

ФОТОГРАФИЧЕСКИЕ ИЗОБРАЖЕНИЯ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

«Система на основе полимеров для адсорбции цитокинов
CytoSorb стерильная, однократного применения, в составе»

производства

«Цитосорбентс Инкорпорейтед», CytoSorbents Incorporated

2023



Система Cytosorb, контейнер с адсорбентом, объемом 300 мл.



Система CytoSorb, контейнер с адсорбентом, объёмом 300 мл. Первичная упаковка.



Система CytoSorb, контейнер с адсорбентом, объёмом 300 мл. Коробка, верхняя сторона.



Система CytoSorb, контейнер с адсорбентом, объёмом 300 мл. Коробка, боковая сторона 1.

CytoSorb® 300

en	Polymer Based Adsorption System
de	Adsorptionsanlage auf Polymer-Basis
it	Sistema di assorbimento a base di polimeri
fr	Système d'adsorption à base de polymère
es	Sistema de adsorción de base polimérica
nl	Adsorptiesysteem op Polymeerbasis
da	Polymerbaseret adsorptionssystem
se	Polymerbaserat adsorptionssystem
no	Polymerbaseret absorberingsystem
fi	Polymeripohjainen adsorptiomateriaali
tr	Polymer Bazı Tuturma Sistemi
bg	Адсорбционна система на основата на полимери
ro	Sistem de adsorbție pe bază de polimeri
ru	Адсорбционная система на основе полимерных материалов

pl	System adsorpcji oparty na polimerach
cz	Adsorpční systém na polymerové bázi
hr	Adsorpcijski sustav na bazi polimera
sr	Adsorpcijski sistem na bazi polimera
sl	Adsorpcijski sistem na osnovi polimera
sk	Adsorpčný systém založený na polyméri
lt	Polymerinė adsorbcijos sistema
et	Polümeeripõhine adsorptsioonisüsteem
lv	Adsorbcijas sistēma uz polimēru bāzes
el	Σύστημα απορρόφησης πολυμερούς
gd	Còras Asùchaidh Polaiméiribhunaith
pt-BR	Sistema de Adsorção à Base de Polímero
pt	Sistema de adsorção de base polimérica
hu	Polymer alapú adszorpció rendszer

CytoSorbents™

ООО ЦРПМ  INFO@CIRMI.RU  WWW.GOSZDRAVNADZOR.RU



Система CytoSorb, контейнер с адсорбентом, объёмом 300 мл. Коробка, боковая сторона 3.

CytoSorb® 300



Система на основе полимеров для адсорбции
цитокинов CytoSorb стерильная, однократного
применения

Уполномоченная организация (дистрибьютер) в РФ:

ООО «Интенсивмед», Россия, Москва, 127015, ул. Новодмитровская д. 2 к. 2,
офис 23

Рег. уд. № РЗН 2016/4028 от 27 апреля 2016 года

Место производства: «Цитосорбенс Корпорейшн», США, CytoSorbents
Corporation, 7 Deer Park Dr., Suite K, Monmouth Jct., NJ 08852, USA



Лот № 110221 C

Годен до: 11.2024

SN 049

Система CytoSorb, контейнер с адсорбентом, объемом 300 мл. Коробка, боковая сторона 4.



Система CytoSorb, контейнер с адсорбентом, объёмом 300 мл. Коробка, нижняя сторона.



Адаптер CytoSorb, вариант исполнения 1, в пакете, сторона 1.

REF CYTOSORB ADAPTER 1

CODE: 1500010011

REV: 5

Pre-Filter Integration Adapter (1a)

