ	1
2	Столешница	1
3	Полка	1
4	Клипса (полкодержатель)	4
5	Паспорт	1

4. ДЕЗИНФЕКЦИЯ

Дезинфекцию медицинского изделия проводить с применением дезинфицирующе-моющих средств “Славин” или “Анаспт” или других средств, обладающих идентичными свойствами и разрешенными к применению Министерством Здравоохранения Российской Федерации. Дезинфицирующе-моющие средства НЕ ДОЛЖНЫ содержать свободного хлора.

5. СВЕДЕНИЯ ОБ ЭКСПЛУАТАЦИИ, ТРАНСПОРТИРОВАНИИ И ХРАНЕНИИ

Медицинское изделие предназначено для эксплуатации при температуре воздуха от +10°C до +35°C, относительной влажности не более 80% при температуре окружающего воздуха +25°C в помещениях согласно вида климатического исполнения УХЛ 4.2 по ГОСТ 15150.

Условия транспортирования медицинского изделия вида климатического исполнения УХЛ 4.2 должны соответствовать условиям хранения 5 по ГОСТ 15150.

Медицинское изделие в упаковке предприятия-изготовителя должно храниться на складе поставщика (потребителя) по условиям хранения 2 (С) ГОСТ 15150.

6. СВЕДЕНИЯ ОБ УТИЛИЗАЦИИ

При потере своих потребительских качеств МИ подлежит утилизации в соответствии с требованиями законодательства как твердые бытовые отходы.

7. СВЕДЕНИЯ О ПРИЕМКЕ

МИ соответствует техническим условиям ТУ РБ 600182902.004-2003 и признано годным для эксплуатации.

Регистрационное удостоверение РБ № ИМ-7.105556, выдано 17.08.2017 г.

Регистрационное удостоверение РФ № РЗН 2017/5288, выдано 25.01.2017 г.

8. ГАРАНТИЙНЫЕ ОБЯЗАТЕЛЬСТВА

Гарантийный срок хранения – 1 год со дня выпуска МИ.

Гарантийный срок эксплуатации – 2 года со дня ввода МИ в эксплуатацию.

Срок службы МИ – не менее 7 лет со дня ввода в эксплуатацию.

9. СВЕДЕНИЯ О РЕКЛАМАЦИЯХ

Рекламации в установленном порядке предъявляются предприятию-изготовителю или представительству в Российской Федерации с приложением данного паспорта по следующим адресам:

222304, Республика Беларусь, г. Молодечно, ул. Металлистов, 8

Тел./факс: +375 176 581616, +375 176 541676

E-mail: strum@tut.by www.strum.by

198329, Россия, г. Санкт-Петербург, вн. тер. г. МО Сосновая поляна,

ул. Тамбасова, д. 12, лит. А, оф. 36

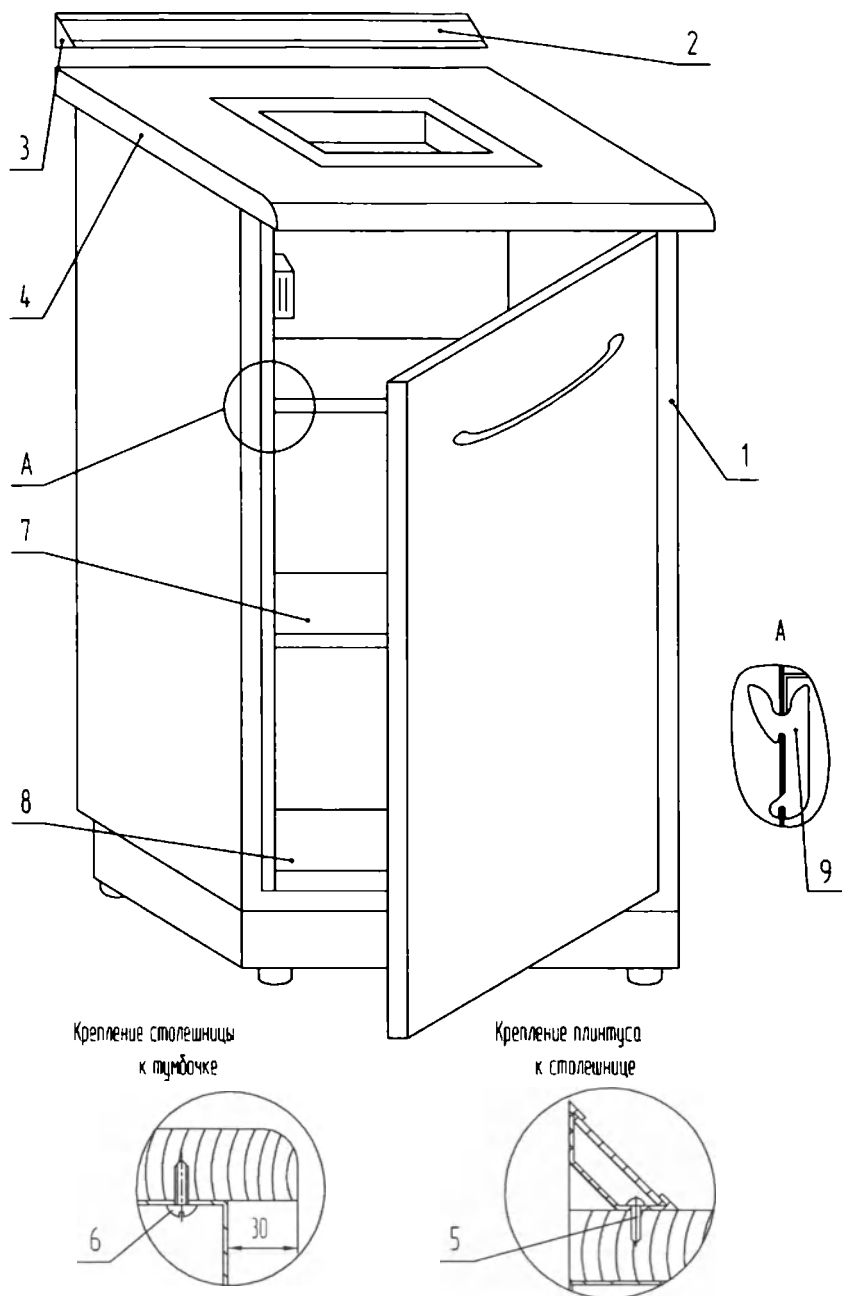
Тел./факс: (7812) 336-24-54, 730-17-17

E-mail: megastrum@mail.ru www.megastrum.ru

10. НАСТОЯЩАЯ ГАРАНТИЯ НЕ РАСПОСТРАНЯЕТСЯ НА СЛЕДУЮЩЕЕ:

- несоблюдение потребителем предписаний паспорта по назначению, эксплуатации, транспортированию и хранению медицинского изделия;
- наличие на изделии признаков самостоятельного ремонта или изменение конструкции медицинского изделия в гарантийный срок эксплуатации;
- повреждения, которые вызваны не зависящими от производителя причинами, такими как явления природы и стихийные бедствия;
- внешние и внутренние загрязнения, царапины, трещины, потертости и прочие механические повреждения, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- внешние и внутренние повреждения, полученные в результате воздействия огня, влаги, активных химических веществ, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- повреждения, вероятность которых существенно выше обычной по характеру их использования, такие как стеклянные, пластмассовые детали.

Рис.1



П А С П О Р Т
ТУ РБ 600182902.004-2003



**Тумбочка медицинская стационарная
Т1/ХП**

ЗАО «СТРУМ»

222304 Республика Беларусь, Минская область,
г. Молодечно, ул. Металлистов, 8.
Тел./факс: +375 176 581616, +375 176 541676
E-mail: strum@tut.by www.strum.by

1. НАЗНАЧЕНИЕ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Тумбочка медицинская стационарная (в дальнейшем — МИ) предназначена для применения в медицинских и лечебно-профилактических учреждениях для проведения медицинских исследований и работ с гипсом, размещения медицинских инструментов, медицинского оборудования и медицинской техники.

Показания к применению медицинского изделия: согласно назначению.

Противопоказания и побочные действия отсутствуют, при использовании МИ по назначению и соблюдении правил хранения, транспортировки и эксплуатации.

Применение МИ – безопасно.

2. ТЕХНИЧЕСКИЕ ДАННЫЕ

Медицинское изделие изготовлено из стали с полимерным покрытием. МИ имеет общее отделение с двумя полками и фальшпанелью. Возможна регулировка полок по высоте. Закрывается металлической дверью. Накрыто столешницей из ламинированного постформинга. В столешнице имеется окно для утилизации отходов гипса. Нагрузка на каждую полку и фальшпанель не более 5 кг. Нагрузка на столешницу не более 15 кг. Имеет регулируемые по высоте опоры.

Габаритные размеры, мм — 480х480х880

Масса МИ — не более 35 кг.

3. КОМПЛЕКТ ПОСТАВКИ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Поз. на рис.1	Наименование	Кол-во, шт.
1	Тумбочка медицинская стационарная Т1/ХП	1
2	Плинтус	1
3	Заглушка для плинтуса	2
4	Столешница	1
5	Гвоздь 1,2х16	3
6	Шуруп Ø3,5х19	4
7	Полка	2
8	Фальшпанель	1
9	Клипса (полкодержатель)	8
10	Паспорт	1

4. ДЕЗИНФЕКЦИЯ

Дезинфекцию медицинского изделия проводить с применением дезинфицирующе-моющих средств “Славин” или “Анасепт” или других средств, обладающих идентичными свойствами и разрешенными к применению Министерством Здравоохранения Российской Федерации. Дезинфицирующе-моющие средства НЕ ДОЛЖНЫ содержать свободного хлора.

5. СВЕДЕНИЯ ОБ ЭКСПЛУАТАЦИИ, ТРАНСПОРТИРОВАНИИ И ХРАНЕНИИ

Медицинское изделие предназначено для эксплуатации при температуре воздуха от +10°C до +35°C, относительной влажности не более 80% при температуре окружающего воздуха +25°C в помещениях согласно вида климатического исполнения УХЛ 4.2 по ГОСТ 15150.

Условия транспортирования медицинского изделия вида климатического исполнения УХЛ 4.2 должны соответствовать условиям хранения 5 по ГОСТ 15150.

Медицинское изделие в упаковке предприятия-изготовителя должно храниться на складе поставщика (потребителя) по условиям хранения 2 (С) ГОСТ 15150.

6. СВЕДЕНИЯ ОБ УТИЛИЗАЦИИ

При потере своих потребительских качеств МИ подлежит утилизации в соответствии с требованиями законодательства как твердые бытовые отходы.

7. СВЕДЕНИЯ О ПРИЕМКЕ

МИ соответствует техническим условиям ТУ РБ 600182902.004-2003 и признано годным для эксплуатации.

Регистрационное удостоверение РБ № ИМ-7.105556, выдано 17.08.2017 г.

Регистрационное удостоверение РФ № РЗН 2017/5288, выдано 25.01.2017 г.

Дата выпуска _____

Штамп ОТК _____

8. ГАРАНТИЙНЫЕ ОБЯЗАТЕЛЬСТВА

Гарантийный срок хранения – 1 год со дня выпуска МИ.

Гарантийный срок эксплуатации – 2 года со дня ввода МИ в эксплуатацию.

Срок службы МИ – не менее 7 лет со дня ввода в эксплуатацию.

9. СВЕДЕНИЯ О РЕКЛАМАЦИЯХ

Рекламации в установленном порядке предъявляются предприятию-изготовителю или представительству в Российской Федерации с приложением данного паспорта по следующим адресам:

222304, Республика Беларусь, г. Молодечно, ул. Металлистов, 8

Тел./факс: +375 176 581616, +375 176 541676

E-mail: strum@tut.by www.strum.by

198329, Россия, г. Санкт-Петербург, вн. тер. г. МО Сосновая поляна,

ул. Тамбасова, д. 12, лит. А, оф. 36

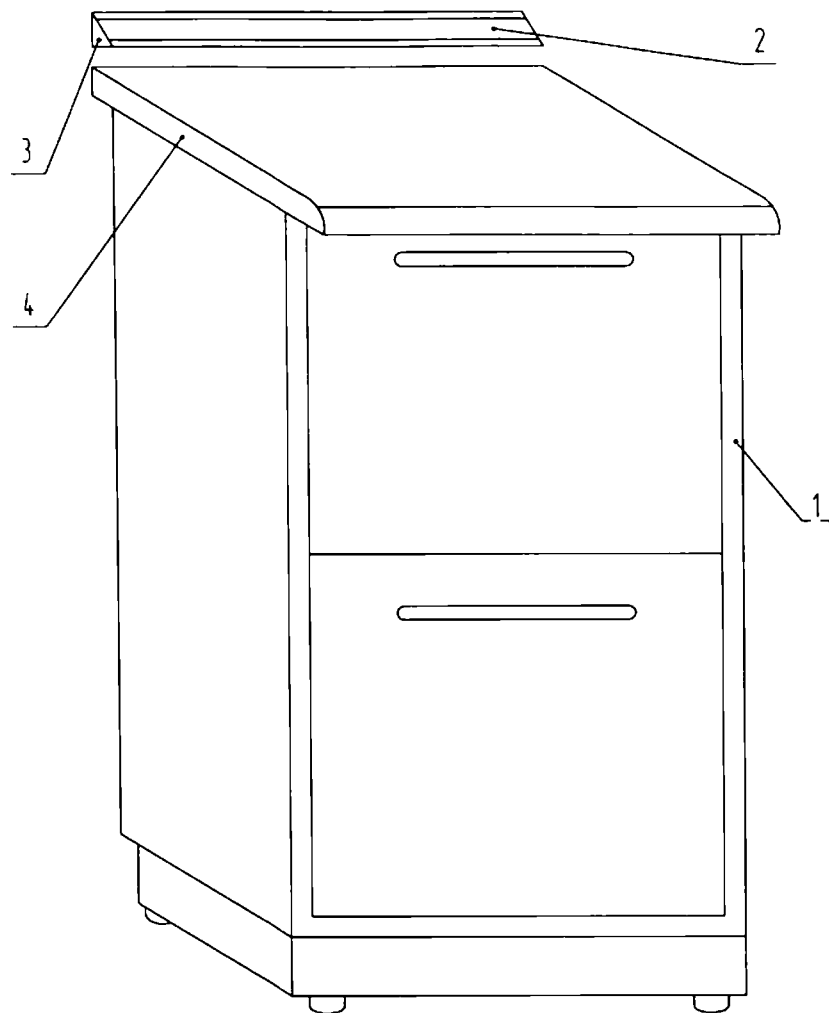
Тел./факс: (7812) 336-24-54, 730-17-17

E-mail: megastrum@mail.ru www.megastrum.ru

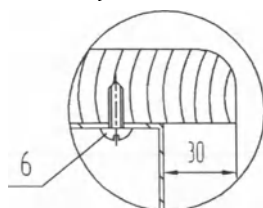
10. НАСТОЯЩАЯ ГАРАНТИЯ НЕ РАСПРОСТРАНЯЕТСЯ НА СЛЕДУЮЩЕЕ:

- несоблюдение потребителем предписаний паспорта по назначению, эксплуатации, транспортированию и хранению медицинского изделия;
- наличие на изделии признаков самостоятельного ремонта или изменение конструкции медицинского изделия в гарантийный срок эксплуатации;
- повреждения, которые вызваны не зависящими от производителя причинами, такими как явления природы и стихийные бедствия;
- внешние и внутренние загрязнения, царапины, трещины, потертости и прочие механические повреждения, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- внешние и внутренние повреждения, полученные в результате воздействия огня, влаги, активных химических веществ, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- повреждения, вероятность которых существенно выше обычной по характеру их использования, такие как стеклянные, пластмассовые детали.

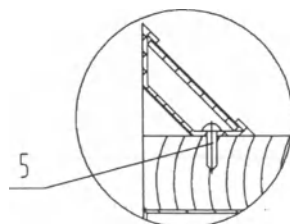
Рис.1



Крепление столешницы
к тумбочке



Крепление плинтуса
к столешнице



П А С П О Р Т
ТУ РБ 600182902.004-2003



Тумбочка медицинская стационарная
Т2

ЗАО «СТРУМ»

222304 Республика Беларусь, Минская область,
г. Молодечно, ул. Металлистов, 8.

Тел./факс: +375 176 581616, +375 176 541676

E-mail: strum@tut.by www.strum.by

1. НАЗНАЧЕНИЕ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Тумбочка медицинская стационарная (в дальнейшем — МИ) предназначена для применения в медицинских и лечебно-профилактических учреждениях для проведения медицинских исследований, размещения медицинских инструментов, медицинского оборудования и медицинской техники.

Показания к применению медицинского изделия: согласно назначению.

Противопоказания и побочные действия отсутствуют, при использовании МИ по назначению и соблюдении правил хранения, транспортировки и эксплуатации.

Применение МИ – безопасно.

2. ТЕХНИЧЕСКИЕ ДАННЫЕ

Медицинское изделие изготовлено из стали с полимерным покрытием и имеет два выдвижных ящика. Накрыто столешницей из ламинированного постформинга. Нагрузка на каждый выдвижной ящик не более 5 кг. Нагрузка на столешницу не более 15 кг. Имеет регулируемые по высоте опоры.

Габаритные размеры, мм — 480х480х880

Масса МИ — не более 32 кг.

3. КОМПЛЕКТ ПОСТАВКИ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Поз. на рис.1	Наименование	Кол-во, шт.
1	Тумбочка медицинская стационарная Т2	1
2	Плинтус	1
3	Заглушка для плинтуса	2
4	Столешница	1
5	Гвоздь 1,2х16	3
6	Шуруп Ø3,5х19	4
7	Паспорт	1

4. ДЕЗИНФЕКЦИЯ

Дезинфекцию медицинского изделия проводить с применением дезинфицирующе-моющих средств “Славин” или “Анасепт” или других средств, обладающих идентичными свойствами и разрешенными к применению Министерством Здравоохранения Российской Федерации. Дезинфицирующе-моющие средства НЕ ДОЛЖНЫ содержать свободного хлора.

5. СВЕДЕНИЯ ОБ ЭКСПЛУАТАЦИИ, ТРАНСПОРТИРОВАНИИ И ХРАНЕНИИ

Медицинское изделие предназначено для эксплуатации при температуре воздуха от +10°C до +35°C, относительной влажности не более 80% при температуре окружающего воздуха +25°C в помещениях согласно вида климатического исполнения УХЛ 4.2 по ГОСТ 15150.

Условия транспортирования медицинского изделия вида климатического исполнения УХЛ 4.2 должны соответствовать условиям хранения 5 по ГОСТ 15150.

Медицинское изделие в упаковке предприятия-изготовителя должно храниться на складе поставщика (потребителя) по условиям хранения 2 (С) ГОСТ 15150.

6. СВЕДЕНИЯ ОБ УТИЛИЗАЦИИ

При потере своих потребительских качеств МИ подлежит утилизации в соответствии с требованиями законодательства как твердые бытовые отходы.

7. СВЕДЕНИЯ О ПРИЕМКЕ

МИ соответствует техническим условиям ТУ РБ 600182902.004-2003 и признано годным для эксплуатации.

Регистрационное удостоверение РБ № ИМ-7.105556, выдано 17.08.2017 г.

Регистрационное удостоверение РФ № РЗН 2017/5288, выдано 25.01.2017 г.

8. ГАРАНТИЙНЫЕ ОБЯЗАТЕЛЬСТВА

Гарантийный срок хранения – 1 год со дня выпуска МИ.

Гарантийный срок эксплуатации – 2 года со дня ввода МИ в эксплуатацию.

Срок службы МИ – не менее 7 лет со дня ввода в эксплуатацию.

9. СВЕДЕНИЯ О РЕКЛАМАЦИЯХ

Рекламации в установленном порядке предъявляются предприятию-изготовителю или представительству в Российской Федерации с приложением данного паспорта по следующим адресам:

222304, Республика Беларусь, г. Молодечно, ул. Металлистов, 8

Тел./факс: +375 176 581616, +375 176 541676

E-mail: strum@tut.by www.strum.by

198329, Россия, г. Санкт-Петербург, вн. тер. г. МО Сосновая поляна,

ул. Тамбасова, д. 12, лит. А, оф. 36

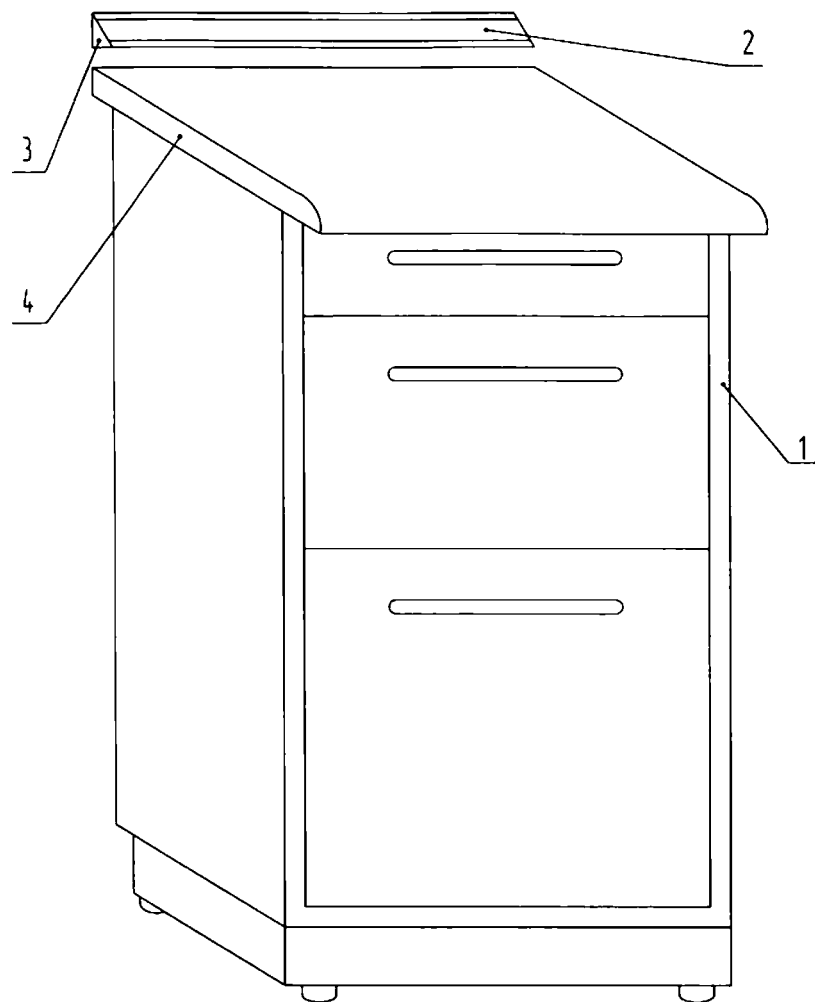
Тел./факс: (7812) 336-24-54, 730-17-17

E-mail: megastrum@mail.ru www.megastrum.ru

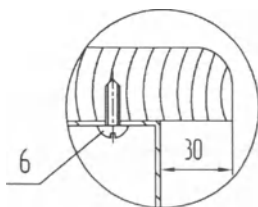
10. НАСТОЯЩАЯ ГАРАНТИЯ НЕ РАСПРОСТРАНЯЕТСЯ НА СЛЕДУЮЩЕЕ:

- несоблюдение потребителем предписаний паспорта по назначению, эксплуатации, транспортированию и хранению медицинского изделия;
- наличие на изделии признаков самостоятельного ремонта или изменение конструкции медицинского изделия в гарантийный срок эксплуатации;
- повреждения, которые вызваны не зависящими от производителя причинами, такими как явления природы и стихийные бедствия;
- внешние и внутренние загрязнения, царапины, трещины, потертости и прочие механические повреждения, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- внешние и внутренние повреждения, полученные в результате воздействия огня, влаги, активных химических веществ, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- повреждения, вероятность которых существенно выше обычной по характеру их использования, такие как стеклянные, пластмассовые детали.

