

«УТВЕРЖДАЮ»

**Генеральный директор
ООО «Медицинские изделия»**



Галимов Д.Ф.

2022 г.

Инструкция по применению

**Зеркало носовое стерильное одноразовое в вариантах исполнения
МИ.942202.000 ИП**

Версия № 3

Наименование медицинского изделия

Зеркало носовое стерильное одноразовое в вариантах исполнения по ТУ 32.50.13-007-98349125-2021 (в дальнейшем - изделие) согласно Таблице 1.

Область применения: медицинские, лечебно-профилактические учреждения, в том числе и амбулаторные, специализирующиеся на оториноларингологии.

Изделие предназначено для применения в условиях медицинских организаций.

Изделие должно использоваться исключительно квалифицированным и подготовленным медицинским персоналом.

Контакт: кратковременный прямой контакт с неповрежденными кожными и слизистыми покровами продолжительностью менее 24 часов.

Изделие выпускается стерильным и предназначено для одноразового использования.

Назначение

Изделие предназначено для расширения крыльев носа при выполнении осмотра пазух носа, носовых ходов, полости носа, осуществляемых при профилактических и диагностических осмотрах в условиях медицинского учреждения оториноларингологического профиля.

Показания для применения медицинского изделия

- осмотр носовой полости на этапе первичного осмотра (передняя и средняя риноскопия);
- регулирование степени расширения крыльев носа при осмотре;
- диагностические процедуры, выполняемые в носовой полости без признаков нарушения целостности тканей.

Противопоказания к применению

- не рекомендовано использование при выполнении ринологического хирургического вмешательства;
- лечебные процедуры, выполняемые в носовой полости;
- невозможность введения губок в носовую полость в результате анатомических дефектов лицевого отдела черепа;
- нарушение целостности стерильной упаковки;
- истечение срока годности;
- наличие повреждения изделия.

Меры предосторожности

Не допускается повторное использование изделия. Повторное использование может привести к увеличению риска возникновения инфекции и перекрестной контаминации, а также к утрате физических свойств изделия, необходимых для его использования по назначению.

Побочные эффекты

При надлежащем использовании изделий побочных эффектов не наблюдается.

Комплектность поставки

Комплект поставки изделия должен соответствовать указанному в таблице 1.

Таблица 1

№ н/п	Наименование	Обозначение документа	Количество
	Зеркало носовое стерильное одноразовое в вариантах исполнения по ТУ 32.50.13-007-98349125-2021	МИ.942202.000	
1.	Зеркало носовое стерильное одноразовое Тип 1 № 22	942202.001	1 шт.
2.	Зеркало носовое стерильное одноразовое Тип 1 № 30	942202.002	1 шт.
3.	Зеркало носовое стерильное одноразовое Тип 2 № 22	942202.003	1 шт.
4.	Зеркало носовое стерильное одноразовое Тип 2 № 30	942202.004	1 шт.
Эксплуатационная документация			
5.	Инструкция по применению	МИ.942202.000ИП	на бумажном носителе (1 экземпляр на транспортную упаковку) и в электронном виде*

*1) Эксплуатационная документация предоставляется на бумажном носителе и в электронном виде, размещенной на сайте компании.

Описание медицинского изделия

Изделие поставляется стерильным в потребительской упаковке.

Способ стерилизации – газовый (окисью этилена).

Изделие предназначено для одноразового использования.

Масса изделия должна быть не более 0,1 кг.

Указания по эксплуатации

Изделие при эксплуатации устойчиво к климатическим воздействиям для климатического исполнения УХЛ4.2 по ГОСТ 15150.

Изделие должно утилизироваться по правилам, установленным СанПиН 2.1.3684 «Санитарно-эпидемиологические требования к содержанию территорий городских и сельских поселений, к водным объектам, питьевой воде и питьевому водоснабжению, атмосферному воздуху, почвам, жилым помещениям, эксплуатации производственных, общественных помещений, организации и проведению санитарно-противоэпидемических (профилактических) мероприятий».

Изделие должно использоваться исключительно квалифицированным и подготовленным медицинским персоналом. Визуальным осмотром определить целостность потребительской упаковки. Убедиться в действии срока годности изделия. С соблюдением правил асептики вскрыть потребительскую упаковку. Использовать изделие в соответствии с назначением изделия. Осмотр должен производиться с соблюдением общепринятых правил асептики.

Эксплуатация изделия при повреждении потребительской упаковки, при наличии неоднородного сварного шва или по истечению срока годности запрещена.

Использовать изделие непосредственно после вскрытия потребительской упаковки. Применять изделие только по назначению (см. Инструкцию по применению). Не допускается повторное применение. Использованное изделие утилизировать, соблюдая правила утилизации (см. Инструкцию по применению).

Не использовать не по назначению.

Материалы и марки

Изделие изготовлено из материалов, указанных в таблице 2.