1 Tube Hemofilter Connector female red - Hemofilter Connector female blue, 53 cm (ø4,3x6,8), needle port blue, clamp

LOT B21-4746

2021-06

2026-05



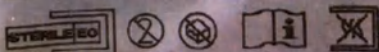
(01)08033718000569(17)260501(10)B214746

GBR OPERATE UNDER ASEPTIC CONDITIONS. FLUID PATH IS GUARANTEED ONLY IF THE PACKAGING IS NOT DAMAGED AND IF THE PROTECTIVE CAPS ARE PERFECTLY PLACED. THE TUBING SET MUST BE USED ONCE ON ONE PATIENT ONLY. BEFORE USE CHECK THE EXPIRY DATE ON THE STERILE PACKAGING. DO NOT USE AFTER THIS DATE. USE THE DEVICE RIGHT AFTER PACKAGING OPENING AND PROTECTIVE CAPS REMOVAL. SINGLE USE DEVICE. REUSE MAY INVOLVE RISK OF CONTAMINATION OR COMPROMISED DEVICE FUNCTION OR STRUCTURAL INTEGRITY AND CAUSE ILLNESS OR DEATH. AFTER USE DISCARD THE LINE ACCORDING TO THE PRESCRIPTIONS IN FORCE IN THE COUNTRY. DO NOT USE NEEDLES BIGGER THAN 21 GA (0.8 MM) IN INJECTION PORTS. THESE PORTS ARE TO BE USED FOR INTERMITTENT INJECTIONS OR SAMPLE WITHDRAWAL ONLY. USE ASEPTIC TECHNIQUE. THE LINE MIGHT BE DAMAGED BY CHEMICAL PRODUCTS (DISINFECTANTS) OR DRUGS. MAX. PRESSURE: 500 mmHg

ITA OPERARE IN CONDIZIONI ASEPTICHE. LA STERILITÀ DEL PERCORSO FLUIDO È GARANTITA SOLTANTO SE LA CONFEZIONE È INTEGRA E LE CAPSULE TERMINALI SONO PERFETTAMENTE INSERITE. IL DISPOSITIVO VA UTILIZZATO UNA SOLA VOLTA E SU UN UNICO PAZIENTE. PRIMA DELL'USO, VERIFICARE LA DATA DI SCADENZA RIPORTATA SULLA CONFEZIONE STERILE. NON UTILIZZARE IL PRODOTTO OLTRE LA DATA. USARE IL DISPOSITIVO IMMEDIATAMENTE DOPO AVER APERTO LA CONFEZIONE E DOPO AVER REMOSSO LE CAPSULE DI PROTEZIONE TERMINALI. DISPOSITIVO MONOUSO. IL RUTILIZZO PUÒ COMPORTARE RISCHI DI CONTAMINAZIONE O COMPROMISSIONE DELLA FUNZIONALITÀ O INTEGRITÀ DEL DISPOSITIVO E CAUSARE MALATTIA O MORTE. DOPO L'USO SMALTIRE IL DISPOSITIVO IN ACCORDO ALLE PRESCRIZIONI APPLICABILI VIGENTI NEL PAESE DI UTILIZZO. NEI PUNTI INIEZIONE NON UTILIZZARE AGLI CON DIAMETRO SUPERIORE A 21 GAUGE (0.8 MM). QUESTI ACCESSI POSSONO ESSERE USATI SOLAMENTE PER INIEZIONI INTERMITTENTI O PRELEVI CAMPIONI SANGUE CON TECNICA ASEPTICA. IL DISPOSITIVO POTREBBE ESSERE DANNEGGIATO DALL'EVENTUALE CONTATTO CON PRODOTTI CHIMICI (DISINFETTANTI) O MEDICINALI MASSIMA PRESSIONE DI UTILIZZO: 500 mmHg

DEU AUF ASEPTISCHE ARBEITSWEISE ACHTEN. DIE STERILITÄT DES FLÜSSIGKEITSPATHS IST NUR GARANTIERT, WENN DIE VERPACKUNG NICHT BESCHÄDIGT IST UND DIE SCHUTZKAPPEN ORDNUNGSGEMÄß ANGEBRACHT SIND. DAS SCHLAUCHSYSTEM DARF NUR EINMAL AM PATIENTEN VERWENDET WERDEN. VOR GEBRAUCH MÜSSEN VERFALLDATUM UND STERILVERPACKUNG GEPRÜFT WERDEN. NACH VERFALL NICHT MEHR VERWENDEN. GERÄT UNVERZÜGLICH NACH ÖFFNEN DER VERPACKUNG UND ENTFERNEN DER SCHUTZKAPPEN VERWENDEN. EINMALPRODUKT. WIEDERVERWENDUNG KANN ZU KONTAMINATION FÜHREN. DIE FUNKTION UND STRUKTURELLE INTEGRITÄT DES PRODUKTS BEI KONTAKT MIT CHEMISCHEN DESINFIZIENTMITTELN ODER ARZNEIMITTELN KÖNNEN BESCHÄDIGT WERDEN. MAX. DRUCK: 500 mmHg