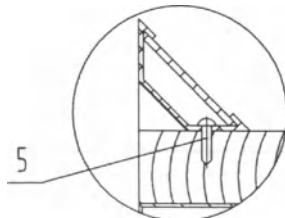
Рис.1



Крепление столешницы
к тумбочке



Крепление планки
к столешнице



П А С П О Р Т
ТУ РБ 600182902.004-2003



Тумбочка медицинская стационарная
T2/X

ЗАО «СТРУМ»

222304 Республика Беларусь, Минская область,
г. Молодечно, ул. Металлистов, 8.

Тел./факс: +375 176 581616, +375 176 541676

E-mail: strum@tut.by www.strum.by

1. НАЗНАЧЕНИЕ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Тумбочка медицинская стационарная (в дальнейшем — МИ) предназначена для применения в медицинских и лечебно-профилактических учреждениях для проведения медицинских исследований, размещения медицинских инструментов, медицинского оборудования и медицинской техники.

Показания к применению медицинского изделия: согласно назначению.

Противопоказания и побочные действия отсутствуют, при использовании МИ по назначению и соблюдении правил хранения, транспортировки и эксплуатации.

Применение МИ – безопасно.

2. ТЕХНИЧЕСКИЕ ДАННЫЕ

Медицинское изделие изготовлено из стали с полимерным покрытием и имеет три выдвижных ящика. Накрыто столешницей из ламинированного постформинга. Нагрузка на каждый выдвижной ящик не более 5 кг. Нагрузка на столешницу не более 15 кг. Имеет регулируемые по высоте опоры.

Габаритные размеры, мм — 480x480x880

Масса МИ — не более 32 кг.

3. КОМПЛЕКТ ПОСТАВКИ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Поз. на рис.1	Наименование	Кол-во, шт.
1	Тумбочка медицинская стационарная Т2/Х	1
2	Плентус	1
3	Заглушка для плентуса	2
4	Столешница	1
5	Гвоздь 1,2x16	3
6	Шуруп Ø3,5x19	4
7	Паспорт	1

4. ДЕЗИНФЕКЦИЯ

Дезинфекцию медицинского изделия проводить с применением дезинфицирующе-моющих средств “Славин” или “Анасепт” или других средств, обладающих идентичными свойствами и разрешенными к применению Министерством Здравоохранения Российской Федерации. Дезинфицирующе-моющие средства НЕ ДОЛЖНЫ содержать свободного хлора.

5. СВЕДЕНИЯ ОБ ЭКСПЛУАТАЦИИ, ТРАНСПОРТИРОВАНИИ И ХРАНЕНИИ

Медицинское изделие предназначено для эксплуатации при температуре воздуха от +10°C до +35°C, относительной влажности не более 80% при температуре окружающего воздуха +25°C в помещениях согласно вида климатического исполнения УХЛ 4.2 по ГОСТ 15150.

Условия транспортирования медицинского изделия вида климатического исполнения УХЛ 4.2 должны соответствовать условиям хранения 5 по ГОСТ 15150.

Медицинское изделие в упаковке предприятия-изготовителя должно храниться на складе поставщика (потребителя) по условиям хранения 2 (С) ГОСТ 15150.

6. СВЕДЕНИЯ ОБ УТИЛИЗАЦИИ

При потере своих потребительских качеств МИ подлежит утилизации в соответствии с требованиями законодательства как твердые бытовые отходы.

7. СВЕДЕНИЯ О ПРИЕМКЕ

МИ соответствует техническим условиям ТУ РБ 600182902.004-2003 и признано годным для эксплуатации.

Регистрационное удостоверение РБ № ИМ-7.105556, выдано 17.08.2017 г.

Регистрационное удостоверение РФ № РЗН 2017/5288, выдано 25.01.2017 г.

8. ГАРАНТИЙНЫЕ ОБЯЗАТЕЛЬСТВА

Гарантийный срок хранения – 1 год со дня выпуска МИ.

Гарантийный срок эксплуатации – 2 года со дня ввода МИ в эксплуатацию.

Срок службы МИ – не менее 7 лет со дня ввода в эксплуатацию.

9. СВЕДЕНИЯ О РЕКЛАМАЦИЯХ

Рекламации в установленном порядке предъявляются предприятию-изготовителю или представительству в Российской Федерации с приложением данного паспорта по следующему адресу:

222304, Республика Беларусь, г. Молодечно, ул. Металлистов, 8

Тел./факс: +375 176 581616, +375 176 541676

E-mail: strum@tut.by www.strum.by

198329, Россия, г. Санкт-Петербург, вн. тер. г. МО Сосновая поляна,

ул. Тамбасова, д. 12, лит. А, оф. 36

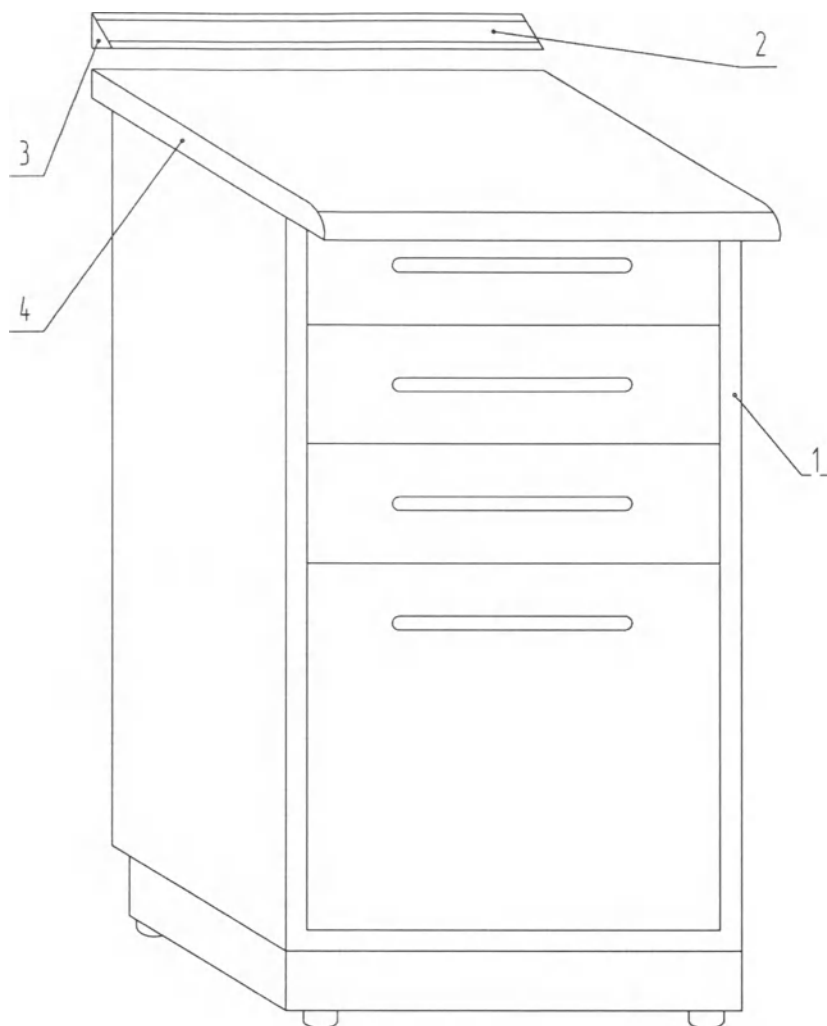
Тел./факс: (7812) 336-24-54, 730-17-17

E-mail: megastrum@mail.ru www.megastrum.ru

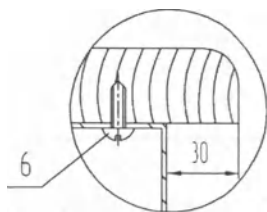
10. НАСТОЯЩАЯ ГАРАНТИЯ НЕ РАСПОСТРАНЯЕТСЯ НА СЛЕДУЮЩЕЕ:

- несоблюдение потребителем предписаний паспорта по назначению, эксплуатации, транспортированию и хранению медицинского изделия;
- наличие на изделии признаков самостоятельного ремонта или изменение конструкции медицинского изделия в гарантийный срок эксплуатации;
- повреждения, которые вызваны не зависящими от производителя причинами, такими как явления природы и стихийные бедствия;
- внешние и внутренние загрязнения, царапины, трещины, потертости и прочие механические повреждения, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- внешние и внутренние повреждения, полученные в результате воздействия огня, влаги, активных химических веществ, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- повреждения, вероятность которых существенно выше обычной по характеру их использования, такие как стеклянные, пластмассовые детали.

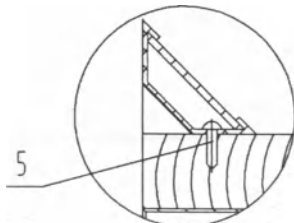
Рис.1



Крепление столешницы
к тумбочке



Крепление лицевой
к столешнице



П А С П О Р Т
ТУ РБ 600182902.004-2003



**Тумбочка медицинская стационарная
Т4**

ЗАО «СТРУМ»

222304 Республика Беларусь, Минская область,
г. Молодечно, ул. Металлистов, 8.
Тел./факс: +375 176 581616, +375 176 541676
E-mail: strum@tut.by www.strum.by

1. НАЗНАЧЕНИЕ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Тумбочка медицинская стационарная (в дальнейшем — МИ) предназначена для применения в медицинских и лечебно-профилактических учреждениях для проведения медицинских исследований, размещения медицинских инструментов, медицинского оборудования и медицинской техники.

Показания к применению медицинского изделия: согласно назначению.

Противопоказания и побочные действия отсутствуют, при использовании МИ по назначению и соблюдении правил хранения, транспортировки и эксплуатации.

Применение МИ — безопасно.

2. ТЕХНИЧЕСКИЕ ДАННЫЕ

Медицинское изделие изготовлено из стали с полимерным покрытием и имеет четыре выдвижных ящика. Накрыто столешницей из ламинированного постформинга. Нагрузка на каждый выдвижной ящик не более 5 кг. Нагрузка на столешницу не более 15 кг. Имеет регулируемые по высоте опоры.

Габаритные размеры, мм — 480x480x880

Масса МИ — не более 35 кг.

3. КОМПЛЕКТ ПОСТАВКИ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Поз. на рис.1	Наименование	Кол-во, шт.
1	Тумбочка медицинская стационарная Т4	1
2	Плентус	1
3	Заглушка для плентуса	2
4	Столешница	1
5	Гвоздь 1,2x16	3
6	Шуруп Ø3,5x19	4
7	Паспорт	1

4. ДЕЗИНФЕКЦИЯ

Дезинфекцию медицинского изделия проводить с применением дезинфицирующе-моющих средств “Славин” или “Анаспт” или других средств, обладающих идентичными свойствами и разрешенными к применению Министерством Здравоохранения Российской Федерации. Дезинфицирующе-моющие средства НЕ ДОЛЖНЫ содержать свободного хлора.

5. СВЕДЕНИЯ ОБ ЭКСПЛУАТАЦИИ, ТРАНСПОРТИРОВАНИИ И ХРАНЕНИИ

Медицинское изделие предназначено для эксплуатации при температуре воздуха от +10°C до +35°C, относительной влажности не более 80% при температуре окружающего воздуха +25°C в помещениях согласно вида климатического исполнения УХЛ 4.2 по ГОСТ 15150.

Условия транспортирования медицинского изделия вида климатического исполнения УХЛ 4.2 должны соответствовать условиям хранения 5 по ГОСТ 15150.

Медицинское изделие в упаковке предприятия-изготовителя должно храниться на складе поставщика (потребителя) по условиям хранения 2 (С) ГОСТ 15150.

6. СВЕДЕНИЯ ОБ УТИЛИЗАЦИИ

При потере своих потребительских качеств МИ подлежит утилизации в соответствии с требованиями законодательства как твердые бытовые отходы.

7. СВЕДЕНИЯ О ПРИЕМКЕ

МИ соответствует техническим условиям ТУ РБ 600182902.004-2003 и признано годным для эксплуатации.

Регистрационное удостоверение РБ № ИМ-7.105556, выдано 17.08.2017 г.

Регистрационное удостоверение РФ № РЗН 2017/5288, выдано 25.01.2017 г.

8. ГАРАНТИЙНЫЕ ОБЯЗАТЕЛЬСТВА

Гарантийный срок хранения — 1 год со дня выпуска МИ.

Гарантийный срок эксплуатации — 2 года со дня ввода МИ в эксплуатацию.

Срок службы МИ — не менее 7 лет со дня ввода в эксплуатацию.

9. СВЕДЕНИЯ О РЕКЛАМАЦИЯХ

Рекламации в установленном порядке предъявляются предприятию-изготовителю или представителю в Российской Федерации с приложением данного паспорта по следующим адресам:

222304, Республика Беларусь, г. Молодечно, ул. Металлистов, 8

Тел./факс: +375 176 581616, +375 176 541676

E-mail: strum@tut.by www.strum.by

198329, Россия, г. Санкт-Петербург, вн. тер. г. МО Сосновая поляна,

ул. Тамбасова, д. 12, лит. А, оф. 36

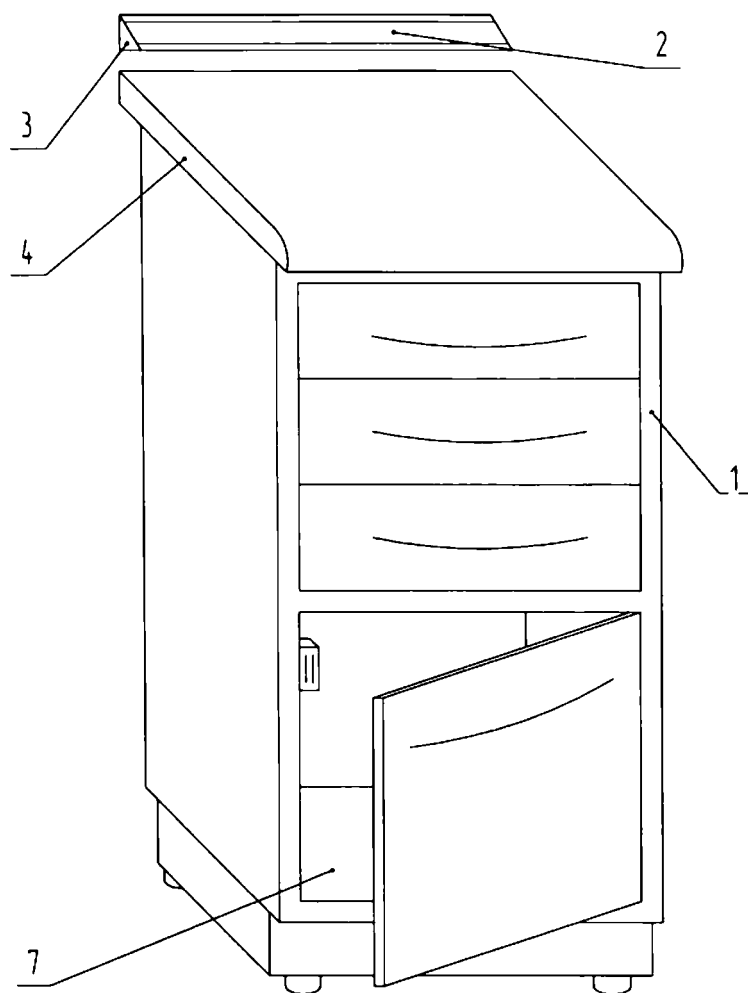
Тел./факс: (7812) 336-24-54, 730-17-17

E-mail: megastrum@mail.ru www.megastrum.ru

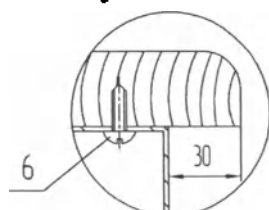
10. НАСТОЯЩАЯ ГАРАНТИЯ НЕ РАСПОСТРАНЯЕТСЯ НА СЛЕДУЮЩЕЕ:

- несоблюдение потребителем предписаний паспорта по назначению, эксплуатации, транспортированию и хранению медицинского изделия;
- наличие на изделии признаков самостоятельного ремонта или изменение конструкции медицинского изделия в гарантийный срок эксплуатации;
- повреждения, которые вызваны не зависящими от производителя причинами, такими как явления природы и стихийные бедствия;
- внешние и внутренние загрязнения, царапины, трещины, потертости и прочие механические повреждения, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- внешние и внутренние повреждения, полученные в результате воздействия огня, влаги, активных химических веществ, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- повреждения, вероятность которых существенно выше обычной по характеру их использования, такие как стеклянные, пластмассовые детали.

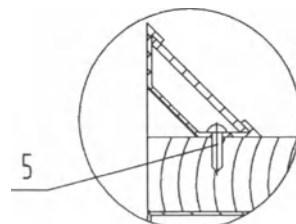
Рис.1



Крепление столешницы
к тумбочке



Крепление планки
к столешнице



П А С П О Р Т
ТУ РБ 600182902.004-2003



**Тумбочка медицинская стационарная
Т4/Х**

ЗАО «СТРУМ»

222304 Республика Беларусь, Минская область,
г. Молодечно, ул. Металлистов, 8.

Тел./факс: +375 176 581616, +375 176 541676

E-mail: strum@tut.by www.strum.by

1. НАЗНАЧЕНИЕ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Тумбочка медицинская стационарная (в дальнейшем — МИ) предназначена для применения в медицинских и лечебно-профилактических учреждениях для проведения медицинских исследований, размещения медицинских инструментов, медицинского оборудования и медицинской техники.

Показания к применению медицинского изделия: согласно назначению.

Противопоказания и побочные действия отсутствуют, при использовании МИ по назначению и соблюдении правил хранения, транспортировки и эксплуатации.

Применение МИ – безопасно.

2. ТЕХНИЧЕСКИЕ ДАННЫЕ

Медицинское изделие изготовлено из стали с полимерным покрытием и имеет три выдвижных ящика и отделение с фальшпанелью, закрывающееся дверью. Накрыто столешницей из ламинированного постформинга. Нагрузка на каждый выдвижной ящик и фальшпанель не более 5 кг. Нагрузка на столешницу не более 15 кг. Имеет регулируемые по высоте опоры.

Габаритные размеры, мм — 480х480х880

Масса МИ — не более 35 кг.

3. КОМПЛЕКТ ПОСТАВКИ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Поз. на рис.1	Наименование	Кол-во, шт.
1	Тумбочка медицинская стационарная Т4/Х	1
2	Плинтус	1
3	Заглушка для плинтуса	2
4	Столешница	1
5	Гвоздь 1,2х16	3
6	Шуруп Ø3,5х19	4
7	Фальшпанель	1
8	Паспорт	1

4. ДЕЗИНФЕКЦИЯ

Дезинфекцию медицинского изделия проводить с применением дезинфицирующе-моющих средств “Славин” или “Анасепт” или других средств, обладающих идентичными свойствами и разрешенными к применению Министерством Здравоохранения Российской Федерации. Дезинфицирующе-моющие средства НЕ ДОЛЖНЫ содержать свободного хлора.

5. СВЕДЕНИЯ ОБ ЭКСПЛУАТАЦИИ, ТРАНСПОРТИРОВАНИИ И ХРАНЕНИИ

Медицинское изделие предназначено для эксплуатации при температуре воздуха от +10°C до +35°C, относительной влажности не более 80% при температуре окружающего воздуха +25°C в помещениях согласно вида климатического исполнения УХЛ 4.2 по ГОСТ 15150.

Условия транспортирования медицинского изделия вида климатического исполнения УХЛ 4.2 должны соответствовать условиям хранения 5 по ГОСТ 15150.

Медицинское изделие в упаковке предприятия-изготовителя должно храниться на складе поставщика (потребителя) по условиям хранения 2 (С) ГОСТ 15150.

6. СВЕДЕНИЯ ОБ УТИЛИЗАЦИИ

При потере своих потребительских качеств МИ подлежит утилизации в соответствии с требованиями законодательства как твердые бытовые отходы.

7. СВЕДЕНИЯ О ПРИЕМКЕ

МИ соответствует техническим условиям ТУ РБ 600182902.004-2003 и признано годным для эксплуатации.

Регистрационное удостоверение РБ № ИМ-7.105556, выдано 17.08.2017 г.

Регистрационное удостоверение РФ № РЗН 2017/5288, выдано 25.01.2017 г.

8. ГАРАНТИЙНЫЕ ОБЯЗАТЕЛЬСТВА

Гарантийный срок хранения – 1 год со дня выпуска МИ.

Гарантийный срок эксплуатации – 2 года со дня ввода МИ в эксплуатацию.

Срок службы МИ – не менее 7 лет со дня ввода в эксплуатацию.