Таблица 2

№	Наименование	Наименование, марка материала
1.	Зеркало носовое стерильное одноразовое Тип 1 № 22 - створки: - скоба зажимная:	Смесь полистирола и суперконцентрата. Проволока.
2.	Зеркало носовое стерильное одноразовое Тип 1 № 30 - створки: - скоба зажимная:	
3.	Зеркало носовое стерильное одноразовое Тип 2 № 22	Смесь полипропилена и суперконцентрата.
4.	Зеркало носовое стерильное одноразовое Тип 2 № 30	

Условия эксплуатации

Изделие при эксплуатации устойчиво к климатическим воздействиям для климатического исполнения УХЛ4.2 по ГОСТ 15150.

Утилизация

Изделие должно утилизироваться согласно правилам, установленным СанПиН 2.1.3684.

Использованное изделие относится к отходам класса Б согласно СанПиН 2.1.3684.

Изделие, неиспользованное по причине окончания срока годности или повреждения потребительской упаковки, относится к классу А согласно СанПиН 2.1.3684 и утилизируется как твердые коммунальные отходы.

Внимание! Изделие стерильно, нетоксично.

Внимание! Изделие выпускается стерильным и предназначено для одноразового использования.

Метод стерилизации

Газовый (оксидом этилена).

Гарантии изготовителя

Изготовитель гарантирует соответствие изделия требованиям настоящих технических условий при соблюдении потребителем правил хранения, транспортирования и эксплуатации.

Гарантийный срок сохранения стерильности изделия – 5 (пять) лет.

Транспортирование и хранение

Транспортировать изделие следует транспортом всех видов в крытых транспортных средствах в соответствии с правилами перевозок, действующими на транспорте данного вида.

Условия транспортирования изделия в части воздействия климатических факторов должны соответствовать условиям хранения 5 (ОЖ4) по ГОСТ 15150.

Условия хранения изделий в стерильной упаковке в части воздействия климатических факторов должны соответствовать условиям хранения 1 (Л) по ГОСТ 15150.

Изделие должно храниться в групповой и/или транспортной упаковке по условиям хранения 1(Л) по ГОСТ 15150 при температуре от +5 до +40 °С и относительной влажности воздуха не более 80% при температуре +25 °С на расстоянии не менее 1 м от нагревательных приборов. Избегать воздействия прямых солнечных лучей и значительных колебаний температуры во время хранения.

После транспортирования в условиях отрицательных температур изделия должны быть выдержаны в транспортной таре в условиях хранения не менее 12 часов до использования.

Требования к техническому обслуживанию и ремонту медицинского изделия

Изделие имеет полностью законченную конструкцию и не требует в процессе эксплуатации каких-либо вмешательств по техническому обслуживанию и ремонту.

Требования к охране окружающей среды

Изделие при использовании, транспортировании и хранении не оказывает негативного воздействия на человека и окружающую среду.

Риски применения медицинского изделия

В рамках процедуры производителем были определены опасности, связанные с использованием, конструкцией и процедурами. Опасности с неприемлемым уровнем риска были сокращены до приемлемого уровня путем изменения конструкции, проведения испытаний и других взаимоприемлемых мер. На основании анализа были выявлены и сокращены до приемлемых уровней все установленные и предвидимые заранее опасности и сопутствующие риски.

Сведения о рекламациях

Рекламации в установленном порядке предъявляются предприятию – производителю ООО «Медицинские изделия» по адресу: Россия, 420061, Республика Татарстан, г. Казань, ул. Космонавтов, д. 39, офис 102.

Тел.: (843) 279-69-03, e-mail: info@medizdelie.ru.

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью «Медицинские изделия» (ООО «Медицинские изделия»).

Юридический адрес: Россия, 420061, Республика Татарстан, г. Казань, ул. Космонавтов, д. 39, офис 102.

Тел.: (843) 279-69-03, e-mail: info@medizdelie.ru.

Место производства медицинского изделия

1. ООО «Медицинские изделия», Россия, 140500, Московская область, г. Луховицы, пр-д Строителей, влад. 7, стр. 3.

Перечень применяемых производителем (изготовителем) медицинского изделия национальных стандартов

- ГОСТ ISO 11607-1-2018 «Упаковка для медицинских изделий, подлежащих финишной стерилизации. Часть 1. Требования к материалам, барьерным системам для стерилизации и упаковочным системам».
- ГОСТ Р ИСО 15223-1-2020 «Изделия медицинские. Символы, применяемые при маркировании медицинских изделий, на этикетках и в сопроводительной документации. Часть 1. Основные требования».
- ГОСТ Р 52770-2016 «Изделия медицинские. Требования безопасности. Методы санитарно-химических и токсикологических испытаний».

Символы, наносимые на маркировку:



Стерилизация
оксидом этилена



Не допускать
воздействия
солнечного света



Запрет на
повторное
применение



Беречь от влаги



Не использовать при
повреждении
упаковки



Хрупкое,
обращаться
осторожно



Температурный
диапазон



Верх



Диапазон влажности



Пределы
температуры



Обратитесь к
инструкции по
применению



Знак соответствия
при декларировании
(при наличии)



Знак соответствия
при добровольной
сертификации
(при наличии)

всего прошито, пронумеровано
и скреплено печатью

7 (силь)

листа (ов)

Генеральный директор
ООО «Медицинские изделия»



Д.Ф. Галимов