FRA UTILISER DANS DES CONDITIONS ASEPTIQUES. LA STERILITÉ DU TRAJET POUR LIQUIDE N'EST GARANTIE QUE SI L'EMBALLAGE EST INTACT ET SI LES CAPSULES PROTECTRICES SONT PARFAITEMENT EN PLACE. LE KIT DE LIGES N'EST À UTILISER QUE UNE SEULE FOIS SUR UN SEUL ET MÊME PATIENT AVANT UTILISATION. CONTRÔLER LA DATE D'ÉCHÉANCE DE STÉRILISATION. NE PAS UTILISER AU DELÀ DE CETTE DATE. UTILISER LE DISPOSITIF IMMÉDIATEMENT APRÈS L'OUVERTURE. L'EMBALLAGE ET LE RETRAIT DES CAPSULES PROTECTRICES. LE DISPOSITIF À USAGE UNIQUE. LA RÉUTILISATION PEUT ENTRAINER UN RISQUE DE CONTAMINATION OU D'ALTÉRATION DU FONCTIONNEMENT DU DISPOSITIF. L'INTÉGRITÉ STRUCTURELLE DU DISPOSITIF ET CAUSER UNE MALADIE OU LE DÉCÈS. APRÈS UTILISATION, DÉTRUIRE LA LIGNE SELON LES RÈGLES EN VIGUEUR DANS LE PAYS. NE PAS UTILISER DES AIGUILLES PLUS GROSSES QUE 21 GA (0.8 MM). LES PORTS D'INJECTION DES PORTS NE DOIVENT ÊTRE UTILISÉS QUE POUR DES INJECTIONS OU DES PRÉLÈVEMENTS INTERMITTENTS. UTILISER UNE TECHNIQUE ASEPTIQUE. L'APPAREIL PEUT ÊTRE ALTÉRÉ PAR DES PRODUITS CHIMIQUES (DESINFECTANTS) OU MÉDICAMENTEUX. PRESSION MAXIMALE: 500 mmHg



Produced exclusively for:

CytoSorbents



HAEMOTRONIC S.p.A.
Advanced Medical Technologies
Via Carreri, 16
41037 MIRANDOLA - Modena (Italy)

CE 0123



Адаптер CytoSorb, вариант исполнения 1

Уполномоченная организация (дистрибьютер) в РФ:
ООО «Интексмед», Россия, Москва, 127015, ул. Новодмитровская
д. 2 к. 2, офис 23