9. СВЕДЕНИЯ О РЕКЛАМАЦИЯХ

Рекламации в установленном порядке предъявляются предприятию-изготовителю или представительству в Российской Федерации с приложением данного паспорта по следующим адресам:

222304, Республика Беларусь, г. Молодечно, ул. Metallстов. 8

Тел./факс: +375 176 581616, +375 176 541676

E-mail: strum@tut.by www.strum.by

198329, Россия, г. Санкт-Петербург, вн. тер. г. МО Сосновая поляна,

ул. Тамбасова, д. 12, лит. А, оф. 36

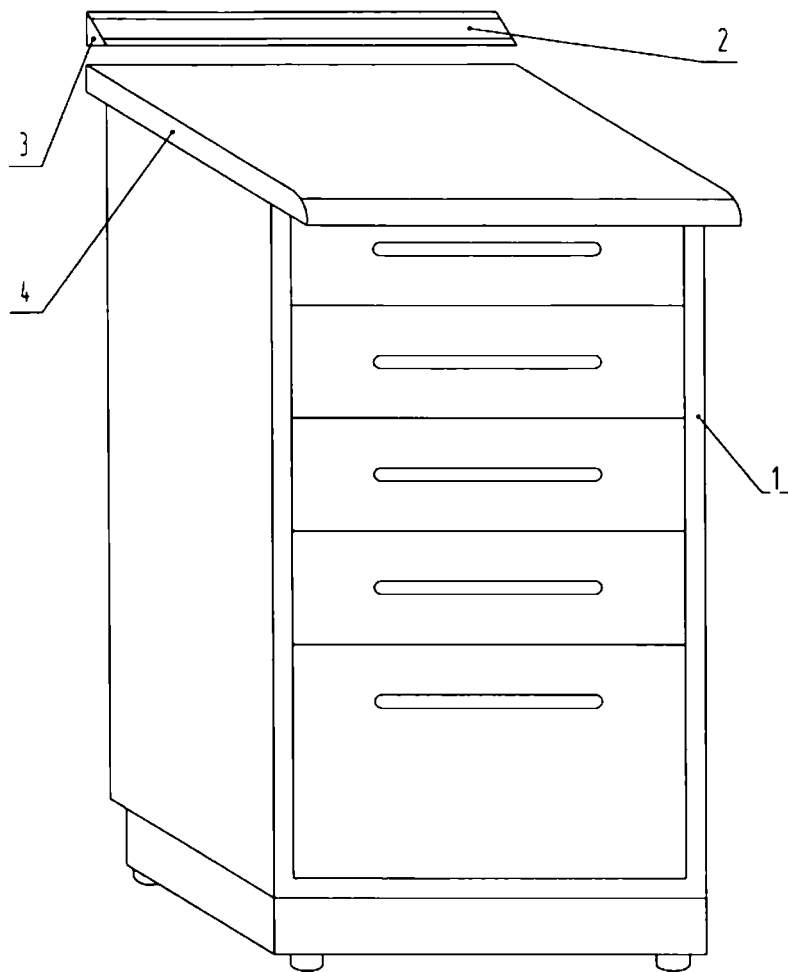
Тел./факс: (7812) 336-24-54, 730-17-17

E-mail: megastum@mail.ru www.megastum.ru

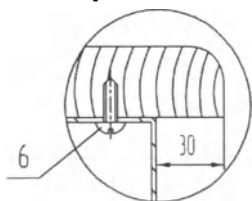
10. НАСТОЯЩАЯ ГАРАНТИЯ НЕ РАСПОСТРАНЯЕТСЯ НА СЛЕДУЮЩЕЕ:

- несоблюдение потребителем предписаний паспорта по назначению, эксплуатации, транспортированию и хранению медицинского изделия;
- наличие на изделии признаков самостоятельного ремонта или изменение конструкции медицинского изделия в гарантийный срок эксплуатации;
- повреждения, которые вызваны не зависящими от производителя причинами, такими как явления природы и стихийные бедствия;
- внешние и внутренние загрязнения, царапины, трещины, потертости и прочие механические повреждения, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- внешние и внутренние повреждения, полученные в результате воздействия огня, влаги, активных химических веществ, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- повреждения, вероятность которых существенно выше обычной по характеру их использования, такие как стеклянные, пластмассовые детали.

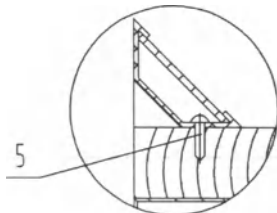
Рис.1



Крепление столешницы
к тумбочке



Крепление планшета
к столешнице



П А С П О Р Т
ТУ РБ 600182902.004-2003



Тумбочка медицинская стационарная
Т5

 **ЗАО «СТРУМ»**

222304 Республика Беларусь, Минская область,
г. Молодечно, ул. Металлистов, 8.
Тел./факс: +375 176 581616, +375 176 541676
E-mail: strum@tut.by www.strum.by

1. НАЗНАЧЕНИЕ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Тумбочка медицинская стационарная (в дальнейшем — МИ) предназначена для применения в медицинских и лечебно-профилактических учреждениях для проведения медицинских исследований, размещения медицинских инструментов, медицинского оборудования и медицинской техники.

Показания к применению медицинского изделия: согласно назначению.

Противопоказания и побочные действия отсутствуют, при использовании МИ по назначению и соблюдении правил хранения, транспортировки и эксплуатации.

Применение МИ – безопасно.

2. ТЕХНИЧЕСКИЕ ДАННЫЕ

Медицинское изделие изготовлено из стали с полимерным покрытием и имеет пять выдвижных ящиков. Накрыто столешницей из ламинированного постформинга. Нагрузка на каждый выдвижной ящик не более 5 кг. Нагрузка на столешницу не более 15 кг. Имеет регулируемые по высоте опоры.

Габаритные размеры, мм — 480х480х880

Масса МИ — не более 35 кг.

3. КОМПЛЕКТ ПОСТАВКИ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Поз. на рис. 1	Наименование	Кол-во, шт.
1	Тумбочка медицинская стационарная Т5	1
2	Плиту	1
3	Заглушка для плиту	2
4	Столешница	1
5	Гвоздь 1,2х16	3
6	Шуруп Ø3,5х19	4
7	Паспорт	1

4. ДЕЗИНФЕКЦИЯ

Дезинфекцию медицинского изделия проводить с применением дезинфицирующе-моющих средств “Славин” или “Анасепт” или других средств, обладающих идентичными свойствами и разрешенными к применению Министерством Здравоохранения Российской Федерации. Дезинфицирующе-моющие средства НЕ ДОЛЖНЫ содержать свободного хлора.

5. СВЕДЕНИЯ ОБ ЭКСПЛУАТАЦИИ, ТРАНСПОРТИРОВАНИИ И ХРАНЕНИИ

Медицинское изделие предназначено для эксплуатации при температуре воздуха от +10°C до +35°C, относительной влажности не более 80% при температуре окружающего воздуха +25°C в помещениях согласно вида климатического исполнения УХЛ 4.2 по ГОСТ 15150.

Условия транспортирования медицинского изделия вида климатического исполнения УХЛ 4.2 должны соответствовать условиям хранения 5 по ГОСТ 15150.

Медицинское изделие в упаковке предприятия-изготовителя должно храниться на складе поставщика (потребителя) по условиям хранения 2 (С) ГОСТ 15150.

6. СВЕДЕНИЯ ОБ УТИЛИЗАЦИИ

При потере своих потребительских качеств МИ подлежит утилизации в соответствии с требованиями законодательства как твердые бытовые отходы.

7. СВЕДЕНИЯ О ПРИЕМКЕ

МИ соответствует техническим условиям ТУ РБ 600182902.004-2003 и признано годным для эксплуатации.

Регистрационное удостоверение РБ № ИМ-7.105556, выдано 17.08.2017 г.

Регистрационное удостоверение РФ № РЗН 2017/5288, выдано 25.01.2017 г.

8. ГАРАНТИЙНЫЕ ОБЯЗАТЕЛЬСТВА

Гарантийный срок хранения – 1 год со дня выпуска МИ.

Гарантийный срок эксплуатации – 2 года со дня ввода МИ в эксплуатацию.

Срок службы МИ – не менее 7 лет со дня ввода в эксплуатацию.

9. СВЕДЕНИЯ О РЕКЛАМАЦИЯХ

Рекламации в установленном порядке предъявляются предприятию-изготовителю или представительству в Российской Федерации с приложением данного паспорта по следующим адресам:

222304, Республика Беларусь, г. Молодечно, ул. Металлистов, 8

Тел./факс: +375 176 581616, +375 176 541676

E-mail: strum@tut.by www.strum.by

198329, Россия, г. Санкт-Петербург, вн. тер. г. МО Сосновая поляна,

ул. Тамбасова, д. 12, лит. А, оф. 36

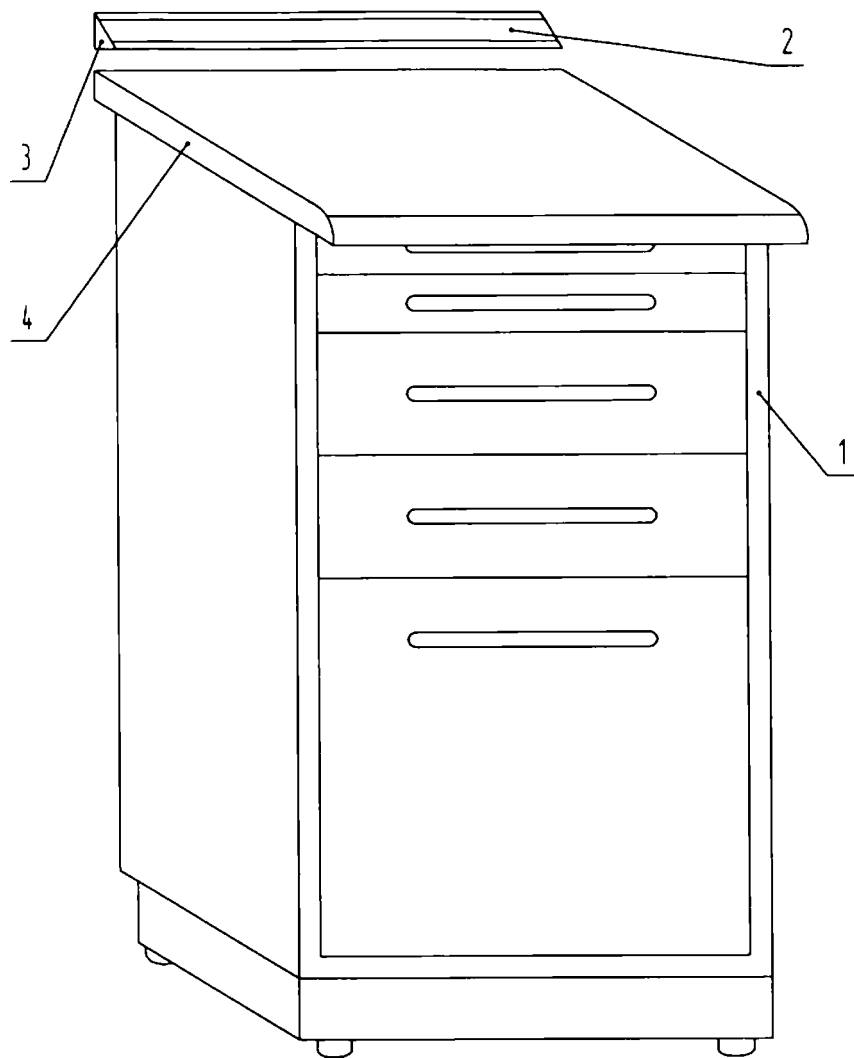
Тел./факс: (7812) 336-24-54, 730-17-17

E-mail: megastrum@mail.ru www.megastrum.ru

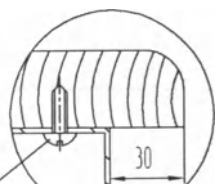
10. НАСТОЯЩАЯ ГАРАНТИЯ НЕ РАСПРОСТРАНЯЕТСЯ НА СЛЕДУЮЩЕЕ:

- несоблюдение потребителем предписаний паспорта по назначению, эксплуатации, транспортированию и хранению медицинского изделия;
- наличие на изделии признаков самостоятельного ремонта или изменение конструкции медицинского изделия в гарантийный срок эксплуатации;
- повреждения, которые вызваны не зависящими от производителя причинами, такими как явления природы и стихийные бедствия;
- внешние и внутренние загрязнения, царапины, трещины, потертости и прочие механические повреждения, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- внешние и внутренние повреждения, полученные в результате воздействия огня, влаги, активных химических веществ, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- повреждения, вероятность которых существенно выше обычной по характеру их использования, такие как стеклянные, пластмассовые детали.

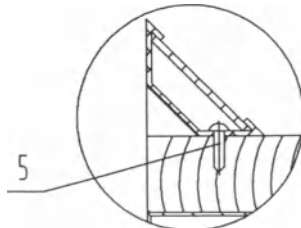
Рис.1



Крепление столешницы
к тумбочке



Крепление плинтуса
к столешнице



П А С П О Р Т
ТУ РБ 600182902.004-2003



**Тумбочка медицинская стационарная
Т5/Х**

ЗАО «СТРУМ»

222304 Республика Беларусь, Минская область,
г. Молодечно, ул. Металлистов, 8.

Тел./факс: +375 176 581616, +375 176 541676

E-mail: strum@tut.by www.strum.by

1. НАЗНАЧЕНИЕ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Тумбочка медицинская стационарная (в дальнейшем — МИ) предназначена для применения в медицинских и лечебно-профилактических учреждениях для проведения медицинских исследований, размещения медицинских инструментов, медицинского оборудования и медицинской техники.

Показания к применению медицинского изделия: согласно назначению.

Противопоказания и побочные действия отсутствуют, при использовании МИ по назначению и соблюдении правил хранения, транспортировки и эксплуатации.

Применение МИ — безопасно.

2. ТЕХНИЧЕСКИЕ ДАННЫЕ

Медицинское изделие изготовлено из стали с полимерным покрытием и имеет пять выдвижных ящиков. Накрыто столешницей из ламинированного постформинга. Нагрузка на каждый выдвижной ящик не более 5 кг. Нагрузка на столешницу не более 15 кг. Имеет регулируемые по высоте опоры.

Габаритные размеры, мм — 480x480x880

Масса МИ — не более 35 кг.

3. КОМПЛЕКТ ПОСТАВКИ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Поз. на рис. 1	Наименование	Кол-во, шт.
1	Тумбочка медицинская стационарная Т5/Х	1
2	Плентус	1
3	Заглушка для плентуса	2
4	Столешница	1
5	Гвоздь 1,2x16	3
6	Шуруп Ø3,5x19	4
7	Паспорт	1

4. ДЕЗИНФЕКЦИЯ

Дезинфекцию медицинского изделия проводить с применением дезинфицирующе-моющих средств “Славин” или “Анаспт” или других средств, обладающих идентичными свойствами и разрешенными к применению Министерством Здравоохранения Российской Федерации. Дезинфицирующе-моющие средства НЕ ДОЛЖНЫ содержать свободного хлора.

5. СВЕДЕНИЯ ОБ ЭКСПЛУАТАЦИИ, ТРАНСПОРТИРОВАНИИ И ХРАНЕНИИ

Медицинское изделие предназначено для эксплуатации при температуре воздуха от +10°C до +35°C, относительной влажности не более 80% при температуре окружающего воздуха +25°C в помещениях согласно вида климатического исполнения УХЛ 4.2 по ГОСТ 15150.

Условия транспортирования медицинского изделия вида климатического исполнения УХЛ 4.2 должны соответствовать условиям хранения 5 по ГОСТ 15150.

Медицинское изделие в упаковке предприятия-изготовителя должно храниться на складе поставщика (потребителя) по условиям хранения 2 (С) ГОСТ 15150.

6. СВЕДЕНИЯ ОБ УТИЛИЗАЦИИ

При потере своих потребительских качеств МИ подлежит утилизации в соответствии с требованиями законодательства как твердые бытовые отходы.

7. СВЕДЕНИЯ О ПРИЕМКЕ

МИ соответствует техническим условиям ТУ РБ 600182902.004-2003 и признано годным для эксплуатации.

Регистрационное удостоверение РБ № ИМ-7.105556, выдано 17.08.2017 г.

Регистрационное удостоверение РФ № РЗН 2017/5288, выдано 25.01.2017 г.

8. ГАРАНТИЙНЫЕ ОБЯЗАТЕЛЬСТВА

Гарантийный срок хранения — 1 год со дня выпуска МИ.

Гарантийный срок эксплуатации — 2 года со дня ввода МИ в эксплуатацию.

Срок службы МИ — не менее 7 лет со дня ввода в эксплуатацию.

9. СВЕДЕНИЯ О РЕКЛАМАЦИЯХ

Рекламации в установленном порядке предъявляются предприятию-изготовителю или представительству в Российской Федерации с приложением данного паспорта по следующим адресам:

222304, Республика Беларусь, г. Молодечно, ул. Металлистов, 8

Тел./факс: +375 176 581616, +375 176 541676

E-mail: strum@tut.by www.strum.by

198329, Россия, г. Санкт-Петербург, вн. тер. г. МО Сосновая поляна,

ул. Тамбасова, д. 12, лит. А, оф. 36

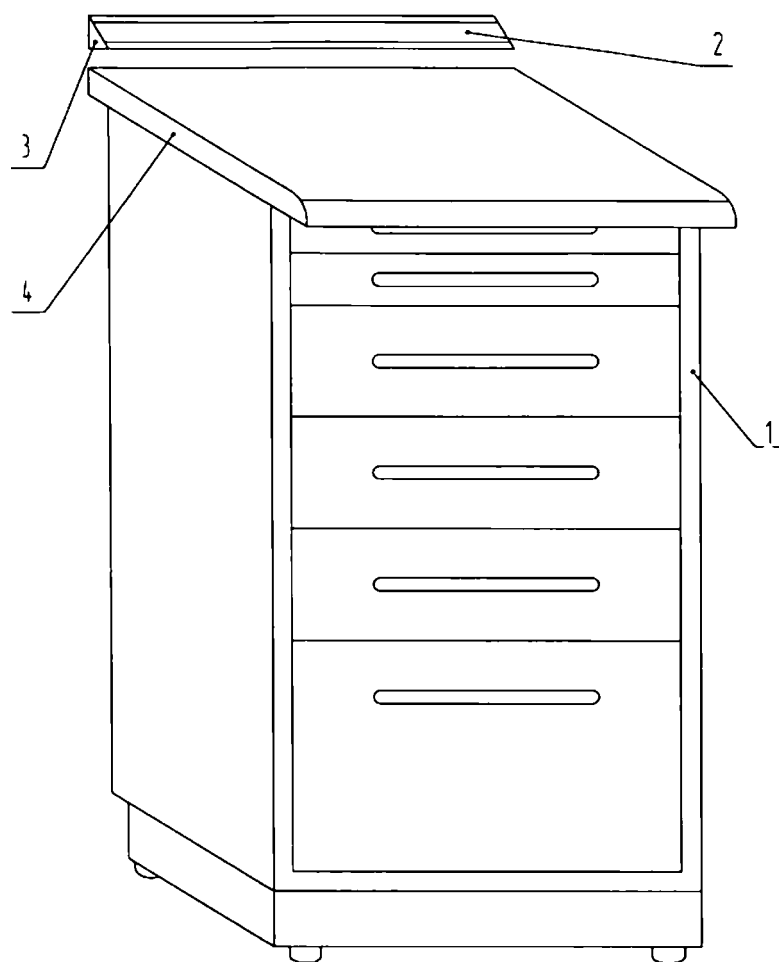
Тел./факс: (7812) 336-24-54, 730-17-17

E-mail: megastrum@mail.ru www.megastrum.ru

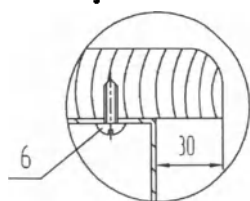
10. НАСТОЯЩАЯ ГАРАНТИЯ НЕ РАСПРОСТРАНЯЕТСЯ НА СЛЕДУЮЩЕЕ:

- несоблюдение потребителем предписаний паспорта по назначению, эксплуатации, транспортированию и хранению медицинского изделия;
- наличие на изделии признаков самостоятельного ремонта или изменение конструкции медицинского изделия в гарантийный срок эксплуатации;
- повреждения, которые вызваны не зависящими от производителя причинами, такими как явления природы и стихийные бедствия;
- внешние и внутренние загрязнения, царапины, трещины, потертости и прочие механические повреждения, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- внешние и внутренние повреждения, полученные в результате воздействия огня, влаги, активных химических веществ, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- повреждения, вероятность которых существенно выше обычной по характеру их использования, такие как стеклянные, пластмассовые детали.

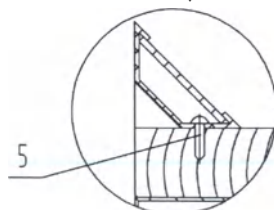
Рис.1



Крепление столешницы
к тумбочке



Крепление плинтуса
к столешнице



П А С П О Р Т
ТУ РБ 600182902.004-2003



**Тумбочка медицинская стационарная
Т6**

ЗАО «СТРУМ»

222304 Республика Беларусь, Минская область,
г. Молодечно, ул. Металлистов, 8.

Тел./факс: +375 176 581616, +375 176 541676

E-mail: strum@tut.by www.strum.by

1. НАЗНАЧЕНИЕ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Тумбочка медицинская стационарная (в дальнейшем — МИ) предназначена для применения в медицинских и лечебно-профилактических учреждениях для проведения медицинских исследований, размещения медицинских инструментов, медицинского оборудования и медицинской техники.

Показания к применению медицинского изделия: согласно назначению.

Противопоказания и побочные действия отсутствуют, при использовании МИ по назначению и соблюдении правил хранения, транспортировки и эксплуатации.

Применение МИ – безопасно.

2. ТЕХНИЧЕСКИЕ ДАННЫЕ

Медицинское изделие изготовлено из стали с полимерным покрытием и имеет шесть выдвижных ящиков. Накрыто столешницей из ламинированного постформинга. Нагрузка на каждый выдвижной ящик не более 5 кг. Нагрузка на столешницу не более 15 кг. Имеет регулируемые по высоте опоры.

Габаритные размеры, мм — 480x480x880

Масса МИ — не более 35 кг.

3. КОМПЛЕКТ ПОСТАВКИ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Поз. на рис.1	Наименование	Кол-во, шт.
1	Тумбочка медицинская стационарная Т6	1
2	Плиту	1
3	Заглушка для плиту	2
4	Столешница	1
5	Гвоздь 1,2x16	3
6	Шуруп Ø3,5x19	4
7	Паспорт	1

4. ДЕЗИНФЕКЦИЯ

Дезинфекцию медицинского изделия проводить с применением дезинфицирующе-моющих средств “Славин” или “Анаспт” или других средств, обладающих идентичными свойствами и разрешенными к применению Министерством Здравоохранения Российской Федерации. Дезинфицирующе-моющие средства НЕ ДОЛЖНЫ содержать свободного хлора.

5. СВЕДЕНИЯ ОБ ЭКСПЛУАТАЦИИ, ТРАНСПОРТИРОВАНИИ И ХРАНЕНИИ

Медицинское изделие предназначено для эксплуатации при температуре воздуха от +10°C до +35°C, относительной влажности не более 80% при температуре окружающего воздуха +25°C в помещениях согласно вида климатического исполнения УХЛ 4.2 по ГОСТ 15150.

Условия транспортирования медицинского изделия вида климатического исполнения УХЛ 4.2 должны соответствовать условиям хранения 5 по ГОСТ 15150.

Медицинское изделие в упаковке предприятия-изготовителя должно храниться на складе поставщика (потребителя) по условиям хранения 2 (С) ГОСТ 15150.

6. СВЕДЕНИЯ ОБ УТИЛИЗАЦИИ

При потере своих потребительских качеств МИ подлежит утилизации в соответствии с требованиями законодательства как твердые бытовые отходы.

7. СВЕДЕНИЯ О ПРИЕМКЕ

МИ соответствует техническим условиям ТУ РБ 600182902.004-2003 и признано годным для эксплуатации.

Регистрационное удостоверение РБ № ИМ-7.105556, выдано 17.08.2017 г.

Регистрационное удостоверение РФ № РЗН 2017/5288, выдано 25.01.2017 г.

8. ГАРАНТИЙНЫЕ ОБЯЗАТЕЛЬСТВА

Гарантийный срок хранения – 1 год со дня выпуска МИ.

Гарантийный срок эксплуатации – 2 года со дня ввода МИ в эксплуатацию.

Срок службы МИ – не менее 7 лет со дня ввода в эксплуатацию.

9. СВЕДЕНИЯ О РЕКЛАМАЦИЯХ

Рекламации в установленном порядке предъявляются предприятию-изготовителю или представителю в Российской Федерации с приложением данного паспорта по следующим адресам:

222304, Республика Беларусь, г. Молодечно, ул. Металлистов, 8

Тел./факс: +375 176 581616, +375 176 541676

E-mail: strum@tut.by www.strum.by

198329, Россия, г. Санкт-Петербург, вн. тер. г. МО Сосновая поляна,

ул. Тамбасова, д. 12, лит. А, оф. 36

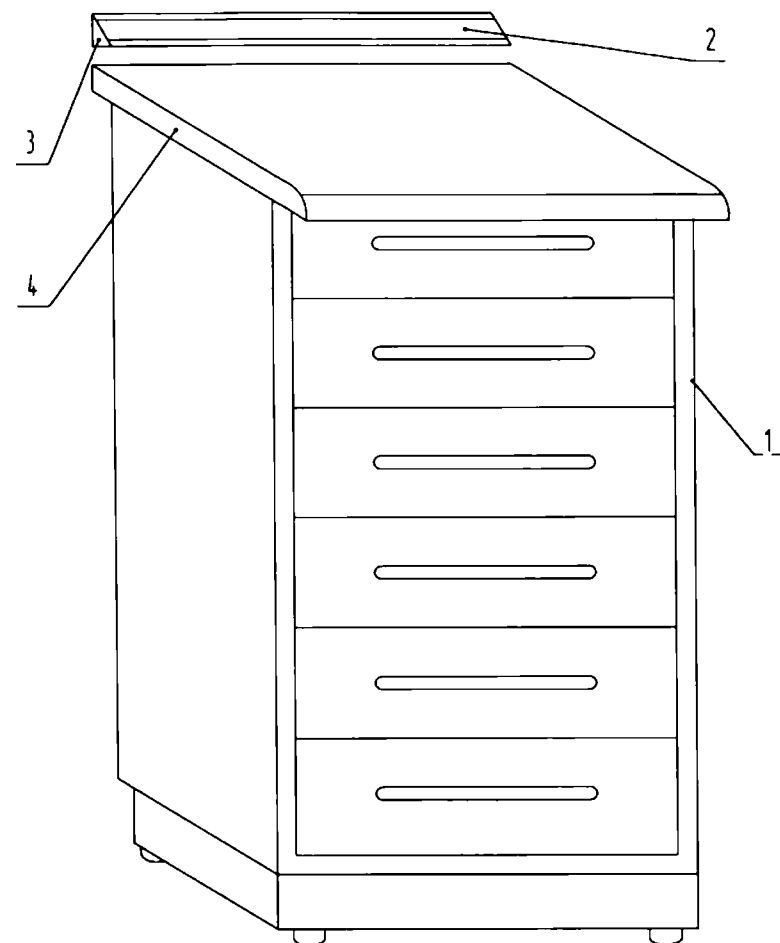
Тел./факс: (7812) 336-24-54, 730-17-17

E-mail: megastum@mail.ru www.megastum.ru

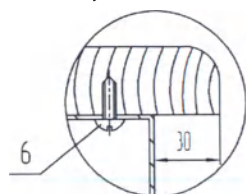
10. НАСТОЯЩАЯ ГАРАНТИЯ НЕ РАСПРОСТРАНЯЕТСЯ НА СЛЕДУЮЩЕЕ:

- несоблюдение потребителем предписаний паспорта по назначению, эксплуатации, транспортированию и хранению медицинского изделия;
- наличие на изделии признаков самостоятельного ремонта или изменение конструкции медицинского изделия в гарантийный срок эксплуатации;
- повреждения, которые вызваны не зависящими от производителя причинами, такими как явления природы и стихийные бедствия;
- внешние и внутренние загрязнения, царапины, трещины, потертости и прочие механические повреждения, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- внешние и внутренние повреждения, полученные в результате воздействия огня, влаги, активных химических веществ, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- повреждения, вероятность которых существенно выше обычной по характеру их использования, такие как стеклянные, пластмассовые детали.

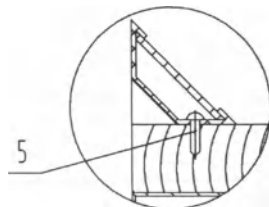
Рис.1



Крепление столешницы
к тумбочке



Крепление плинтуса
к столешнице



П А С П О Р Т
ТУ РБ 600182902.004-2003



Тумбочка медицинская стационарная
Т6/Х

 **ЗАО «СТРУМ»**

222304 Республика Беларусь, Минская область,
г. Молодечно, ул. Металлистов, 8.

Тел./факс: +375 176 581616, +375 176 541676

E-mail: strum@tut.by www.strum.by

1. НАЗНАЧЕНИЕ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Тумбочка медицинская стационарная (в дальнейшем — МИ) предназначена для применения в медицинских и лечебно-профилактических учреждениях для проведения медицинских исследований, размещения медицинских инструментов, медицинского оборудования и медицинской техники.

Показания к применению медицинского изделия: согласно назначению.

Противопоказания и побочные действия отсутствуют, при использовании МИ по назначению и соблюдении правил хранения, транспортировки и эксплуатации.

Применение МИ — безопасно.

2. ТЕХНИЧЕСКИЕ ДАННЫЕ

Медицинское изделие изготовлено из стали с полимерным покрытием и имеет шесть выдвижных ящиков. Накрыто столешницей из ламинированного постформинга. Нагрузка на каждый выдвижной ящик не более 5 кг. Нагрузка на столешницу не более 15 кг. Имеет регулируемые по высоте опоры.

Габаритные размеры, мм — 480x480x880

Масса МИ — не более 35 кг.

3. КОМПЛЕКТ ПОСТАВКИ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Поз. на рис.1	Наименование	Кол-во, шт.
1	Тумбочка медицинская стационарная Т6/Х	1
2	Плентус	1
3	Заглушка для плентуса	2
4	Столешница	1
5	Гвоздь 1,2x16	3
6	Шуруп Ø3,5x19	4
7	Паспорт	1

4. ДЕЗИНФЕКЦИЯ

Дезинфекцию медицинского изделия проводить с применением дезинфицирующе-моющих средств “Славин” или “Анаспт” или других средств, обладающих идентичными свойствами и разрешенными к применению Министерством Здравоохранения Российской Федерации. Дезинфицирующе-моющие средства НЕ ДОЛЖНЫ содержать свободного хлора.

5. СВЕДЕНИЯ ОБ ЭКСПЛУАТАЦИИ, ТРАНСПОРТИРОВАНИИ И ХРАНЕНИИ

Медицинское изделие предназначено для эксплуатации при температуре воздуха от +10°C до +35°C, относительной влажности не более 80% при температуре окружающего воздуха +25°C в помещениях согласно вида климатического исполнения УХЛ 4.2 по ГОСТ 15150.

Условия транспортирования медицинского изделия вида климатического исполнения УХЛ 4.2 должны соответствовать условиям хранения 5 по ГОСТ 15150.

Медицинское изделие в упаковке предприятия-изготовителя должно храниться на складе поставщика (потребителя) по условиям хранения 2 (С) ГОСТ 15150.

6. СВЕДЕНИЯ ОБ УТИЛИЗАЦИИ

При потере своих потребительских качеств МИ подлежит утилизации в соответствии с требованиями законодательства как твердые бытовые отходы.

7. СВЕДЕНИЯ О ПРИЕМКЕ

МИ соответствует техническим условиям ТУ РБ 600182902.004-2003 и признано годным для эксплуатации.

Регистрационное удостоверение РБ № ИМ-7.105556, выдано 17.08.2017 г.

Регистрационное удостоверение РФ № РЗН 2017/5288, выдано 25.01.2017 г.

8. ГАРАНТИЙНЫЕ ОБЯЗАТЕЛЬСТВА

Гарантийный срок хранения — 1 год со дня выпуска МИ.

Гарантийный срок эксплуатации — 2 года со дня ввода МИ в эксплуатацию.

Срок службы МИ — не менее 7 лет со дня ввода в эксплуатацию.

9. СВЕДЕНИЯ О РЕКЛАМАЦИЯХ

Рекламации в установленном порядке предъявляются предприятию-изготовителю или представительству в Российской Федерации с приложением данного паспорта по следующим адресам:

222304, Республика Беларусь, г. Молодечно, ул. Металлистов, 8

Тел./факс: +375 176 581616, +375 176 541676

E-mail: strum@tut.by www.strum.by

198329, Россия, г. Санкт-Петербург, вн. тер. г. МО Сосновая поляна,

ул. Тамбасова, д. 12, лит. А, оф. 36

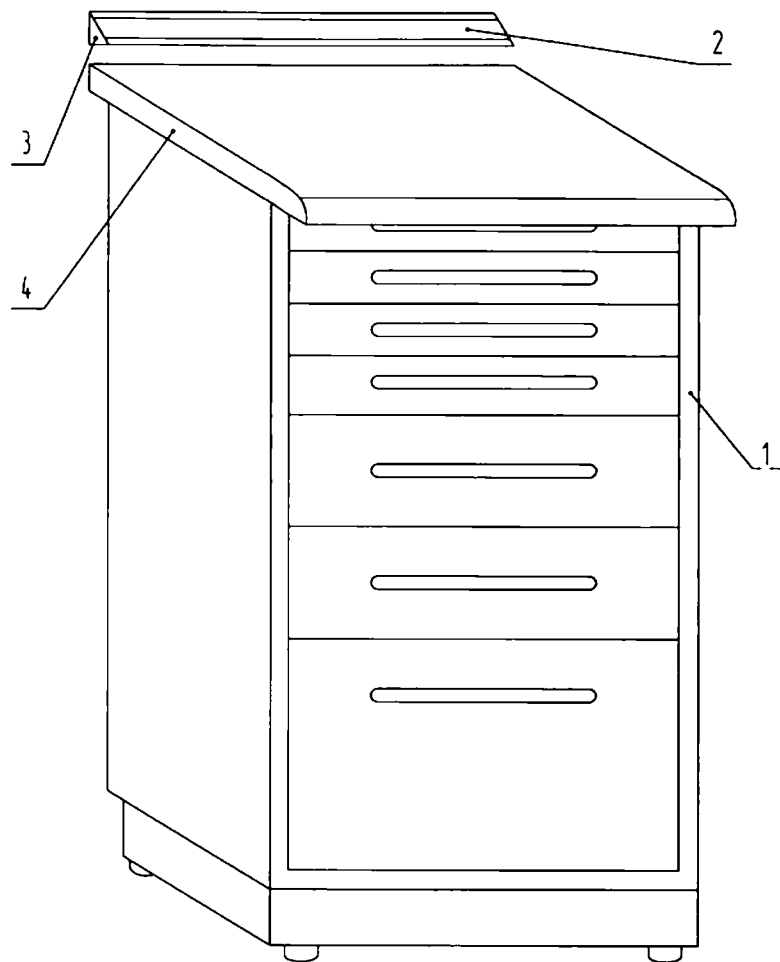
Тел./факс: (7812) 336-24-54, 730-17-17

E-mail: megastrum@mail.ru www.megastrum.ru

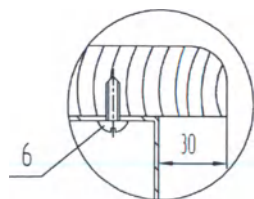
10. НАСТОЯЩАЯ ГАРАНТИЯ НЕ РАСПРОСТРАНЯЕТСЯ НА СЛЕДУЮЩЕЕ:

- несоблюдение потребителем предписаний паспорта по назначению, эксплуатации, транспортированию и хранению медицинского изделия;
- наличие на изделии признаков самостоятельного ремонта или изменение конструкции медицинского изделия в гарантийный срок эксплуатации;
- повреждения, которые вызваны не зависящими от производителя причинами, такими как явления природы и стихийные бедствия;
- внешние и внутренние загрязнения, царапины, трещины, потертости и прочие механические повреждения, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- внешние и внутренние повреждения, полученные в результате воздействия огня, влаги, активных химических веществ, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- повреждения, вероятность которых существенно выше обычной по характеру их использования, такие как стеклянные, пластмассовые детали.

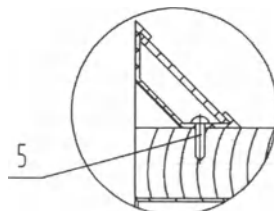
Рис.1



Крепление столешницы
к тумбочке



Крепление плинтуса
к столешнице



П А С П О Р Т
ТУ РБ 600182902.004-2003



Тумбочка медицинская стационарная
Т7

 **ЗАО «СТРУМ»**

222304 Республика Беларусь, Минская область,
г. Молодечно, ул. Металлистов, 8.

Тел./факс: +375 176 581616, +375 176 541676

E-mail: strum@tut.by www.strum.by

1. НАЗНАЧЕНИЕ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Тумбочка медицинская стационарная (в дальнейшем — МИ) предназначена для применения в медицинских и лечебно-профилактических учреждениях для проведения медицинских исследований, размещения медицинских инструментов, медицинского оборудования и медицинской техники.

Показания к применению медицинского изделия: согласно назначению.

Противопоказания и побочные действия отсутствуют, при использовании МИ по назначению и соблюдении правил хранения, транспортировки и эксплуатации.

Применение МИ — безопасно.

2. ТЕХНИЧЕСКИЕ ДАННЫЕ

Медицинское изделие изготовлено из стали с полимерным покрытием и имеет семь выдвижных ящиков. Накрыто столешницей из ламинированного постформинга. Нагрузка на каждый выдвижной ящик не более 5 кг. Нагрузка на столешницу не более 15 кг. Имеет регулируемые по высоте опоры.

Габаритные размеры, мм — 480x480x880

Масса МИ — не более 35 кг.

3. КОМПЛЕКТ ПОСТАВКИ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Поз. на рис.1	Наименование	Кол-во, шт.
1	Тумбочка медицинская стационарная Т7	1
2	Плинтус	1
3	Заглушка для плинтуса	2
4	Столешница	1
5	Гвоздь 1,2x16	3
6	Шуруп Ø3,5x19	4
7	Паспорт	1

4. ДЕЗИНФЕКЦИЯ

Дезинфекцию медицинского изделия проводить с применением дезинфицирующе-моющих средств “Славин” или “Анаспт” или других средств, обладающих идентичными свойствами и разрешенными к применению Министерством Здравоохранения Российской Федерации. Дезинфицирующе-моющие средства НЕ ДОЛЖНЫ содержать свободного хлора.

5. СВЕДЕНИЯ ОБ ЭКСПЛУАТАЦИИ, ТРАНСПОРТИРОВАНИИ И ХРАНЕНИИ

Медицинское изделие предназначено для эксплуатации при температуре воздуха от +10°C до +35°C, относительной влажности не более 80% при температуре окружающего воздуха +25°C в помещениях согласно вида климатического исполнения УХЛ 4.2 по ГОСТ 15150.

Условия транспортирования медицинского изделия вида климатического исполнения УХЛ 4.2 должны соответствовать условиям хранения 5 по ГОСТ 15150.

Медицинское изделие в упаковке предприятия-изготовителя должно храниться на складе поставщика (потребителя) по условиям хранения 2 (С) ГОСТ 15150.

6. СВЕДЕНИЯ ОБ УТИЛИЗАЦИИ

При потере своих потребительских качеств МИ подлежит утилизации в соответствии с требованиями законодательства как твердые бытовые отходы.

7. СВЕДЕНИЯ О ПРИЕМКЕ

МИ соответствует техническим условиям ТУ РБ 600182902.004-2003 и признано годным для эксплуатации.

Регистрационное удостоверение РБ № ИМ-7.105556, выдано 17.08.2017 г.

Регистрационное удостоверение РФ № РЗН 2017/5288, выдано 25.01.2017 г.

8. ГАРАНТИЙНЫЕ ОБЯЗАТЕЛЬСТВА

Гарантийный срок хранения — 1 год со дня выпуска МИ.

Гарантийный срок эксплуатации — 2 года со дня ввода МИ в эксплуатацию.

Срок службы МИ — не менее 7 лет со дня ввода в эксплуатацию.

9. СВЕДЕНИЯ О РЕКЛАМАЦИЯХ

Рекламации в установленном порядке предъявляются предприятию-изготовителю или представительству в Российской Федерации с приложением данного паспорта по следующим адресам:

222304, Республика Беларусь, г. Молодечно, ул. Металлистов, 8

Тел./факс: +375 176 581616, +375 176 541676

E-mail: strum@tut.by www.strum.by

198329, Россия, г. Санкт-Петербург, вн. тер. г. МО Сосновая поляна,

ул. Тамбасова, д. 12, лит. А, оф. 36

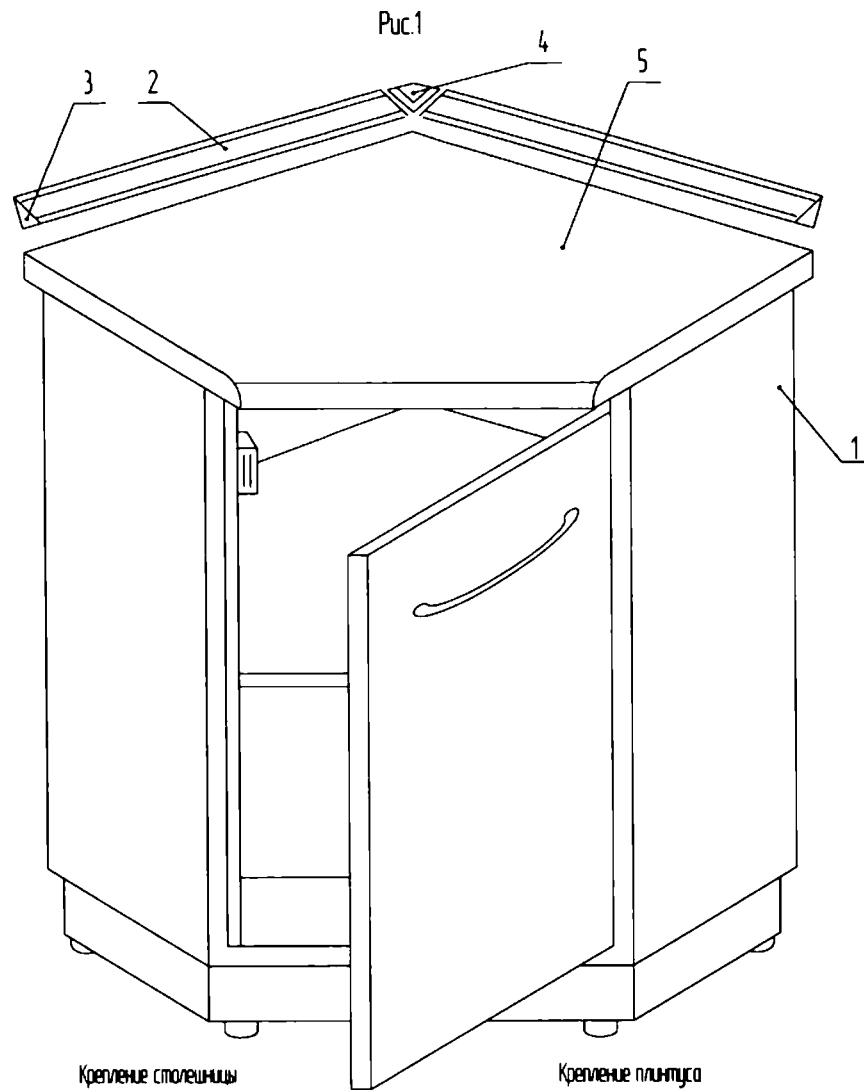
Тел./факс: (7812) 336-24-54, 730-17-17

E-mail: megastrum@mail.ru www.megastrum.ru

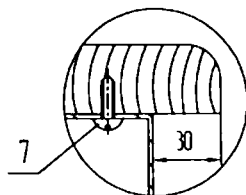
10. НАСТОЯЩАЯ ГАРАНТИЯ НЕ РАСПРОСТРАНЯЕТСЯ НА СЛЕДУЮЩЕЕ:

- несоблюдение потребителем предписаний паспорта по назначению, эксплуатации, транспортированию и хранению медицинского изделия;
- наличие на изделии признаков самостоятельного ремонта или изменение конструкции медицинского изделия в гарантийный срок эксплуатации;
- повреждения, которые вызваны не зависящими от производителя причинами, такими как явления природы и стихийные бедствия;
- внешние и внутренние загрязнения, царапины, трещины, потертости и прочие механические повреждения, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- внешние и внутренние повреждения, полученные в результате воздействия огня, влаги, активных химических веществ, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- повреждения, вероятность которых существенно выше обычной по характеру их использования, такие как стеклянные, пластмассовые детали.

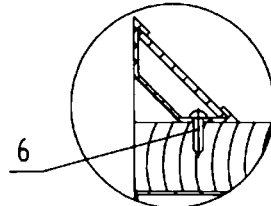
П А С П О Р Т
ТУ РБ 600182902.004-2003



Крепление столешницы
к тумбочке



Крепление планшета
к столешнице



**Тумбочка медицинская стационарная
ТУ**

ЗАО «СТРУМ»

222304 Республика Беларусь, Минская область,
г. Молодечно, ул. Металлистов, 8.