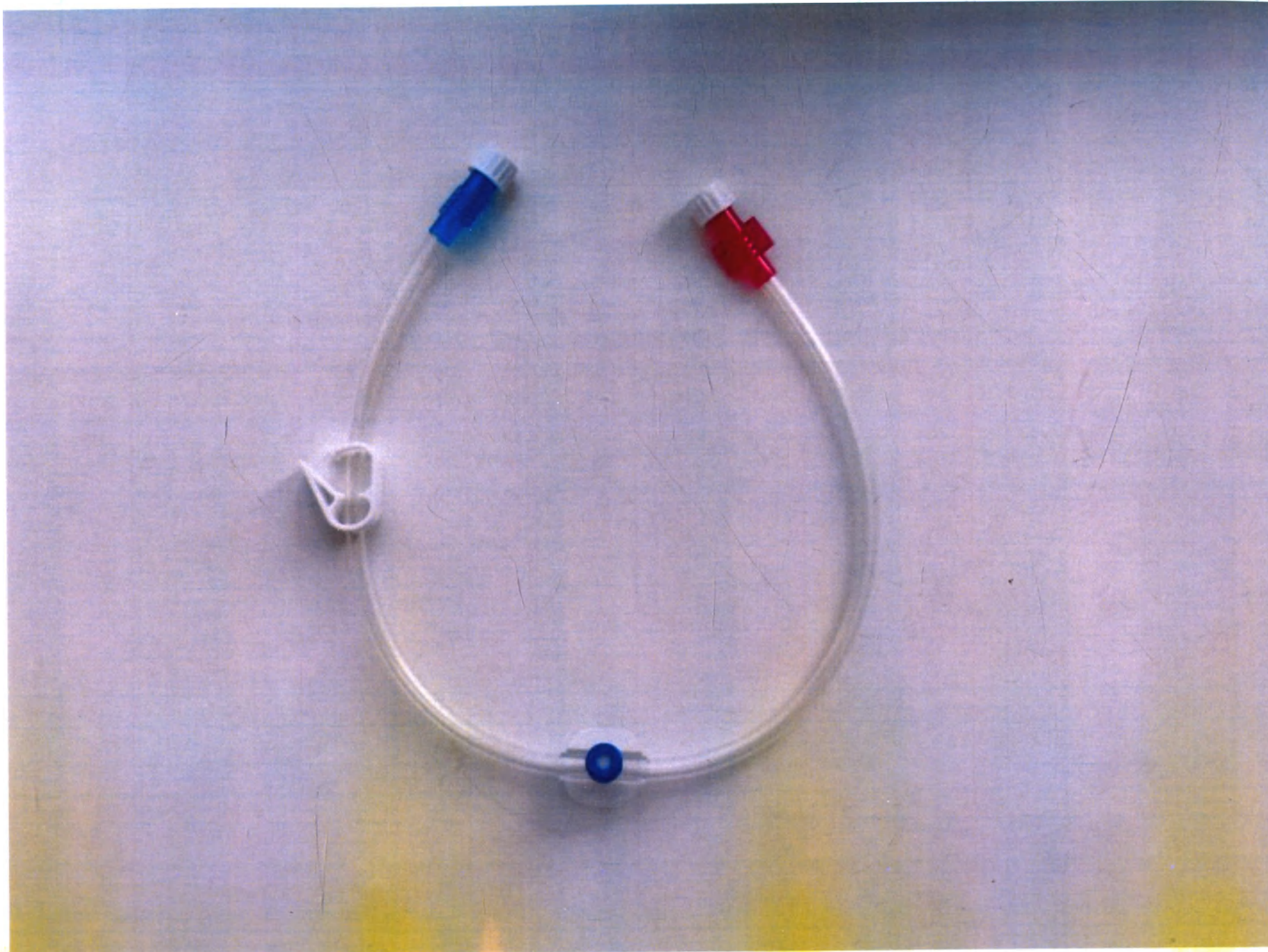
Рег. уд. № РЗН 2016/4028 от 27 апреля 2016 года

Место производства:

Haemotronic S.p.A. Via Carreri, 16-41037 Mirandola, Italy

Лот №

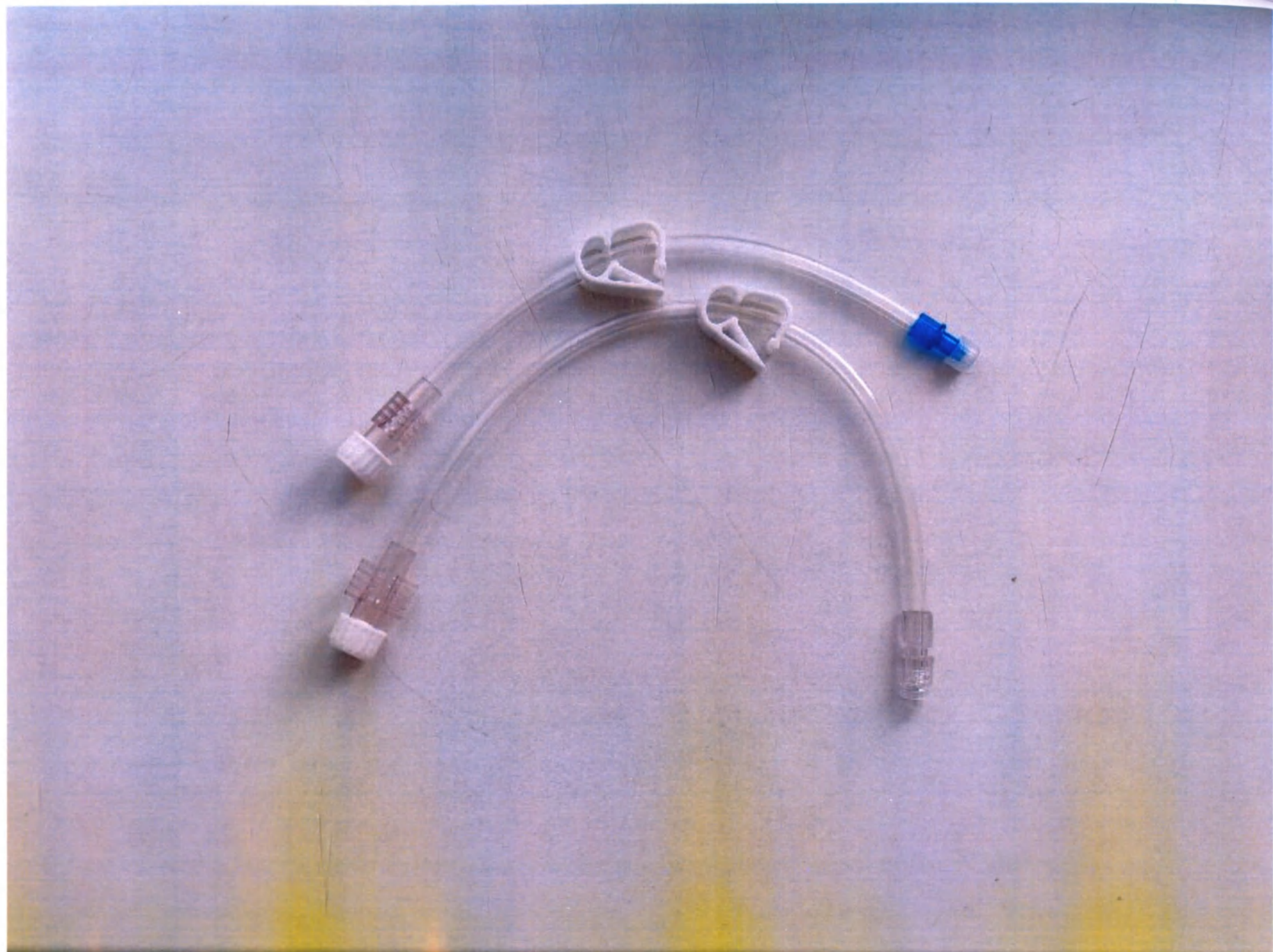
Годен до: 05.2026



Адаптер CytoSorb, вариант исполнения 1



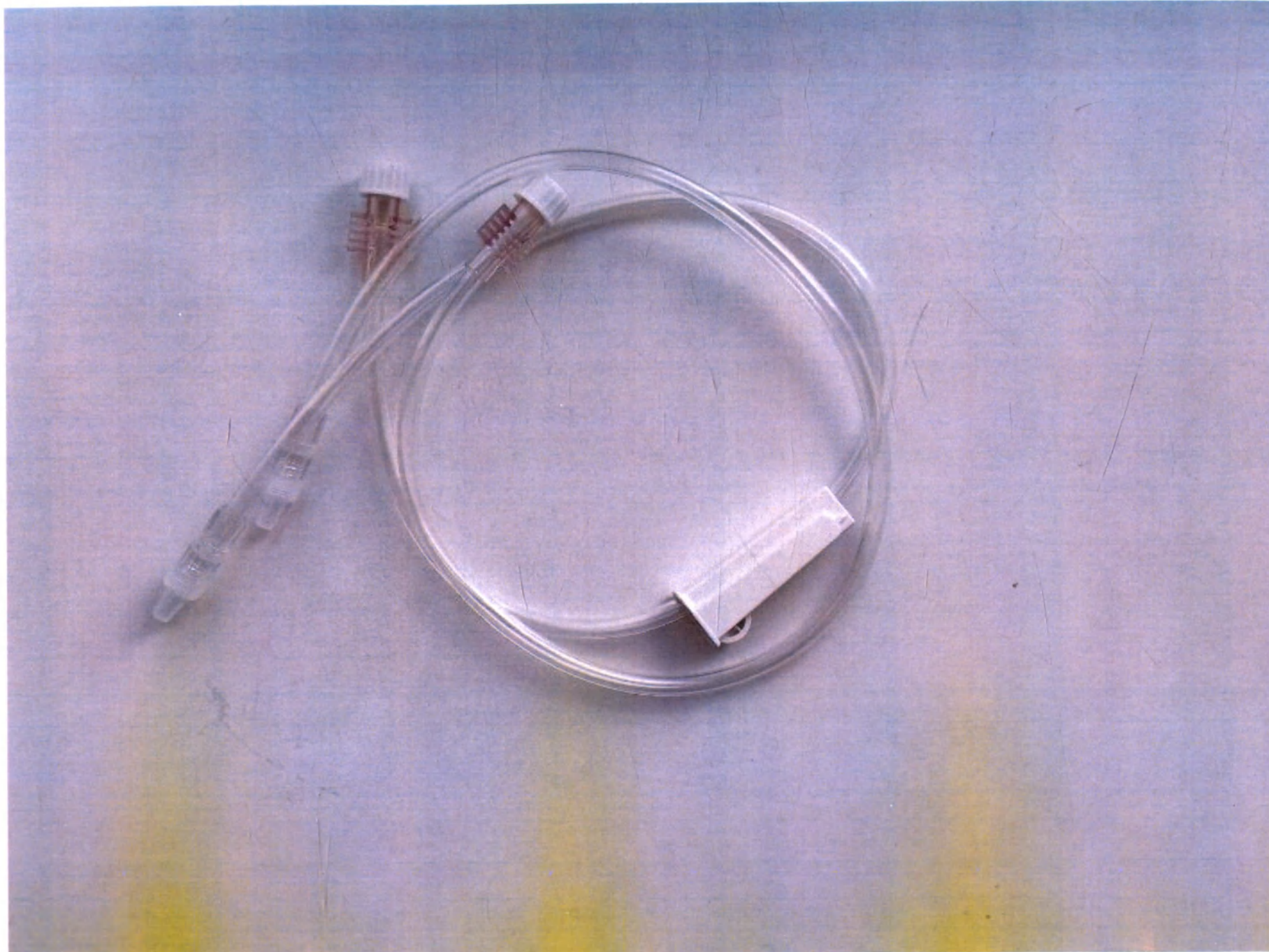
Адаптер CytoSorb, вариант исполнения 2, в пакете, сторона 1.



Адаптер CytoSorb, вариант исполнения 2.



Адаптер CytoSorb, вариант исполнения 3, в пакете, сторона 1.



Адаптер CytoSorb, вариант исполнения 3.