Тел./факс: +375 176 581616, +375 176 541676

E-mail: strum@tut.by www.strum.by

1. НАЗНАЧЕНИЕ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Тумбочка медицинская стационарная (в дальнейшем — МИ) предназначена для применения в медицинских и лечебно-профилактических учреждениях для проведения медицинских исследований, размещения медицинских инструментов, медицинского оборудования и медицинской техники.

Показания к применению медицинского изделия: согласно назначению.

Противопоказания и побочные действия отсутствуют, при использовании МИ по назначению и соблюдении правил хранения, транспортировки и эксплуатации.

Применение МИ — безопасно.

2. ТЕХНИЧЕСКИЕ ДАННЫЕ

Медицинское изделие изготовлено из стали с полимерным покрытием. МИ имеет общее отделение с полкой. Закрывается металлической дверью. Накрыто столешницей из ламинированного постформинга. Нагрузка на полку не более 5 кг. Нагрузка на столешницу не более 15 кг. Имеет регулируемые по высоте опоры.

Габаритные размеры, мм — 890х600х880

Масса МИ — не более 50 кг.

3. КОМПЛЕКТ ПОСТАВКИ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Поз. на рис.1	Наименование	Кол-во, шт.
1	Тумбочка медицинская стационарная ТУ	1
2	Плинтус	2
3	Заглушка для плинтуса	2
4	Заглушка угловая	1
5	Столешница	1
6	Гвоздь 1,2х16	8
7	Шуруп Ø3,5х19	8
8	Паспорт	1

4. ДЕЗИНФЕКЦИЯ

Дезинфекцию медицинского изделия проводить с применением дезинфицирующе-моющих средств “Славин” или “Анасепт” или других средств, обладающих идентичными свойствами и разрешенными к применению Министерством Здравоохранения Российской Федерации. Дезинфицирующе-моющие средства НЕ ДОЛЖНЫ содержать свободного хлора.

5. СВЕДЕНИЯ ОБ ЭКСПЛУАТАЦИИ, ТРАНСПОРТИРОВАНИИ И ХРАНЕНИИ

Медицинское изделие предназначено для эксплуатации при температуре воздуха от +10°C до +35°C, относительной влажности не более 80% при температуре окружающего воздуха +25°C в помещениях согласно вида климатического исполнения УХЛ 4.2 по ГОСТ 15150.

Условия транспортирования медицинского изделия вида климатического исполнения УХЛ 4.2 должны соответствовать условиям хранения 5 по ГОСТ 15150.

Медицинское изделие в упаковке предприятия-изготовителя должно храниться на складе поставщика (потребителя) по условиям хранения 2 (С) ГОСТ 15150.

6. СВЕДЕНИЯ ОБ УТИЛИЗАЦИИ

При потере своих потребительских качеств МИ подлежит утилизации в соответствии с требованиями законодательства как твердые бытовые отходы.

7. СВЕДЕНИЯ О ПРИЕМКЕ

МИ соответствует техническим условиям ТУ РБ 600182902.004-2003 и признано годным для эксплуатации.

Регистрационное удостоверение РБ № ИМ-7.105556, выдано 17.08.2017 г.

Регистрационное удостоверение РФ № РЗН 2017/5288, выдано 25.01.2017 г.

8. ГАРАНТИЙНЫЕ ОБЯЗАТЕЛЬСТВА

Гарантийный срок хранения — 1 год со дня выпуска МИ.

Гарантийный срок эксплуатации — 2 года со дня ввода МИ в эксплуатацию.

Срок службы МИ — не менее 7 лет со дня ввода в эксплуатацию.

9. СВЕДЕНИЯ О РЕКЛАМАЦИЯХ

Рекламации в установленном порядке предъявляются предприятию-изготовителю или представительству в Российской Федерации с приложением данного паспорта по следующим адресам:

222304, Республика Беларусь, г. Молодечно, ул. Металлистов, 8

Тел./факс: +375 176 581616, +375 176 541676

E-mail: strum@tut.by www.strum.by

198329, Россия, г. Санкт-Петербург, вн. тер. г. МО Сосновая поляна,

ул. Тамбасова, д. 12, лит. А, оф. 36

Тел./факс: (7812) 336-24-54, 730-17-17

E-mail: megastrum@mail.ru www.megastrum.ru

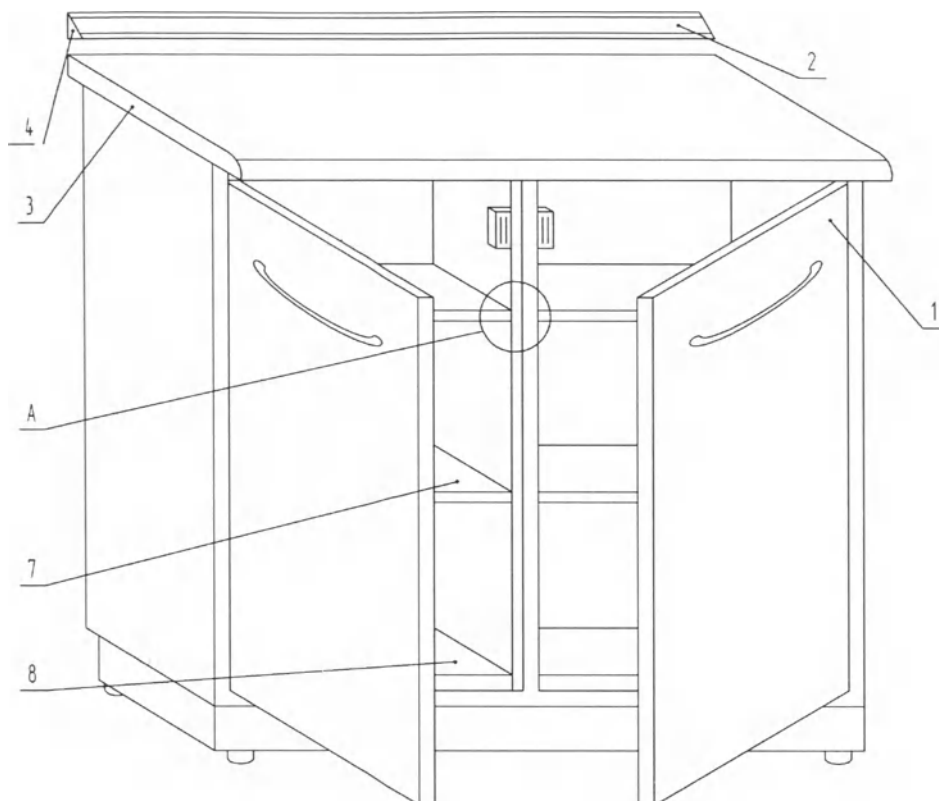
10. НАСТОЯЩАЯ ГАРАНТИЯ НЕ РАСПОСТРАНЯЕТСЯ НА СЛЕДУЮЩЕЕ:

- несоблюдение потребителем предписаний паспорта по назначению, эксплуатации, транспортированию и хранению медицинского изделия;
- наличие на изделии признаков самостоятельного ремонта или изменение конструкции медицинского изделия в гарантийный срок эксплуатации;
- повреждения, которые вызваны не зависящими от производителя причинами, такими как явления природы и стихийные бедствия;
- внешние и внутренние загрязнения, царапины, трещины, потертости и прочие механические повреждения, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- внешние и внутренние повреждения, полученные в результате воздействия огня, влаги, активных химических веществ, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- повреждения, вероятность которых существенно выше обычной по характеру их использования, такие как стеклянные, пластмассовые детали.

П А С П О Р Т
ТУ РБ 600182902.004-2003

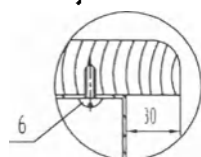


Рис.1

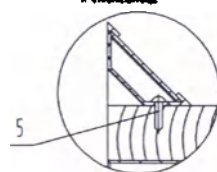


Тумбочка медицинская стационарная
М2/А

Крепление столешницы
к корпусу



Крепление планки
к столешнице



ЗАО «СТРУМ»

222304 Республика Беларусь, Минская область,
 г. Молодечно, ул. Металлистов, 8.

Тел./факс: +375 176 581616, +375 176 541676

E-mail: strum@tut.by www.strum.by

1. НАЗНАЧЕНИЕ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Тумбочка медицинская стационарная (в дальнейшем — МИ) предназначена для применения в медицинских и лечебно-профилактических учреждениях для проведения медицинских исследований, размещения медицинских инструментов, медицинского оборудования и медицинской техники.

Показания к применению медицинского изделия: согласно назначению.

Противопоказания и побочные действия отсутствуют, при использовании МИ по назначению и соблюдении правил хранения, транспортировки и эксплуатации.

Применение МИ – безопасно.

2. ТЕХНИЧЕСКИЕ ДАННЫЕ

Медицинское изделие изготовлено из стали с полимерным покрытием. МИ имеет два отделения с двумя полками и фальшпанелью каждое. Возможна регулировка полок по высоте. Каждое отделение закрывается металлической дверью. Накрыто столешницей из ламинированного постформинга. Нагрузка на каждую полку или фальшпанель не более 5 кг. Нагрузка на столешницу не более 15 кг. Имеет регулируемые по высоте опоры.

Габаритные размеры, мм — 910х600х880

Масса МИ — не более 60 кг.

3. КОМПЛЕКТ ПОСТАВКИ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Поз. на рис.1	Наименование	Кол-во, шт.
1	Тумбочка медицинская стационарная М2/А	1
2	Плинтус	1
3	Столешница	1
4	Заглушка для плинтуса	2
5	Гвоздь 1,2х16	5
6	Шуруп Ø3,5х19	6
7	Полка	4
8	Фальшпанель	2
9	Клипса (полкодержатель)	16
10	Паспорт	1

4. ДЕЗИНФЕКЦИЯ

Дезинфекцию медицинского изделия проводить с применением дезинфицирующе-моющих средств “Славин” или “Анасепт” или других средств, обладающих идентичными свойствами и разрешенными к применению Министерством Здравоохранения Российской Федерации. Дезинфицирующе-моющие средства НЕ ДОЛЖНЫ содержать свободного хлора.

5. СВЕДЕНИЯ ОБ ЭКСПЛУАТАЦИИ, ТРАНСПОРТИРОВАНИИ И ХРАНЕНИИ

Медицинское изделие предназначено для эксплуатации при температуре воздуха от +10°C до +35°C, относительной влажности не более 80% при температуре окружающего воздуха +25°C в помещениях согласно вида климатического исполнения УХЛ 4.2 по ГОСТ 15150.

Условия транспортирования медицинского изделия вида климатического исполнения УХЛ 4.2 должны соответствовать условиям хранения 5 по ГОСТ 15150.

Медицинское изделие в упаковке предприятия-изготовителя должно храниться на складе поставщика (потребителя) по условиям хранения 2 (С) ГОСТ 15150.

6. СВЕДЕНИЯ ОБ УТИЛИЗАЦИИ

При потере своих потребительских качеств МИ подлежит утилизации в соответствии с требованиями законодательства как твердые бытовые отходы.

7. СВЕДЕНИЯ О ПРИЕМКЕ

МИ соответствует техническим условиям ТУ РБ 600182902.004-2003 и признано годным для эксплуатации.

Регистрационное удостоверение РБ № ИМ-7.105556, выдано 17.08.2017 г.

Регистрационное удостоверение РФ № РЗН 2017/5288, выдано 25.01.2017 г.

Дата выпуска _____

Штамп ОТК _____

8. ГАРАНТИЙНЫЕ ОБЯЗАТЕЛЬСТВА

Гарантийный срок хранения – 1 год со дня выпуска МИ.

Гарантийный срок эксплуатации – 2 года со дня ввода МИ в эксплуатацию.

Срок службы МИ – не менее 7 лет со дня ввода в эксплуатацию.

9. СВЕДЕНИЯ О РЕКЛАМАЦИЯХ

Рекламации в установленном порядке предъявляются предприятию-изготовителю или представительству в Российской Федерации с приложением данного паспорта по следующим адресам:

222304, Республика Беларусь, г. Молодечно, ул. Металлистов, 8

Тел./факс: +375 176 581616, +375 176 541676

E-mail: strum@tut.by www.strum.by

198329, Россия, г. Санкт-Петербург, вн. тер. г. МО Сосновая поляна,

ул. Тамбасова, д. 12, лит. А, оф. 36

Тел./факс: (7812) 336-24-54, 730-17-17

E-mail: megastrum@mail.ru www.megastrum.ru

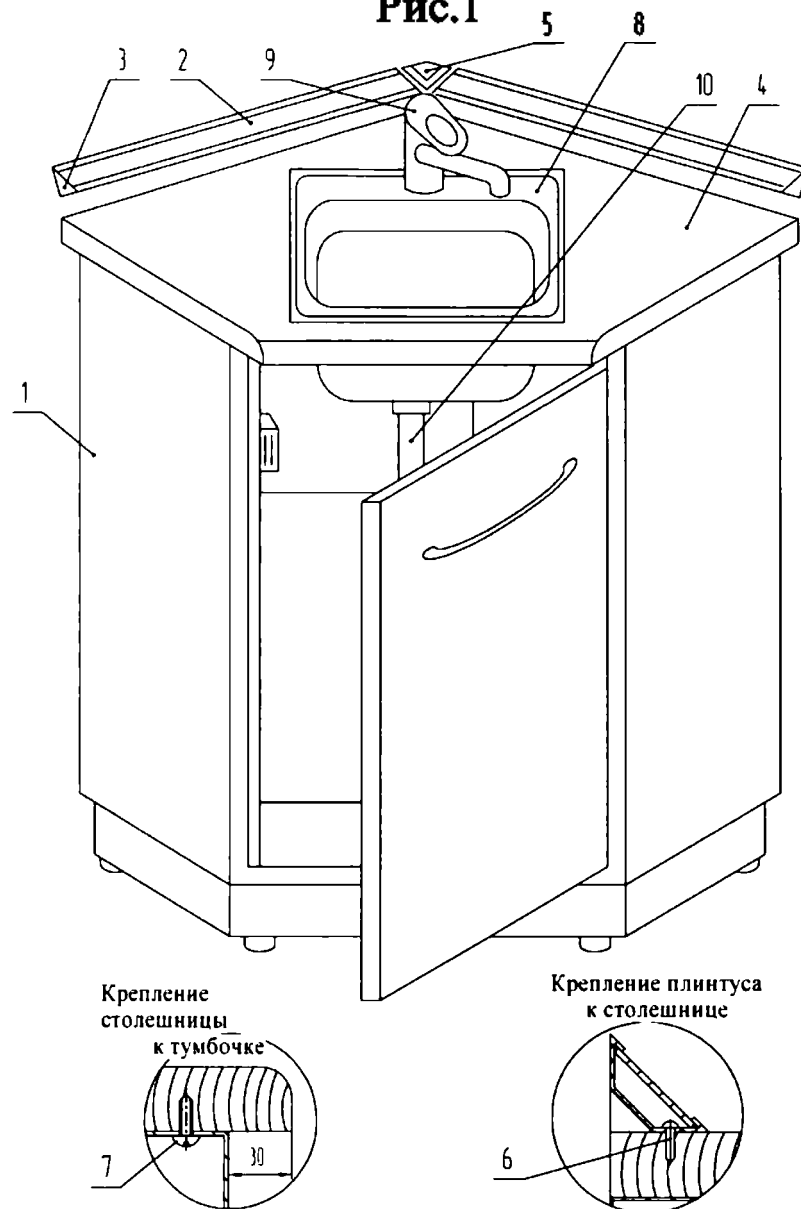
10. НАСТОЯЩАЯ ГАРАНТИЯ НЕ РАСПРОСТРАНЯЕТСЯ НА СЛЕДУЮЩЕЕ:

- несоблюдение потребителем предписаний паспорта по назначению, эксплуатации, транспортированию и хранению медицинского изделия;
- наличие на изделии признаков самостоятельного ремонта или изменение конструкции медицинского изделия в гарантийный срок эксплуатации;
- повреждения, которые вызваны не зависящими от производителя причинами, такими как явления природы и стихийные бедствия;
- внешние и внутренние загрязнения, царапины, трещины, потертости и прочие механические повреждения, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- внешние и внутренние повреждения, полученные в результате воздействия огня, влаги, активных химических веществ, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- повреждения, вероятность которых существенно выше обычной по характеру их использования, такие как стеклянные, пластмассовые детали.

П А С П О Р Т
ТУ РБ 600182902.004-2003



Рис.1



Тумбочка медицинская стационарная
МУ

ЗАО «СТРУМ»

222304 Республика Беларусь, Минская область,
 г. Молодечно, ул. Металлистов, 8.

Тел./факс: +375 176 581616, +375 176 541676

E-mail: strum@tut.by www.strum.by

1. НАЗНАЧЕНИЕ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Тумбочка медицинская стационарная (в дальнейшем — МИ) предназначена для применения в медицинских и лечебно-профилактических учреждениях для проведения медицинских исследований, очистки (мойки) медицинских инструментов и лабораторной посуды.

Показания к применению медицинского изделия: согласно назначению.

Противопоказания и побочные действия отсутствуют, при использовании МИ по назначению и соблюдении правил хранения, транспортировки и эксплуатации.

Применение МИ – безопасно.

2. ТЕХНИЧЕСКИЕ ДАННЫЕ

Медицинское изделие изготовлено из стали с полимерным покрытием. МИ имеет врезную мойку и смеситель. Закрывается металлической дверью. Накрыто столешницей из ламинированного постформинга. Имеет регулируемые по высоте опоры.

Габаритные размеры, мм — 890х600х880

Масса МИ — не более 50 кг.

3. КОМПЛЕКТ ПОСТАВКИ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Поз. на рис.1	Наименование	Кол-во, шт.
1	Тумбочка медицинская стационарная МУ	1
2	Плнтус	2
3	Заглушка для плнтуса	2
4	Столешница	1
5	Угол внутренний	1
6	Гвоздь 1,2х16	10
7	Шуруп Ø3,5х19	8
8	Мойка врезная	1
9	Смеситель P-20 MEDIC (локтевой)	1
10	Сифон для одинарной мойки	1
11	Гофра для сифона	1
12	Фильтр очистки Dy 15	2
13	Бочата оц. Dy 15	2
14	Подводка гибкая для смесителя L=600 мм.	2
15	Паспорт	1

► Позиции № 11-14 на рисунке №1 условно не показаны

4. ДЕЗИНФЕКЦИЯ

Дезинфекцию медицинского изделия проводить с применением дезинфицирующе-моющих средств “Славин” или “Анасепт” или других средств, обладающих идентичными свойствами и разрешенными к применению Министерством Здравоохранения Российской Федерации. Дезинфицирующе-моющие средства НЕ ДОЛЖНЫ содержать свободного хлора.

5. СВЕДЕНИЯ ОБ ЭКСПЛУАТАЦИИ, ТРАНСПОРТИРОВАНИИ И ХРАНЕНИИ

Медицинское изделие предназначено для эксплуатации при температуре воздуха от +10°C до +35°C, относительной влажности не более 80% при температуре окружающего воздуха +25°C в помещениях согласно вида климатического исполнения УХЛ 4.2 по ГОСТ 15150.

Условия транспортирования медицинского изделия вида климатического исполнения УХЛ 4.2 должны соответствовать условиям хранения 5 по ГОСТ 15150.

Медицинское изделие в упаковке предприятия-изготовителя должно храниться на складе поставщика (потребителя) по условиям хранения 2 (С) ГОСТ 15150.

6. СВЕДЕНИЯ ОБ УТИЛИЗАЦИИ

При потере своих потребительских качеств МИ подлежит утилизации в соответствии с требованиями

7. СВЕДЕНИЯ О ПРИЕМКЕ

МИ соответствует техническим условиям ТУ РБ 600182902.004-2003 и признано годным для эксплуатации.

Регистрационное удостоверение РБ № ИМ-7.105556, выдано 17.08.2017 г.

Регистрационное удостоверение РФ № РЗН 2017/5288, выдано 25.01.2017 г.

Дата выпуска _____

Штамп ОТК _____

8. ГАРАНТИЙНЫЕ ОБЯЗАТЕЛЬСТВА

Гарантийный срок хранения – 1 год со дня выпуска МИ.

Гарантийный срок эксплуатации – 2 года со дня ввода МИ в эксплуатацию.

Срок службы МИ – не менее 7 лет со дня ввода в эксплуатацию.

9. СВЕДЕНИЯ О РЕКЛАМАЦИЯХ

Рекламации в установленном порядке предъявляются предприятию-изготовителю или представительству в Российской Федерации с приложением данного паспорта по следующим адресам:

222304, Республика Беларусь, г. Молодечно, ул. Металлистов, 8

Тел./факс: +375 176 581616, +375 176 541676

E-mail: strum@tut.by www.strum.by

198329, Россия, г. Санкт-Петербург, вн. тер. г. МО Сосновая поляна,

ул. Тамбасова, д. 12, лит. А, оф. 36

Тел./факс: (7812) 336-24-54, 730-17-17

E-mail: megastrum@mail.ru www.megastrum.ru

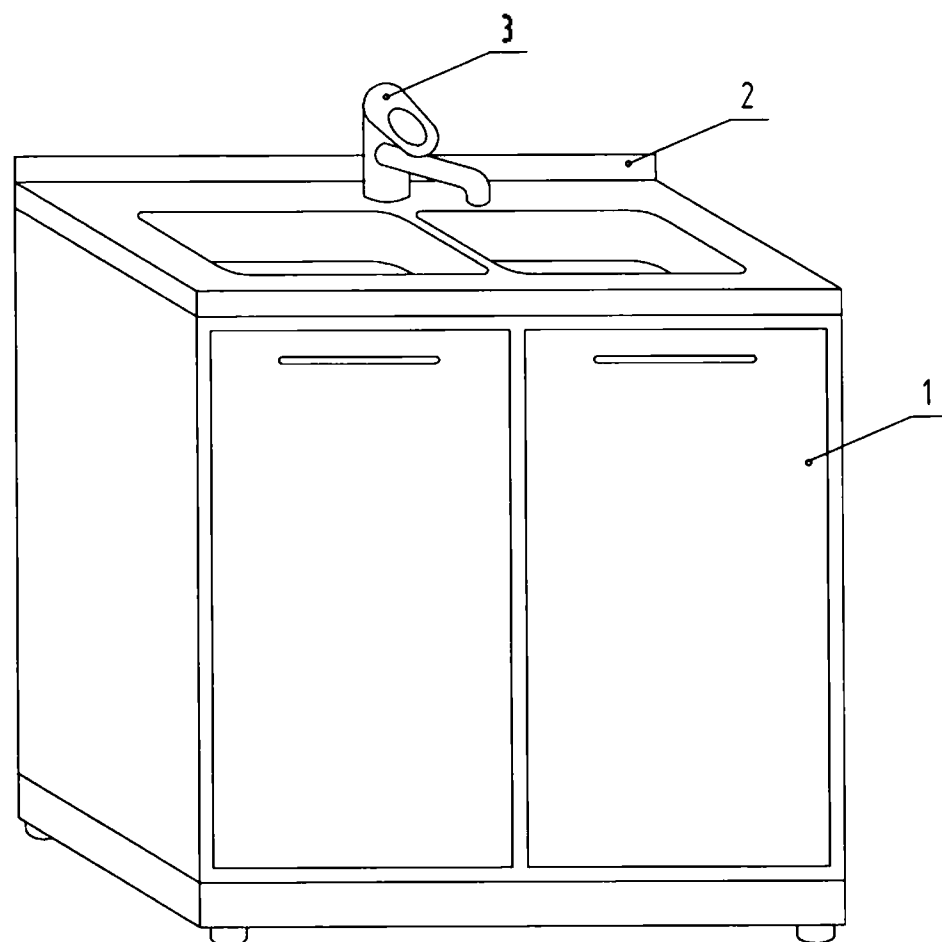
10. НАСТОЯЩАЯ ГАРАНТИЯ НЕ РАСПРОСТРАНЯЕТСЯ НА СЛЕДУЮЩЕЕ:

- несоблюдение потребителем предписаний паспорта по назначению, эксплуатации, транспортированию и хранению медицинского изделия;
- наличие на изделии признаков самостоятельного ремонта или изменение конструкции медицинского изделия в гарантийный срок эксплуатации;
- повреждения, которые вызваны не зависящими от производителя причинами, такими как явления природы и стихийные бедствия;
- внешние и внутренние загрязнения, царапины, трещины, потертости и прочие механические повреждения, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- внешние и внутренние повреждения, полученные в результате воздействия огня, влаги, активных химических веществ, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- повреждения, вероятность которых существенно выше обычной по характеру их использования, такие как стеклянные, пластмассовые детали.

П А С П О Р Т
ТУ РБ 600182902.004-2003



Рис.1



**Тумбочка медицинская стационарная
М2**

 **ЗАО «СТРУМ»**

222304 Республика Беларусь, Минская область,
г. Молодечно, ул. Металлистов, 8.
Тел./факс: +375 176 581616, +375 176 541676
E-mail: strum@tut.by www.strum.by

1. НАЗНАЧЕНИЕ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Тумбочка медицинская стационарная (в дальнейшем — МИ) предназначена для применения в медицинских и лечебно-профилактических учреждениях для проведения медицинских исследований, очистки (мойки) медицинских инструментов и лабораторной посуды.

Показания к применению медицинского изделия: согласно назначению.

Противопоказания и побочные действия отсутствуют, при использовании МИ по назначению и соблюдении правил хранения, транспортировки и эксплуатации.

Применение МИ – безопасно.

2. ТЕХНИЧЕСКИЕ ДАННЫЕ

Медицинское изделие изготовлено из стали с полимерным покрытием. МИ имеет двоянную накладную мойку и смеситель. Закрывается металлическими дверями. Имеет регулируемые по высоте опоры.

Габаритные размеры, мм — 800х600х880

Масса МИ — не более 35 кг.

3. КОМПЛЕКТ ПОСТАВКИ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Поз. на рис.1	Наименование	Кол-во, шт.
1	Тумбочка медицинская стационарная М2	1
2	Мойка накладная двойная	1
3	Смеситель Р-20 MEDIC (локтевой)	1
4	Сифон для одинарной мойки	1
5	Гофра для сифона	1
6	Фильтр очистки Ду 15	2
7	Бочата оц. Ду 15	2
8	Подводка гибкая для смесителя L=600 мм.	2
9	Паспорт	1

► Позиции № 4-8 на рисунке №1 условно не показаны

4. ДЕЗИНФЕКЦИЯ

Дезинфекцию медицинского изделия проводить с применением дезинфицирующе-моющих средств “Славин” или “Анасепт” или других средств, обладающих идентичными свойствами и разрешенными к применению Министерством Здравоохранения Российской Федерации. Дезинфицирующе-моющие средства НЕ ДОЛЖНЫ содержать свободного хлора.

5. СВЕДЕНИЯ ОБ ЭКСПЛУАТАЦИИ, ТРАНСПОРТИРОВАНИИ И ХРАНЕНИИ

Медицинское изделие предназначено для эксплуатации при температуре воздуха от +10°C до +35°C, относительной влажности не более 80% при температуре окружающего воздуха +25°C в помещениях согласно вида климатического исполнения УХЛ 4.2 по ГОСТ 15150.

Условия транспортирования медицинского изделия вида климатического исполнения УХЛ 4.2 должны соответствовать условиям хранения 5 по ГОСТ 15150.

Медицинское изделие в упаковке предприятия-изготовителя должно храниться на складе поставщика (потребителя) по условиям хранения 2 (С) ГОСТ 15150.

6. СВЕДЕНИЯ ОБ УТИЛИЗАЦИИ

При потере своих потребительских качеств МИ подлежит утилизации в соответствии с требованиями законодательства как твердые бытовые отходы.

7. СВЕДЕНИЯ О ПРИЕМКЕ

МИ соответствует техническим условиям ТУ РБ 600182902.004-2003 и признано годным для эксплуатации.

Регистрационное удостоверение РБ № ИМ-7.105556, выдано 17.08.2017 г.

Регистрационное удостоверение РФ № РЗН 2017/5288, выдано 25.01.2017 г.

Дата выпуска _____

Штамп ОТК _____

8. ГАРАНТИЙНЫЕ ОБЯЗАТЕЛЬСТВА

Гарантийный срок хранения – 1 год со дня выпуска МИ.

Гарантийный срок эксплуатации – 2 года со дня ввода МИ в эксплуатацию.

Срок службы МИ – не менее 7 лет со дня ввода в эксплуатацию.

9. СВЕДЕНИЯ О РЕКЛАМАЦИЯХ

Рекламации в установленном порядке предъявляются предприятию-изготовителю или представительству в Российской Федерации с приложением данного паспорта по следующим адресам:

222304, Республика Беларусь, г. Молодечно, ул. Металлистов, 8

Тел./факс: +375 176 581616, +375 176 541676

E-mail: strum@tut.by www.strum.by

198329, Россия, г. Санкт-Петербург, вн. тер. г. МО Сосновая поляна,

ул. Тамбасова, д. 12, лит. А, оф. 36

Тел./факс: (7812) 336-24-54, 730-17-17

E-mail: megastrum@mail.ru www.megastrum.ru

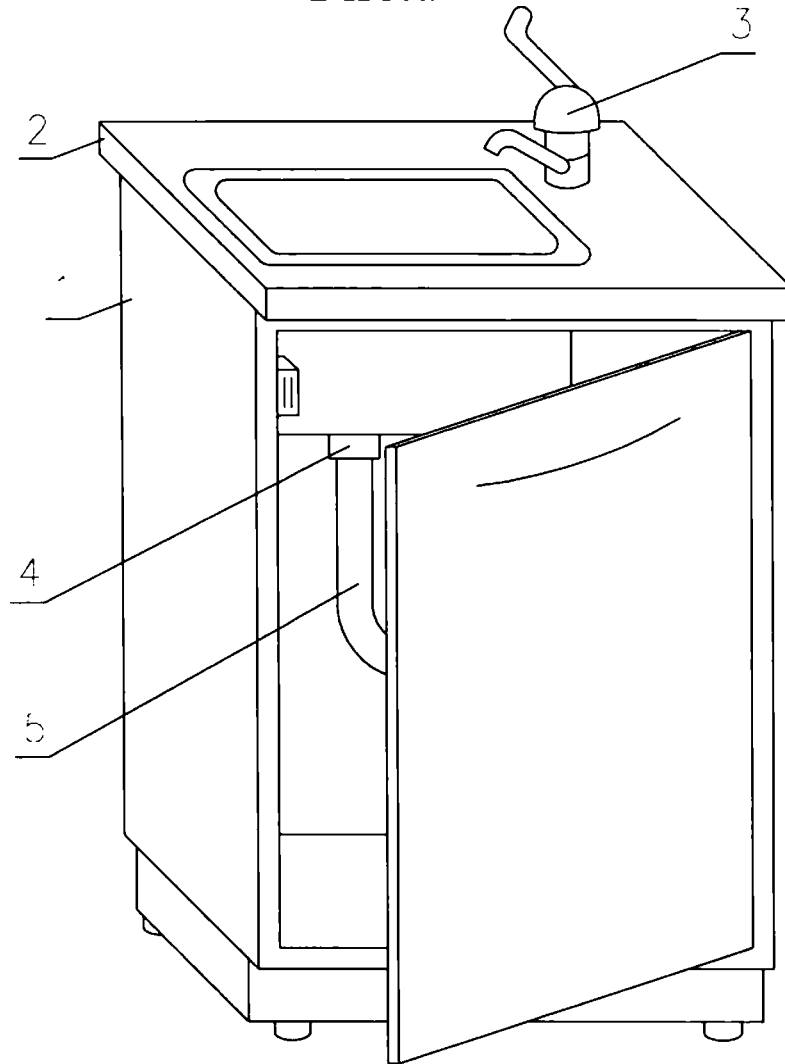
10. НАСТОЯЩАЯ ГАРАНТИЯ НЕ РАСПРОСТРАНЯЕТСЯ НА СЛЕДУЮЩЕЕ:

- несоблюдение потребителем предписаний паспорта по назначению, эксплуатации, транспортированию и хранению медицинского изделия;
- наличие на изделии признаков самостоятельного ремонта или изменение конструкции медицинского изделия в гарантийный срок эксплуатации;
- повреждения, которые вызваны не зависящими от производителя причинами, такими как явления природы и стихийные бедствия;
- внешние и внутренние загрязнения, царапины, трещины, потертости и прочие механические повреждения, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- внешние и внутренние повреждения, полученные в результате воздействия огня, влаги, активных химических веществ, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- повреждения, вероятность которых существенно выше обычной по характеру их использования, такие как стеклянные, пластмассовые детали.

П А С П О Р Т
ТУ РБ 600182902.004-2003



Рис.1



Тумбочка медицинская стационарная
М1/Г

 **ЗАО «СТРУМ»**

222304 Республика Беларусь, Минская область,
г. Молодечно, ул. Металлистов, 8.
Тел./факс: +375 176 581616, +375 176 541676
E-mail: strum@tut.by www.strum.by

1. НАЗНАЧЕНИЕ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Тумбочка медицинская стационарная (в дальнейшем — МИ) предназначена для применения в медицинских и лечебно-профилактических учреждениях для проведения медицинских исследований, очистки (мойки) медицинских инструментов и лабораторной посуды.

Показания к применению медицинского изделия: согласно назначению.

Противопоказания и побочные действия отсутствуют, при использовании МИ по назначению и соблюдении правил хранения, транспортировки и эксплуатации.

Применение МИ – безопасно.

2. ТЕХНИЧЕСКИЕ ДАННЫЕ

Медицинское изделие изготовлено из стали с полимерным покрытием. МИ имеет врезную мойку и смеситель. Накрыто столешницей из нержавеющей стали. Закрывается металлической дверью. Имеет регулируемые по высоте опоры.

Габаритные размеры, мм — 645х580х880

Масса МИ — не более 40 кг.

3. КОМПЛЕКТ ПОСТАВКИ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Поз. на рис.1	Наименование	Кол-во, шт.
1	Тумбочка медицинская стационарная М1Г	1
2	Ванна-мойка	1
3	Смеситель P-20 MEDIC (локтевой)	1
4	Сифон для одинарной мойки	1
5	Гофра для сифона	1
6	Фильтр очистки Ду 15	2
7	Бочата оц. Ду 15	2
8	Подводка гибкая для смесителя L=600 мм.	2
9	Паспорт	1

► Позиции № 6,7,8 на рисунке №1 условно не показаны

4. ДЕЗИНФЕКЦИЯ

Дезинфекцию медицинского изделия проводить с применением дезинфицирующе-моющих средств “Славин” или “Анасепт” или других средств, обладающих идентичными свойствами и разрешенными к применению Министерством Здравоохранения Российской Федерации. Дезинфицирующе-моющие средства НЕ ДОЛЖНЫ содержать свободного хлора.

5. СВЕДЕНИЯ ОБ ЭКСПЛУАТАЦИИ, ТРАНСПОРТИРОВАНИИ И ХРАНЕНИИ

Медицинское изделие предназначено для эксплуатации при температуре воздуха от +10°C до +35°C, относительной влажности не более 80% при температуре окружающего воздуха +25°C в помещениях согласно вида климатического исполнения УХЛ 4.2 по ГОСТ 15150.

Условия транспортирования медицинского изделия вида климатического исполнения УХЛ 4.2 должны соответствовать условиям хранения 5 по ГОСТ 15150.

Медицинское изделие в упаковке предприятия-изготовителя должно храниться на складе поставщика (потребителя) по условиям хранения 2 (С) ГОСТ 15150.

6. СВЕДЕНИЯ ОБ УТИЛИЗАЦИИ

При потере своих потребительских качеств МИ подлежит утилизации в соответствии с требованиями законодательства как твердые бытовые отходы.

7. СВЕДЕНИЯ О ПРИЕМКЕ

МИ соответствует техническим условиям ТУ РБ 600182902.004-2003 и признано годным для эксплуатации.

Регистрационное удостоверение РБ № ИМ-7.105556, выдано 17.08.2017 г.

Регистрационное удостоверение РФ № РЗН 2017/5288, выдано 25.01.2017 г.

Дата выпуска _____

Штамп ОТК _____

8. ГАРАНТИЙНЫЕ ОБЯЗАТЕЛЬСТВА

Гарантийный срок хранения – 1 год со дня выпуска МИ.

Гарантийный срок эксплуатации – 2 года со дня ввода МИ в эксплуатацию.

Срок службы МИ – не менее 7 лет со дня ввода в эксплуатацию.

9. СВЕДЕНИЯ О РЕКЛАМАЦИЯХ

Рекламации в установленном порядке предъявляются предприятию-изготовителю или представительству в Российской Федерации с приложением данного паспорта по следующим адресам:

222304, Республика Беларусь, г. Молодечно, ул. Металлистов, 8

Тел./факс: +375 176 581616, +375 176 541676

E-mail: strum@tut.by www.strum.by

198329, Россия, г. Санкт-Петербург, вн. тер. г. МО Сосновая поляна,

ул. Тамбасова, д. 12, лит. А, оф. 36

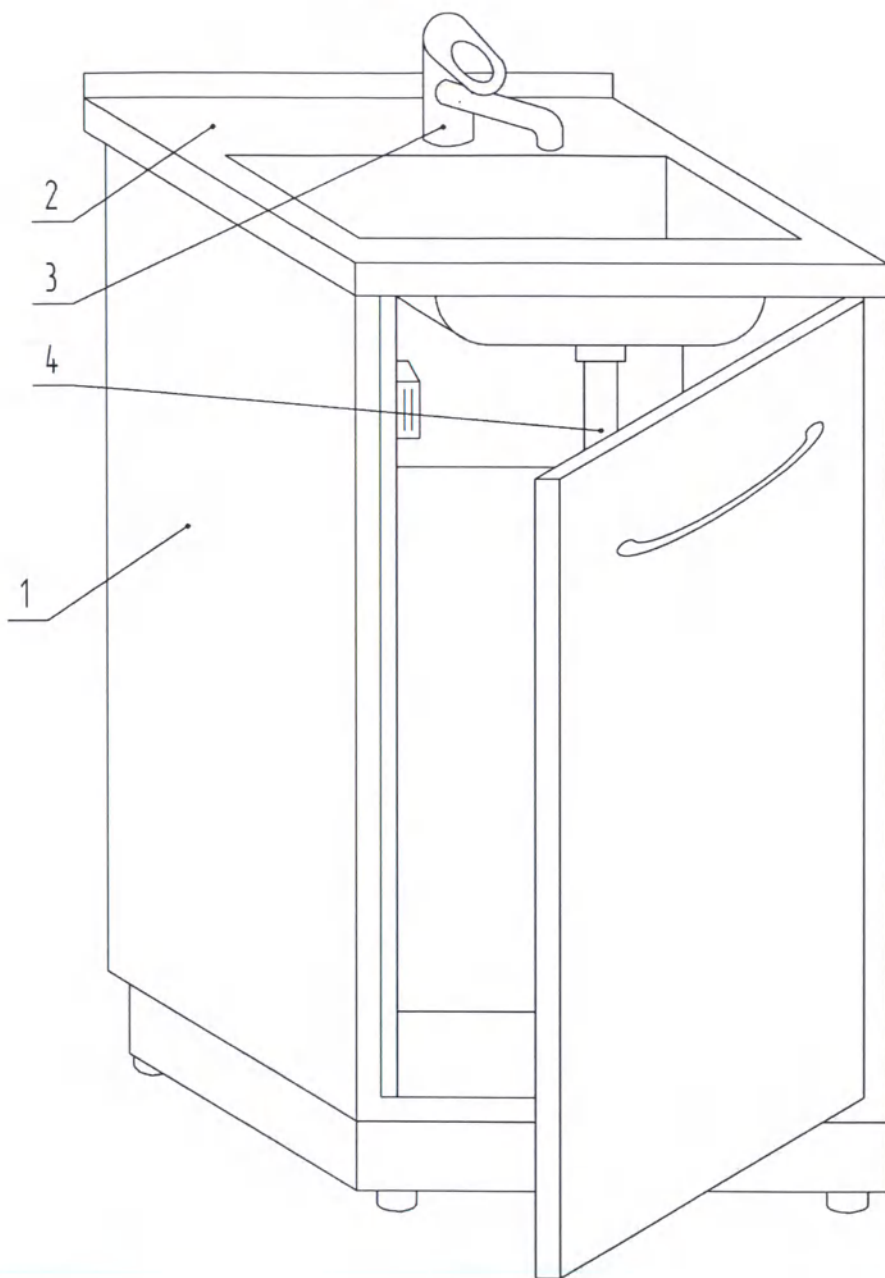
Тел./факс: (7812) 336-24-54, 730-17-17

E-mail: megastrum@mail.ru www.megastrum.ru

10. НАСТОЯЩАЯ ГАРАНТИЯ НЕ РАСПРОСТРАНЯЕТСЯ НА СЛЕДУЮЩЕЕ:

- несоблюдение потребителем предписаний паспорта по назначению, эксплуатации, транспортированию и хранению медицинского изделия;
- наличие на изделии признаков самостоятельного ремонта или изменение конструкции медицинского изделия в гарантийный срок эксплуатации;
- повреждения, которые вызваны не зависящими от производителя причинами, такими как явления природы и стихийные бедствия;
- внешние и внутренние загрязнения, царапины, трещины, потертости и прочие механические повреждения, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- внешние и внутренние повреждения, полученные в результате воздействия огня, влаги, активных химических веществ, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- повреждения, вероятность которых существенно выше обычной по характеру их использования, такие как стеклянные, пластмассовые детали.

Рис.1



П А С П О Р Т
ТУ РБ 600182902.004-2003



**Тумбочка медицинская стационарная
М1/Б**

ЗАО «СТРУМ»

222304 Республика Беларусь, Минская область,
г. Молодечно, ул. Металлистов, 8.

Тел./факс: +375 176 581616, +375 176 541676

E-mail: strum@tut.by www.strum.by

1. НАЗНАЧЕНИЕ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Тумбочка медицинская стационарная (в дальнейшем — МИ) предназначена для применения в медицинских и лечебно-профилактических учреждениях для проведения медицинских исследований, очистки (мойки) медицинских инструментов и лабораторной посуды.

Показания к применению медицинского изделия: согласно назначению.

Противопоказания и побочные действия отсутствуют, при использовании МИ по назначению и соблюдении правил хранения, транспортировки и эксплуатации.

Применение МИ – безопасно.

2. ТЕХНИЧЕСКИЕ ДАННЫЕ

Медицинское изделие изготовлено из стали с полимерным покрытием. МИ имеет накладную мойку и смеситель. Закрывается металлической дверью. Имеет регулируемые по высоте опоры.

Габаритные размеры, мм — 500x500x880

Масса МИ — не более 25 кг.

3. КОМПЛЕКТ ПОСТАВКИ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Поз. на рис. 1	Наименование	Кол-во, шт.
1	Тумбочка медицинская стационарная М1/Б	1
2	Мойка накладная	1
3	Смеситель P-20 MEDIC (локтевой)	1
4	Сифон для одинарной мойки	1
5	Гофра для сифона	1
6	Фильтр очистки Ду 15	2
7	Бочата оц. Ду 15	2
8	Подводка гибкая для смесителя L=600 мм.	2
9	Паспорт	1

► Позиции № 5-8 на рисунке №1 условно не показаны

4. ДЕЗИНФЕКЦИЯ

Дезинфекцию медицинского изделия проводить с применением дезинфицирующе-моющих средств “Славин” или “Анаспеп” или других средств, обладающих идентичными свойствами и разрешенными к применению Министерством Здравоохранения Российской Федерации. Дезинфицирующе-моющие средства НЕ ДОЛЖНЫ содержать свободного хлора.

5. СВЕДЕНИЯ ОБ ЭКСПЛУАТАЦИИ, ТРАНСПОРТИРОВАНИИ И ХРАНЕНИИ

Медицинское изделие предназначено для эксплуатации при температуре воздуха от +10°C до +35°C, относительной влажности не более 80% при температуре окружающего воздуха +25°C в помещениях согласно вида климатического исполнения УХЛ 4.2 по ГОСТ 15150.

Условия транспортирования медицинского изделия вида климатического исполнения УХЛ 4.2 должны соответствовать условиям хранения 5 по ГОСТ 15150.

Медицинское изделие в упаковке предприятия-изготовителя должно храниться на складе поставщика (потребителя) по условиям хранения 2 (С) ГОСТ 15150.

6. СВЕДЕНИЯ ОБ УТИЛИЗАЦИИ

При потере своих потребительских качеств МИ подлежит утилизации в соответствии с требованиями законодательства как твердые бытовые отходы.