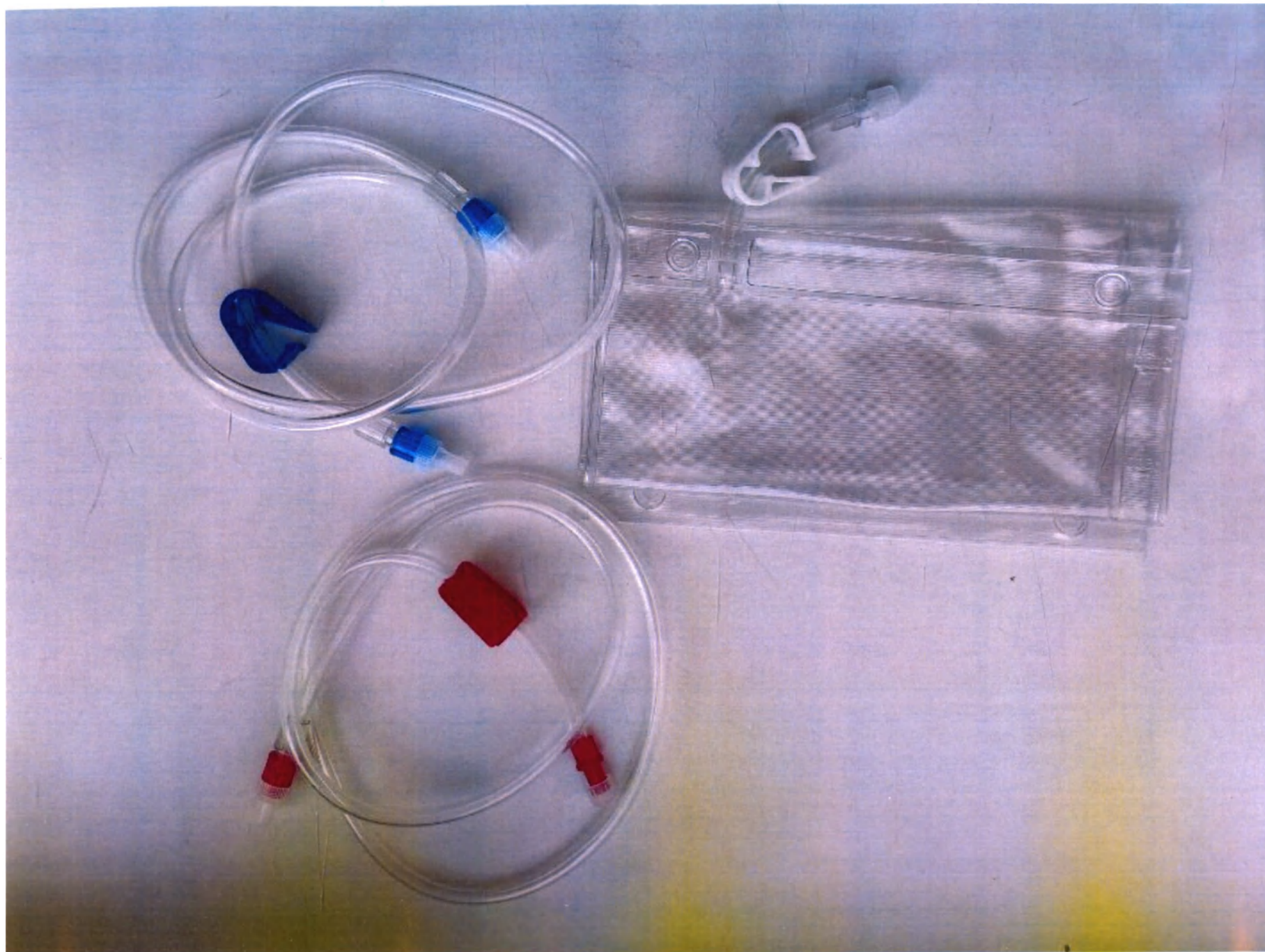
Адаптер CytoSorb промывочный, вариант исполнения 1, в пакете, сторона 1.



Адаптер CytoSorb промывочный, вариант исполнения 1



Адаптер CytoSorb промывочный, вариант исполнения 2, в пакете, сторона 1.



Адаптер CytoSorb промывочный, вариант исполнения 2.

В документе пронумеровано и прошито
4 листа (Двадцать четыре) листа
Генеральный директор

В.Ю. Горобец



МАКЕТЫ МАРКИРОВКИ НА РУССКОМ ЯЗЫКЕ

Система CytoSorb, контейнер с адсорбентом, объёмом 300 мл

Уполномоченная организация (дистрибьютер) в РФ:
ООО «Интенсивмед», Россия, Москва, 127015, ул. Новодмитровская
д. 2 к. 2, офис 23

Рег. уд. № 2016/4028 от

Годен до:

Производитель: CytoSorbents Inc., 305 College Road East, Princeton, NJ,
08540 USA

Место производства: CytoSorbents Inc., 305 College Road East, Princeton,
NJ, 08540 USA

Адаптер CytoSorb, вариант исполнения 1

Уполномоченная организация (дистрибьютер) в РФ:
ООО «Интенсивмед», Россия, Москва, 127015, ул. Новодмитровская
д. 2 к. 2, офис 23

Рег. уд. № 2016/4028 от

Годен до:

Производитель: CytoSorbents Inc., 305 College Road East, Princeton, NJ,
08540 USA.