7. СВЕДЕНИЯ О ПРИЕМКЕ

МИ соответствует техническим условиям ТУ РБ 600182902.004-2003 и признано годным для эксплуатации.

Регистрационное удостоверение РБ № ИМ-7.105556, выдано 17.08.2017 г.

Регистрационное удостоверение РФ № РЗН 2017/5288, выдано 25.01.2017 г.

Дата выпуска _____

Штамп ОТК _____

8. ГАРАНТИЙНЫЕ ОБЯЗАТЕЛЬСТВА

Гарантийный срок хранения – 1 год со дня выпуска МИ.

Гарантийный срок эксплуатации – 2 года со дня ввода МИ в эксплуатацию.

Срок службы МИ – не менее 7 лет со дня ввода в эксплуатацию.

9. СВЕДЕНИЯ О РЕКЛАМАЦИЯХ

Рекламации в установленном порядке предъявляются предприятию-изготовителю или представительству в Российской Федерации с приложением данного паспорта по следующим адресам:

222304, Республика Беларусь, г. Молодечно, ул. Металлистов, 8

Тел./факс: +375 176 581616, +375 176 541676

E-mail: strum@tut.by www.strum.by

198329, Россия, г. Санкт-Петербург, вн. тер. г. МО Сосновая поляна,

ул. Тамбасова, д. 12, лит. А, оф. 36

Тел./факс: (7812) 336-24-54, 730-17-17

E-mail: megastrum@mail.ru www.megastrum.ru

10. НАСТОЯЩАЯ ГАРАНТИЯ НЕ РАСПОСТРАНЯЕТСЯ НА СЛЕДУЮЩЕЕ:

- несоблюдение потребителем предписаний паспорта по назначению, эксплуатации, транспортированию и хранению медицинского изделия;
- наличие на изделии признаков самостоятельного ремонта или изменение конструкции медицинского изделия в гарантийный срок эксплуатации;
- повреждения, которые вызваны не зависящими от производителя причинами, такими как явления природы и стихийные бедствия;
- внешние и внутренние загрязнения, царапины, трещины, потертости и прочие механические повреждения, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- внешние и внутренние повреждения, полученные в результате воздействия огня, влаги, активных химических веществ, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- повреждения, вероятность которых существенно выше обычной по характеру их использования, такие как стеклянные, пластмассовые детали.

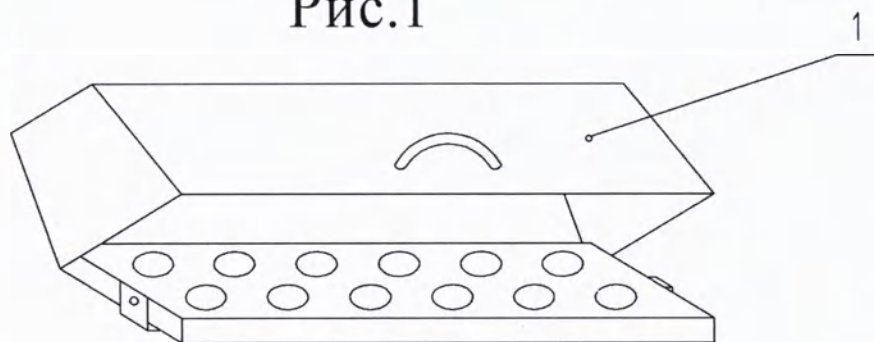
Прошито и скреплено
печатью 22(двадцать два) листа
Директор И.С.Сальников



П А С П О Р Т
ТУ РБ 600182902.004-2003



Рис.1



Бокс для хранения медицинских препаратов
БМ

Ген. директор
Грущенко А.В.

В. Серо



 ЗАО «СТРУМ»

222304 Республика Беларусь, Минская область,
г. Молодечно, ул. Металлистов, 8.
Тел./факс: +375 176 541676, +375 176 581616
E-mail: strum@tut.by www.strum.by

1. НАЗНАЧЕНИЕ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Бокс для хранения медицинских препаратов (в дальнейшем - МИ) предназначен для применения в медицинских и лечебно-профилактических учреждениях для размещения перевязочных материалов, медицинских препаратов и лекарственных средств.

Показания к применению медицинского изделия: согласно назначению.

Противопоказания и побочные действия отсутствуют, при использовании МИ по назначению и соблюдении правил хранения, транспортировки и эксплуатации.

Применение МИ – безопасно.

2. ТЕХНИЧЕСКИЕ ДАННЫЕ

Медицинское изделие изготовлено из металлических деталей с полимерным покрытием. Состоит из корпуса и крышки. Крепится на столешнице столика медицинского передвижного лапками, заходящими под стекло.

Габаритные размеры, мм — 450х127х80

Масса МИ — не более 1,4 кг.

3. КОМПЛЕКТ ПОСТАВКИ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Поз. на рис.1	Наименование	Кол-во, шт.
1	Бокс для хранения медицинских препаратов БМ	1
2	Паспорт	1

4. ДЕЗИНФЕКЦИЯ

Дезинфекцию медицинского изделия проводить с применением дезинфицирующе-моющих средств “Славин” или “Анаспеп” или других средств, обладающих идентичными свойствами и разрешенными к применению Министерством Здравоохранения Российской Федерации. Дезинфицирующе-моющие средства НЕ ДОЛЖНЫ содержать свободного хлора.

5. СВЕДЕНИЯ ОБ ЭКСПЛУАТАЦИИ, ТРАНСПОРТИРОВАНИИ И ХРАНЕНИИ

Медицинское изделие предназначено для эксплуатации при температуре воздуха от +10°C до +35°C, относительной влажности не более 80% при температуре окружающего воздуха +25°C, в помещениях согласно вида климатического исполнения УХЛ 4.2 по ГОСТ 15150.

Условия транспортирования медицинского изделия вида климатического исполнения УХЛ 4.2 должны соответствовать условиям хранения 5 по ГОСТ 15150.

Медицинское изделие в упаковке предприятия-изготовителя должно храниться на складе поставщика (потребителя) по условиям хранения 2 (С) ГОСТ 15150.

6. СВЕДЕНИЯ ОБ УТИЛИЗАЦИИ

При потере своих потребительских качеств МИ подлежит утилизации в соответствии с требованиями законодательства как твердые бытовые отходы.

7. СВЕДЕНИЯ О ПРИЕМКЕ

МИ соответствует техническим условиям ТУ РБ 600182902.004-2003 и признано годным для эксплуатации.

Регистрационное удостоверение РБ № ИМ-7.105556, выдано 17.08.2017 г.

Регистрационное удостоверение РФ № РЗН 2017/5288, выдано 25.01.2017 г.

8. ГАРАНТИЙНЫЕ ОБЯЗАТЕЛЬСТВА

Гарантийный срок хранения – 1 год со дня выпуска МИ

Гарантийный срок эксплуатации – 2 года со дня ввода МИ в эксплуатацию

Срок службы МИ – не менее 7 лет со дня ввода в эксплуатацию

9. СВЕДЕНИЯ О РЕКЛАМАЦИЯХ

Рекламации в установленном порядке предъявляются предприятию-изготовителю или представительству в Российской Федерации с приложением данного паспорта по следующим адресам:

222304, Республика Беларусь, г. Молодечно, ул. Металлистов, 8

Тел./факс: +375 176 581616, +375 176 541676

E-mail: strum@tut.by www.strum.by

198329, Россия, г. Санкт-Петербург, вн. тер. г. МО Сосновая поляна,

ул. Тамбасова, д. 12, лит. А, оф. 36

Тел./факс: (7812) 336-24-54, 730-17-17

E-mail: megastrum@mail.ru www.megastrum.ru

10. НАСТОЯЩАЯ ГАРАНТИЯ НЕ РАСПРОСТРАНЯЕТСЯ НА СЛЕДУЮЩЕЕ:

- несоблюдение потребителем предписаний паспорта по назначению, эксплуатации, транспортированию и хранению медицинского изделия;
- наличие на медицинском изделии признаков самостоятельного ремонта или изменение конструкции медицинского изделия в гарантийный срок эксплуатации;
- повреждения, которые вызваны не зависящими от производителя причинами, такими как явления природы и стихийные бедствия;
- внешние и внутренние загрязнения, царапины, трещины, потертости и прочие механические повреждения, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- внешние и внутренние повреждения, полученные в результате воздействия огня, влаги, активных химических веществ, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- повреждения, вероятность которых существенно выше обычной по характеру их использования, такие как стеклянные, пластиковые детали.

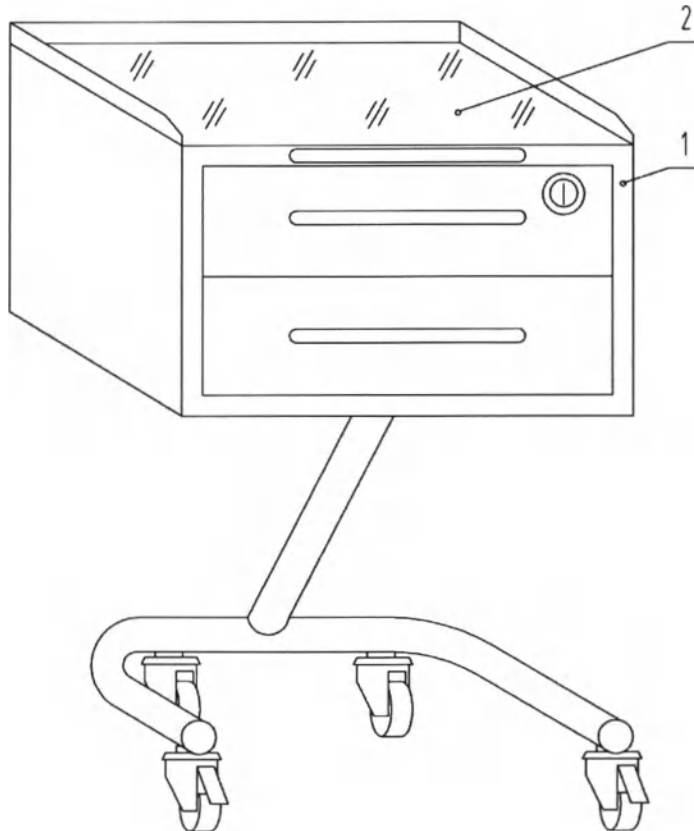


Верно
Ген. директор
Грученков А.В.

Дата выпуска _____ Штамп ОТК _____



Рис.1



Столик медицинский передвижной
С2



*Директор
Сальников И.С.*

ЗАО «СТРУМ»

222304 Республика Беларусь, Минская область,
г. Молодечно, ул. Металлистов, 8.
Тел./факс: +375 176 541676, +375 176 581616
E-mail: strum@tut.by www.strum.by

1. НАЗНАЧЕНИЕ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Столик медицинский передвижной (в дальнейшем - МИ) предназначен для применения в медицинских и лечебно-профилактических учреждениях для проведения медицинских исследований, размещения медицинских инструментов, хранения медицинских препаратов и других медицинских принадлежностей.

Показания к применению медицинского изделия: согласно назначению.

Противопоказания и побочные действия отсутствуют, при использовании МИ по назначению и соблюдении правил хранения, транспортировки и эксплуатации.

Применение МИ – безопасно.

2. ТЕХНИЧЕСКИЕ ДАННЫЕ

Медицинское изделие изготовлено из стали с полимерным покрытием и выполнено в мобильном варианте, т.е. имеет четыре подвижных колеса Ø50мм, два из которых оснащены тормозом. Имеет два выдвижных ящика. В каждый ящик вложен пластиковый вкладыш. Нагрузка на каждый выдвижной ящик не более 5 кг. Нагрузка на столешницу не более 10 кг. Для удобства работы столешница имеет стеклянную подложку

Габаритные размеры, мм — 450x450x835.

Масса МИ — не более 23 кг.

3. КОМПЛЕКТ ПОСТАВКИ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Поз. на рис.1	Наименование	Кол-во, шт.
1	Столик медицинский передвижной С2	1
2	Стеклянная подложка	1
3	Паспорт	1

► Производитель оставляет за собой право на усовершенствование конструкции и изменение комплектации медицинского изделия без отражения в данном документе

4. ДЕЗИНФЕКЦИЯ

Дезинфекцию медицинского изделия проводить с применением дезинфицирующе-моющих средств "Славин" или "Анасетт" или других средств, обладающих идентичными свойствами и разрешенными к применению Министерством Здравоохранения Российской Федерации. Дезинфицирующе-моющие средства НЕ ДОЛЖНЫ содержать свободного хлора.

5. СВЕДЕНИЯ ОБ ЭКСПЛУАТАЦИИ, ТРАНСПОРТИРОВАНИИ И ХРАНЕНИИ

Медицинское изделие предназначено для эксплуатации при температуре воздуха от +10°C до +35°C, относительной влажности не более 80% при температуре окружающего воздуха +25°C, в помещениях согласно вида климатического исполнения УХЛ 4.2 по ГОСТ 15150.

Условия транспортирования изделия вида климатического исполнения УХЛ 4.2 должны соответствовать условиям хранения 5 по ГОСТ 15150.

Медицинское изделие в упаковке предприятия-изготовителя должно храниться на складе поставщика (потребителя) по условиям хранения 2 (С) ГОСТ 15150.

6. СВЕДЕНИЯ ОБ УТИЛИЗАЦИИ

При потере своих потребительских качеств МИ подлежит утилизации в соответствии с требованиями законодательства как твердые бытовые отходы.

7. СВЕДЕНИЯ О ПРИЕМКЕ

МИ соответствует техническим условиям ТУ РБ 600182902.004-2003 и признано годным для эксплуатации.

Регистрационное удостоверение РБ № ИМ-7.105556, выдано 17.08.2017 г.

Регистрационное удостоверение РФ № РЗН 2017/5288, выдано 25.01.2017 г.

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

8. ГАРАНТИЙНЫЕ ОБЯЗАТЕЛЬСТВА

Гарантийный срок хранения – 1 год со дня выпуска МИ

Гарантийный срок эксплуатации – 2 года со дня ввода МИ в эксплуатацию

Срок службы МИ – не менее 7 лет со дня ввода в эксплуатацию

9. СВЕДЕНИЯ О РЕКЛАМАЦИЯХ

Рекламации в установленном порядке предъявляются предприятию-изготовителю или представительству в Российской Федерации с приложением данного паспорта по следующим адресам:

222304, Республика Беларусь, г. Молодечно, ул. Металлистов, 8

Тел./факс: +375 176 581616, +375 176 541676

E-mail: strum@nut.by www.strum.by

198329, Россия, г. Санкт-Петербург, ул. Тамбасова, 12, оф. 36

Тел./факс: (7812) 336-24-54, 730-17-17

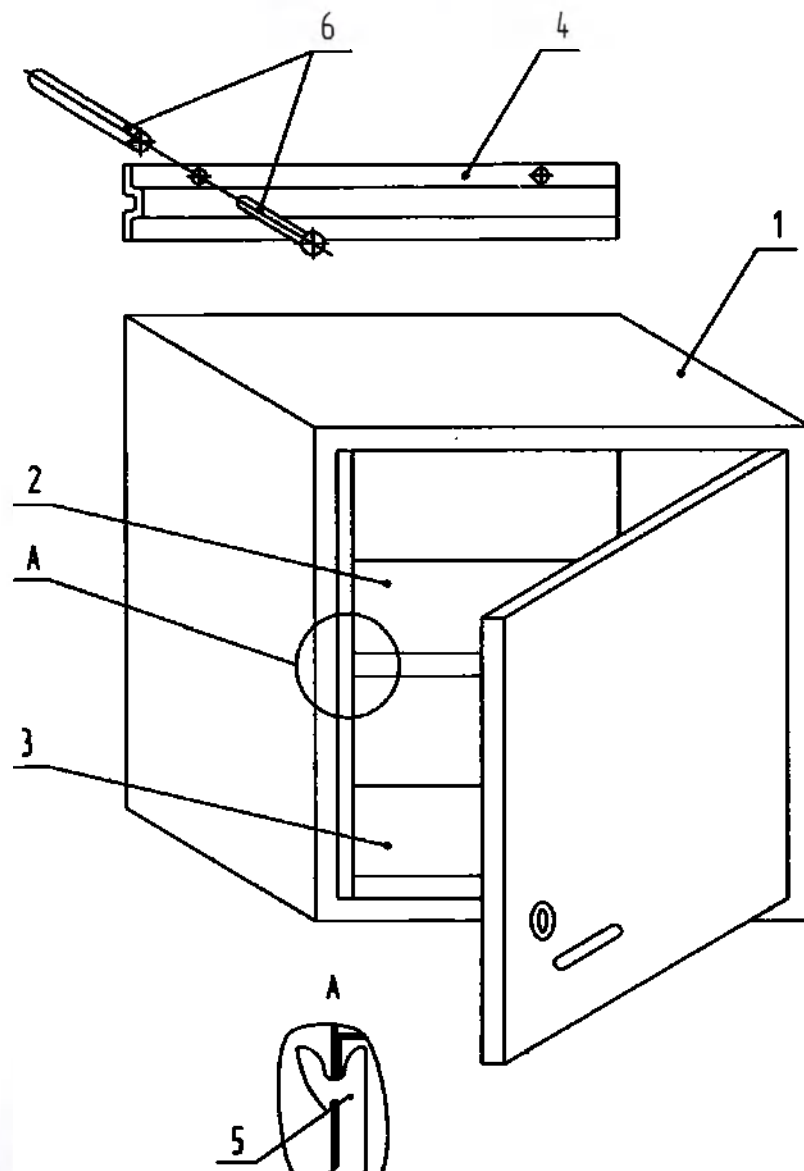
E-mail: megastrum@mail.ru www.megastrum.ru

10. НАСТОЯЩАЯ ГАРАНТИЯ НЕ РАСПРОСТРАНЯЕТСЯ НА СЛЕДУЮЩЕЕ:

- несоблюдение потребителем предписаний паспорта по назначению, эксплуатации, транспортированию и хранению медицинского изделия;
- наличие на медицинском изделии признаков самостоятельного ремонта или изменение конструкции медицинского изделия в гарантийный срок эксплуатации;
- повреждения, которые вызваны не зависящими от производителя причинами, такими как явления природы и стихийные бедствия;
- внешние и внутренние загрязнения, царапины, трещины, потертости и прочие механические повреждения, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- внешние и внутренние повреждения, полученные в результате воздействия огня, влаги, активных химических веществ, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- повреждения, вероятность которых существенно выше обычной по характеру их использования, такие как стеклянные, пластмассовые детали.



Рис.1



Шкаф медицинский навесной
Н2/А

ВЕРНО
ПОДПИСАНО



*Директор
Сальников В.С.*

 **ЗАО «СТРУМ»**

222304 Республика Беларусь, Минская область,
г. Молодечно, ул. Металлистов, 8.
Тел./факс: +375 176 581616, +375 176 541676

Шкаф медицинский навесной (в дальнейшем — МИ) предназначен для применения в медицинских и лечебно-профилактических учреждениях для размещения медицинских препаратов и лекарственных средств, хранения медицинских инструментов, перевязочных материалов, приборов и аппаратов, используемых для диагностики и лечения заболеваний.

Показания к применению медицинского изделия: согласно назначению.

Противопоказания и побочные действия отсутствуют, при использовании МИ по назначению и соблюдении правил хранения, транспортировки и эксплуатации.

Применение МИ — безопасно.

2. ТЕХНИЧЕСКИЕ ДАННЫЕ

Медицинское изделие изготовлено из стали с полимерным покрытием и имеет одну полку и одну фальшпанель. Закрывается металлической дверью с замком. Максимальная нагрузка на полку или на фальшпанель не более 5 кг.

Габаритные размеры, мм — 450х300х460

Масса МИ — не более 12 кг

3. КОМПЛЕКТ ПОСТАВКИ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Поз. на рис.1	Наименование	Кол-во, шт.
1	Шкаф медицинский навесной Н2/А	1
2	Полка	1
3	Фальшпанель	1
4	Кронштейн	1
5	Клипса	4
6	Дюбель 10х72 рамный металлический	2
7	Паспорт	1

► Производитель оставляет за собой право на усовершенствование конструкции и изменение комплектации медицинского изделия без отражения в данном документе

4. ДЕЗИНФЕКЦИЯ

Дезинфекцию медицинского изделия проводить с применением дезинфицирующе-моющих средств “Славин” или “Анасепт” или других средств, обладающих идентичными свойствами и разрешенными к применению Министерством Здравоохранения Российской Федерации. Дезинфицирующе-моющие средства НЕ ДОЛЖНЫ содержать свободного хлора.

5. СВЕДЕНИЯ ОБ ЭКСПЛУАТАЦИИ, ТРАНСПОРТИРОВАНИИ И ХРАНЕНИИ

Медицинское изделие предназначено для эксплуатации при температуре воздуха от +10°C до +35°C, относительной влажности не более 80% при температуре окружающего воздуха +25°C в помещениях согласно вида климатического исполнения УХЛ 4.2 по ГОСТ 15150.

Условия транспортирования медицинского изделия вида климатического исполнения УХЛ 4.2 должны соответствовать условиям хранения 5 по ГОСТ 15150.

Медицинское изделие в упаковке предприятия-изготовителя должно храниться на складе поставщика (потребителя) по условиям хранения 2 (С) ГОСТ 15150.

6. СВЕДЕНИЯ ОБ УТИЛИЗАЦИИ

При потере своих потребительских качеств МИ подлежит утилизации в соответствии с требованиями законодательства как твердые бытовые отходы.

7. СВЕДЕНИЯ О ПРИЕМКЕ

МИ соответствует техническим условиям ТУ РБ 600182902.004-2003 и признано годным для эксплуатации.

Регистрационное удостоверение РБ № ИМ-7.105556, выдано 17.08.2017 г.

Регистрационное удостоверение РФ № РЗН 2017/5288, выдано 25.01.2017 г.

ООО ЦИРМИ INFO@CIRMI.RU WWW.GOSZDRAVNADZOR.RU
дата выпуска _____ штамп ОТК _____

Гарантийный срок хранения — 1 год со дня выпуска МИ
Гарантийный срок эксплуатации — 2 года со дня ввода МИ в эксплуатацию
Срок службы МИ — не менее 7 лет со дня ввода в эксплуатацию

9. СВЕДЕНИЯ О РЕКЛАМАЦИЯХ

Рекламации в установленном порядке предъявляются предприятию-изготовителю или представительству в Российской Федерации с приложением данного паспорта по следующим адресам:

222304, Республика Беларусь, г. Молодечно, ул. Металлистов, 8

Тел./факс: +375 176 581616, +375 176 541676

E-mail: strum@tut.by www.strum.by

198329, Россия, г. Санкт-Петербург, ул. Тамбасова, 12, оф. 36

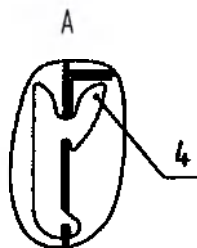
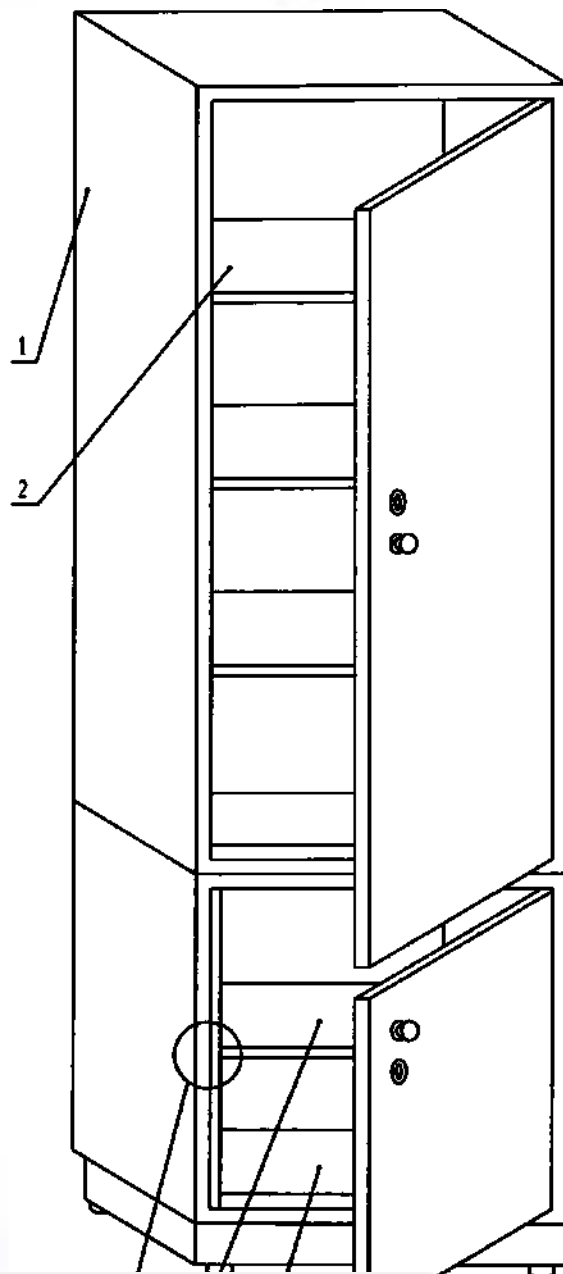
Тел./факс: (7812) 336-24-54, 730-17-17

E-mail: megastrum@mail.ru www.megastrum.ru

10. НАСТОЯЩАЯ ГАРАНТИЯ НЕ РАСПРОСТРАНЯЕТСЯ НА СЛЕДУЮЩЕЕ:

- несоблюдение потребителем предписаний паспорта по назначению, эксплуатации, транспортированию и хранению медицинского изделия;
- наличие на медицинском изделии признаков самостоятельного ремонта или изменение конструкции медицинского изделия в гарантийный срок эксплуатации;
- повреждения, которые вызваны не зависящими от производителя причинами, такими как явления природы и стихийные бедствия;
- внешние и внутренние загрязнения, царапины, трещины, потертости и прочие механические повреждения, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- внешние и внутренние повреждения, полученные в результате воздействия огня, влаги, активных химических веществ, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- повреждения, вероятность которых существенно выше обычной по характеру их использования, такие как стеклянные, пластмассовые детали.

Рис.1



П А С П О Р Т
ТУ РБ 600182902.004-2003



Шкаф медицинский стационарный
ШМ/А1



Директор
Савицкий И.С.

ЗАО «СТРУМ»

222304 Республика Беларусь, Минская область,
г. Молодечно, ул. Металлистов, 8.

Тел./факс: +375 176 581616, +375 176 541676

E-mail: strum@tut.by, strum@strum.by

Шкаф стационарный (в дальнейшем - МИ) предназначен для применения в медицинских и лечебно-профилактических учреждениях для размещения медицинских препаратов и лекарственных средств, хранения медицинских инструментов, перевязочных материалов, приборов и аппаратов, используемых для диагностики и лечения заболеваний.

Показания к применению медицинского изделия: согласно назначению.

Противопоказания и побочные действия отсутствуют, при использовании МИ по назначению и соблюдении правил хранения, транспортировки и эксплуатации.

Применение МИ – безопасно.

2. ТЕХНИЧЕСКИЕ ДАННЫЕ

Медицинское изделие изготовлено из стали с полимерным покрытием и состоит из двух модулей с металлическими дверями (с замками). Верхний модуль имеет три полки и фальшпанель. Нижний модуль имеет одну полку и фальшпанель. Возможна регулировка полок по высоте. Нагрузка на каждую полку или фальшпанель не более 5 кг. Имеет регулируемые по высоте опоры.

Габаритные размеры, мм — 500x450x1865

Масса МИ — не более 40,5 кг.

3. КОМПЛЕКТ ПОСТАВКИ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Поз. на рис.1	Наименование	Кол-во, шт.
1	Шкаф медицинский стационарный ШМ/А1	1
2	Полка	4
3	Фальшпанель	2
4	Клипса	16
5	Паспорт	1

► Производитель оставляет за собой право на усовершенствование конструкции и изменение комплектации медицинского изделия без отражения в данном документе

4. ДЕЗИНФЕКЦИЯ

Дезинфекцию медицинского изделия проводить с применением дезинфицирующе-моющих средств “Славин” или “Анасепт” или других средств, обладающих идентичными свойствами и разрешенными к применению Министерством Здравоохранения Российской Федерации. Дезинфицирующе-моющие средства НЕ ДОЛЖНЫ содержать свободного хлора.

5. СВЕДЕНИЯ ОБ ЭКСПЛУАТАЦИИ, ТРАНСПОРТИРОВАНИИ И ХРАНЕНИИ

Медицинское изделие предназначено для эксплуатации при температуре воздуха от +10°C до +35°C, относительной влажности не более 80% при температуре окружающего воздуха +25°C, в помещениях согласно вида климатического исполнения УХЛ 4.2 по ГОСТ 15150.

Условия транспортирования медицинского изделия вида климатического исполнения УХЛ 4.2 должны соответствовать условиям хранения 5 по ГОСТ 15150.

Медицинское изделие в упаковке предприятия-изготовителя должно храниться на складе поставщика (потребителя) по условиям хранения 2 (С) ГОСТ 15150.

6. СВЕДЕНИЯ ОБ УТИЛИЗАЦИИ

При потере своих потребительских качеств МИ подлежит утилизации в соответствии с требованиями законодательства как твердые бытовые отходы.

7. СВЕДЕНИЯ О ПРИЕМКЕ

МИ соответствует техническим условиям ТУ РБ 600182902.004-2003 и признано годным для эксплуатации.

Регистрационное удостоверение РБ № ИМ-7.105556, выдано 17.08.2017 г.

Регистрационное удостоверение РФ № РЗН 2017/5288, выдано 25.01.2017 г.

Гарантийный срок хранения – 1 год со дня выпуска МИ.

Гарантийный срок эксплуатации – 2 года со дня ввода МИ в эксплуатацию.

Срок службы МИ – не менее 7 лет со дня ввода в эксплуатацию.

9. СВЕДЕНИЯ О РЕКЛАМАЦИЯХ

Рекламации в установленном порядке предъявляются предприятию-изготовителю или представительству в Российской Федерации с приложением данного паспорта по следующим адресам:

222304, Республика Беларусь, г. Молодечно, ул. Металлистов, 8

Тел./факс: +375 176 581616, +375 176 541676

E-mail: strum@tut.by www.strum.by

198329, Россия, г. Санкт-Петербург, ул. Тамбасова, 12, оф. 36

Тел./факс: (7812) 336-24-54, 730-17-17

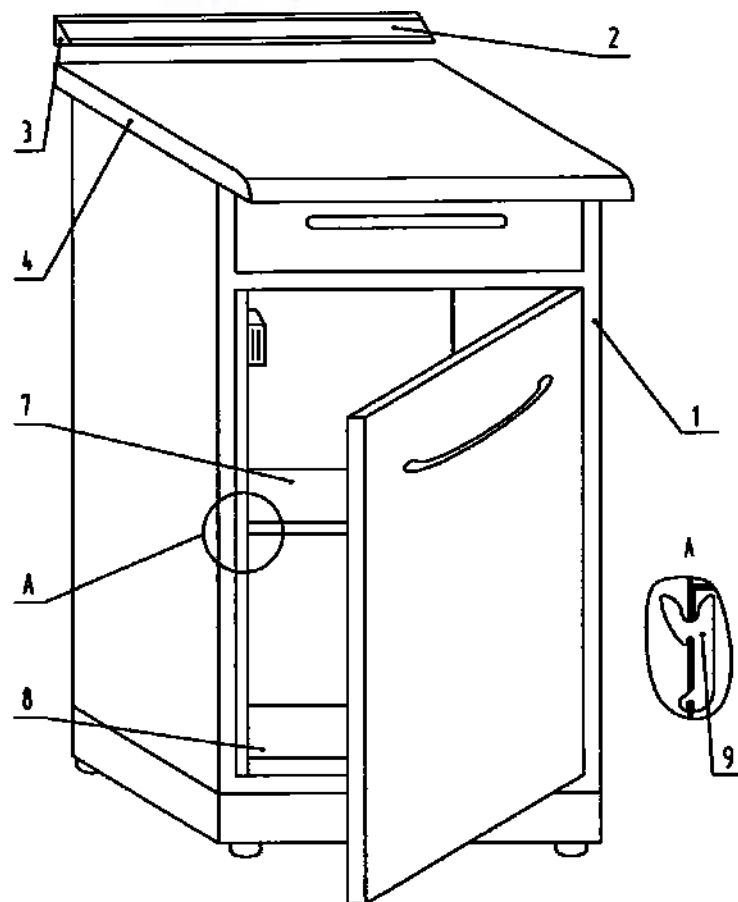
E-mail: megastrum@mail.ru www.megastrum.ru

10. НАСТОЯЩАЯ ГАРАНТИЯ НЕ РАСПРОСТРАНЯЕТСЯ НА СЛЕДУЮЩЕЕ:

- несоблюдение потребителем предписаний паспорта по назначению, эксплуатации, транспортированию и хранению медицинского изделия;
- наличие на медицинском изделии признаков самостоятельного ремонта или изменение конструкции медицинского изделия в гарантийный срок эксплуатации;
- повреждения, которые вызваны не зависящими от производителя причинами, такими как явления природы и стихийные бедствия;
- внешние и внутренние загрязнения, царапины, трещины, потертости и прочие механические повреждения, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- внешние и внутренние повреждения, полученные в результате воздействия огня, влаги, активных химических веществ, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- повреждения, вероятность которых существенно выше обычной по характеру их использования, такие как стеклянные, пластмассовые детали.



Рис.1



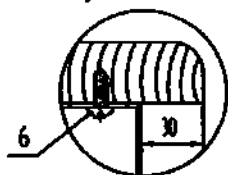
Тумбочка медицинская стационарная
Т1/Д

ВЕРНО
ПОДПИСЬ

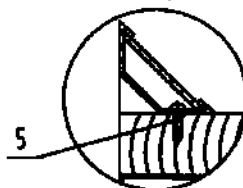


Директор
Сайкинцев И.С.

Крепление столешницы
к тумбочке



Крепление панели
к столешнице



ЗАО «СТРУМ»

222304 Республика Беларусь, Минская область,
г. Молодечно, ул. Металлистов, 8.

Тел./факс: +375 176 581616, +375 176 541676

Тумбочка медицинская стационарная (в дальнейшем — МИ) предназначена для применения в медицинских и лечебно-профилактических учреждениях для проведения медицинских исследований, размещения медицинских инструментов, медицинского оборудования и медицинской техники.

Показания к применению медицинского изделия: согласно назначению.

Противопоказания и побочные действия отсутствуют, при использовании МИ по назначению и соблюдении правил хранения, транспортировки и эксплуатации.

Применение МИ — безопасно.

2. ТЕХНИЧЕСКИЕ ДАННЫЕ

Медицинское изделие изготовлено из стали с полимерным покрытием. МИ с двумя отделениями: верхнее — выдвижной ящик, нижнее — полка и фальшпанель. Возможна регулировка полки по высоте. Нижнее отделение закрывается металлической дверью. Накрыто столешницей из ламинированного постформинга. Нагрузка на выдвижной ящик не более 5 кг. Нагрузка на каждую полку или фальшпанель не более 5 кг. Нагрузка на столешницу не более 15 кг. Имеет регулируемые по высоте опоры.

Габаритные размеры, мм — 480x480x880

Масса МИ — не более 25 кг.

3. КОМПЛЕКТ ПОСТАВКИ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Поз. на рис. 1	Наименование	Кол-во, шт.
1	Тумбочка медицинская стационарная Т1/Д	1
2	Плинтус	1
3	Заглушка для плинтуса	2
4	Столешница	1
5	Гвоздь 1,2x16	3
6	Шуруп Ø3,5x19	4
7	Полка	1
8	Фальшпанель	1
9	Клипса (полкодержатель)	4
10	Паспорт	1

► Производитель оставляет за собой право на усовершенствование конструкции и изменение комплектации медицинского изделия без отражения в данном документе

4. ДЕЗИНФЕКЦИЯ

Дезинфекцию медицинского изделия проводить с применением дезинфицирующе-моющих средств “Славин” или “Анасепт” или других средств, обладающих идентичными свойствами и разрешенными к применению Министерством Здравоохранения Российской Федерации. Дезинфицирующе-моющие средства НЕ ДОЛЖНЫ содержать свободного хлора.

5. СВЕДЕНИЯ ОБ ЭКСПЛУАТАЦИИ, ТРАНСПОРТИРОВАНИИ И ХРАНЕНИИ

Медицинское изделие предназначено для эксплуатации при температуре воздуха от +10°C до +35°C, относительной влажности не более 80% при температуре окружающего воздуха +25°C в помещениях согласно вида климатического исполнения УХЛ 4.2 по ГОСТ 15150.

Условия транспортирования медицинского изделия вида климатического исполнения УХЛ 4.2 должны соответствовать условиям хранения 5 по ГОСТ 15150.

Медицинское изделие в упаковке предприятия-изготовителя должно храниться на складе поставщика (потребителя) по условиям хранения 2 (С) ГОСТ 15150.

6. СВЕДЕНИЯ ОБ УТИЛИЗАЦИИ

При потере своих потребительских качеств МИ подлежит утилизации в соответствии с требованиями законодательства как твердые бытовые отходы.

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

МИ соответствует техническим требованиям 19 РБ 600182902.004-2003 и признано годным для эксплуатации.

Регистрационное удостоверение РБ № ИМ-7.105556, выдано 17.08.2017 г.

Регистрационное удостоверение РФ № РЗН 2017/5288, выдано 25.01.2017 г.

Дата выпуска _____

Штамп ОТК _____

8. ГАРАНТИЙНЫЕ ОБЯЗАТЕЛЬСТВА

Гарантийный срок хранения — 1 год со дня выпуска МИ.

Гарантийный срок эксплуатации — 2 года со дня ввода МИ в эксплуатацию.

Срок службы МИ — не менее 7 лет со дня ввода в эксплуатацию.

9. СВЕДЕНИЯ О РЕКЛАМАЦИЯХ

Рекламации в установленном порядке предъявляются предприятию-изготовителю или представительству в Российской Федерации с приложением данного паспорта по следующим адресам:

222304, Республика Беларусь, г. Молодечно, ул. Металлистов, 8

Тел./факс: +375 176 581616, +375 176 541676

E-mail: strum@tut.by www.strum.by

198329, Россия, г. Санкт-Петербург, ул. Тамбасова, 12, оф. 36

Тел./факс: (7812) 336-24-54, 730-17-17

E-mail: megastrum@mail.ru www.megastrum.ru

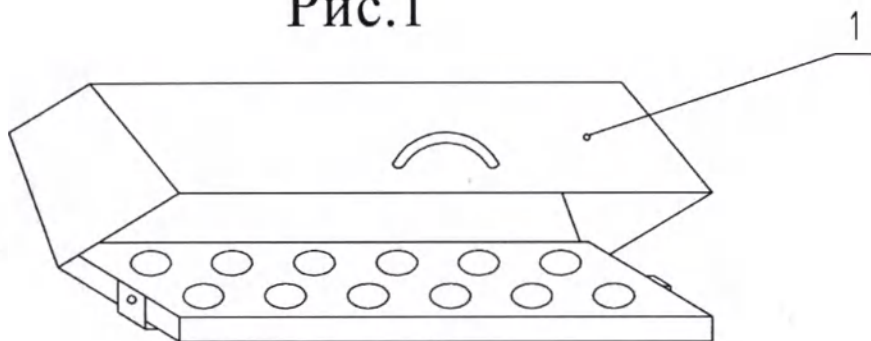
10. НАСТОЯЩАЯ ГАРАНТИЯ НЕ РАСПРОСТРАНЯЕТСЯ НА СЛЕДУЮЩЕЕ:

- несоблюдение потребителем предписаний паспорта по назначению, эксплуатации, транспортированию и хранению медицинского изделия;
- наличие на изделии признаков самостоятельного ремонта или изменение конструкции медицинского изделия в гарантийный срок эксплуатации;
- повреждения, которые вызваны не зависящими от производителя причинами, такими как явления природы и стихийные бедствия;
- внешние и внутренние загрязнения, царапины, трещины, потертости и прочие механические повреждения, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- внешние и внутренние повреждения, полученные в результате воздействия огня, влаги, активных химических веществ, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- повреждения, вероятность которых существенно выше обычной по характеру их использования, такие как стеклянные, пластмассовые детали.

П А С П О Р Т
ТУ РБ 600182902.004-2003



Рис.1



Бокс для хранения медицинских препаратов
БМ

Ген. директор
Грученок А.В.

Верно



 **ЗАО «СТРУМ»**

222304 Республика Беларусь, Минская область,
г. Молодечно, ул. Металлистов, 8.
Тел./факс: +375 176 541676, +375 176 581616

1. НАЗНАЧЕНИЕ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Бокс для хранения медицинских препаратов (в дальнейшем - МИ) предназначен для применения в медицинских и лечебно-профилактических учреждениях для размещения перевязочных материалов, медицинских препаратов и лекарственных средств.

Показания к применению медицинского изделия: согласно назначению.

Противопоказания и побочные действия отсутствуют, при использовании МИ по назначению и соблюдении правил хранения, транспортировки и эксплуатации.

Применение МИ – безопасно.

2. ТЕХНИЧЕСКИЕ ДАННЫЕ

Медицинское изделие изготовлено из металлических деталей с полимерным покрытием. Состоит из корпуса и крышки. Крепится на столешнице столика медицинского передвижного лапками, заходящими под стекло.

Габаритные размеры, мм — 450x127x80

Масса МИ — не более 1,4 кг.

3. КОМПЛЕКТ ПОСТАВКИ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Поз. на рис.1	Наименование	Кол-во, шт.
1	Бокс для хранения медицинских препаратов БМ	1
2	Паспорт	1

4. ДЕЗИНФЕКЦИЯ

Дезинфекцию медицинского изделия проводить с применением дезинфицирующе-моющих средств "Славин" или "Анасепт" или других средств, обладающих идентичными свойствами и разрешенными к применению Министерством Здравоохранения Российской Федерации. Дезинфицирующе-моющие средства НЕ ДОЛЖНЫ содержать свободного хлора.

5. СВЕДЕНИЯ ОБ ЭКСПЛУАТАЦИИ, ТРАНСПОРТИРОВАНИИ И ХРАНЕНИИ

Медицинское изделие предназначено для эксплуатации при температуре воздуха от +10°C до +35°C, относительной влажности не более 80% при температуре окружающего воздуха +25°C, в помещениях согласно вида климатического исполнения УХЛ 4.2 по ГОСТ 15150.

Условия транспортирования медицинского изделия вида климатического исполнения УХЛ 4.2 должны соответствовать условиям хранения 5 по ГОСТ 15150.

Медицинское изделие в упаковке предприятия-изготовителя должно храниться на складе поставщика (потребителя) по условиям хранения 2 (С) ГОСТ 15150.

6. СВЕДЕНИЯ ОБ УТИЛИЗАЦИИ

При потере своих потребительских качеств МИ подлежит утилизации в соответствии с требованиями законодательства как твердые бытовые отходы.

7. СВЕДЕНИЯ О ПРИЕМКЕ

МИ соответствует техническим условиям ТУ РБ 600182902.004-2003 и признано годным для эксплуатации.

Регистрационное удостоверение РБ № ИМ-7.105556, выдано 17.08.2017 г.

Регистрационное удостоверение РФ № РЗН 2017/5288, выдано 25.01.2017 г.

9. СВЕДЕНИЯ О РЕКЛАМАЦИЯХ

Рекламации в установленном порядке предъявляются предприятию-изготовителю или представительству в Российской Федерации с приложением данного паспорта по следующим адресам:

222304, Республика Беларусь, г. Молодечно, ул. Металлистов, 8

Тел./факс: +375 176 581616, +375 176 541676

E-mail: strum@tut.by www.strum.by

198329, Россия, г. Санкт-Петербург, вн. тер. г. МО Сосновая поляна,

ул. Тамбасова, д. 12, лит. А, оф. 36

Тел./факс: (7812) 336-24-54, 730-17-17

E-mail: megastrum@mail.ru www.megastrum.ru

10. НАСТОЯЩАЯ ГАРАНТИЯ НЕ РАСПРОСТРАНЯЕТСЯ НА СЛЕДУЮЩЕЕ:

- несоблюдение потребителем предписаний паспорта по назначению, эксплуатации, транспортированию и хранению медицинского изделия;
- наличие на медицинском изделии признаков самостоятельного ремонта или изменение конструкции медицинского изделия в гарантийный срок эксплуатации;
- повреждения, которые вызваны не зависящими от производителя причинами, такими как явления природы и стихийные бедствия;
- внешние и внутренние загрязнения, царапины, трещины, потертости и прочие механические повреждения, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- внешние и внутренние повреждения, полученные в результате воздействия огня, влаги, активных химических веществ, возникшие в процессе эксплуатации или транспортировки;
- повреждения, вероятность которых существенно выше обычной по характеру их использования, такие как стеклянные, пластмассовые детали.



Верно
Ген. директор
Грученков А.В.