Место производства: Haemotronic S.p.A, Via Carreri, 16-41037 Mirandola
(MO), ITALY.

Адаптер CytoSorb, вариант исполнения 2

Уполномоченная организация (дистрибьютер) в РФ:
ООО «Интенсивмед», Россия, Москва, 127015, ул. Новодмитровская
д. 2 к. 2, офис 23

Рег. уд. № 2016/4028 от

Годен до:

Производитель: CytoSorbents Inc., 305 College Road East, Princeton, NJ,
08540 USA.

Место производства: Haemotronic S.p.A, Via Carreri, 16-41037
Mirandola (MO), ITALY.

Система CytoSorb, контейнер с адсорбентом, объемом 300 мл

Уполномоченная организация (дистрибьютер) в РФ:

ООО «Интенсивмед», Россия, Москва, 127015, ул. Новодмитровская д. 2 к. 2, офис 23

Рег. уд. № 2016/4028 от

Годен до:

Производитель: CytoSorbents Inc., 305 College Road East, Princeton, NJ, 08540 USA

Место производства: CytoSorbents Inc., 305 College Road East, Princeton, NJ, 08540 USA

Адаптер CytoSorb, вариант исполнения 1

Уполномоченная организация (дистрибьютер) в РФ:

ООО «Интенсивмед», Россия, Москва, 127015, ул. Новодмитровская д. 2 к. 2, офис 23

Рег. уд. № 2016/4028 от

Годен до:

Производитель: CytoSorbents Inc., 305 College Road East, Princeton, NJ, 08540 USA.

Место производства: Haemotronic S.p.A, Via Carreri, 16-41037 Mirandola (MO), ITALY.

Адаптер CytoSorb, вариант исполнения 2

Уполномоченная организация (дистрибьютер) в РФ:

ООО «Интенсивмед», Россия, Москва, 127015, ул. Новодмитровская д. 2 к. 2, офис 23

Рег. уд. № 2016/4028 от

Годен до:

Производитель: CytoSorbents Inc., 305 College Road East, Princeton, NJ, 08540 USA.

Место производства: Haemotronic S.p.A, Via Carreri, 16-41037 Mirandola (MO), ITALY.

Адаптер CytoSorb, вариант исполнения 3

Уполномоченная организация (дистрибьютер) в РФ:
ООО «Интенсивмед», Россия, Москва, 127015, ул. Новодмитровская
д. 2 к. 2, офис 23

Рег. уд. № 2016/4028 от

Годен до:

Производитель: CytoSorbents Inc., 305 College Road East, Princeton, NJ,
08540 USA.

Место производства: Haemotronic S.p.A, Via Carreri, 16-41037 Mirandola
(MO), ITALY.

Адаптер CytoSorb промывочный, вариант исполнения 1

Уполномоченная организация (дистрибьютер) в РФ:
ООО «Интенсивмед», Россия, Москва, 127015, ул. Новодмитровская
д. 2 к. 2, офис 23

Рег. уд. № 2016/4028 от

Годен до:

Производитель: CytoSorbents Inc., 305 College Road East, Princeton, NJ,
08540 USA.

Место производства: Haemotronic S.p.A, Via Carreri, 16-41037 Mirandola
(MO), ITALY.

Адаптер CytoSorb промывочный, вариант исполнения 2

Уполномоченная организация (дистрибьютер) в РФ:
ООО «Интенсивмед», Россия, Москва, 127015, ул. Новодмитровская
д. 2 к. 2, офис 23

Рег. уд. № 2016/4028 от

Годен до:

Производитель: CytoSorbents Inc., 305 College Road East, Princeton, NJ,
08540 USA.

Место производства: Haemotronic S.p.A, Via Carreri, 16-41037 Mirandola
(MO), ITALY.

В документе пронумеровано и прошито
3 листа (Три) листа

Генеральный директор
В.Ю. Горобец

