



«УТВЕРЖДАЮ»
Директор
ООО «Лидкор»
Е.Ю.Гохгут
«6» апреля 2023 г.

Инструкция по применению Удлинитель для инфузионной терапии

Наименование медицинского изделия.

Удлинитель для инфузионной терапии по ТУ 9464-005-70440344-2015 (далее по тексту – «удлинитель»).

Область применения медицинского изделия.

Удлинитель используется в условиях клиник и больниц.

Удлинитель стерильный однократного применения,

Область медицинского применения – трансфузиология.

Показания для применения медицинского изделия.

Удлинитель предназначен для соединения шприцевого насоса с устройством сосудистого доступа пациента.

Противопоказания для применения медицинского изделия.

Процедура должна производиться по назначению врача.

Противопоказанием к переливанию инфузионных растворов является отек легких, сердечно-сосудистая недостаточность, анурия.

Возможные побочные действия при использовании медицинского изделия:

Легкое головокружение, индивидуальная непереносимость.

Взаимодействие с другими медицинскими изделиями.

Специальных исследований по взаимодействию с другими медицинскими изделиями не проводились.

Технические характеристики, общая схема изделия, характеристики расходных материалов (по применимости).

Удлинитель должен соответствовать требованиям ТУ 9464-005-70440344-2015 «Удлинитель для инфузионной терапии».

Инструкция распространяется на виды исполнения в соответствии с таблицей 1:

Таблица 1.

Наименование изделия	Вид исполнения	Длина (см)	Остаточный объем (мл)	Номер схемы
Удлинитель для инфузионной терапии	-удлинитель для инфузионной терапии тип 2(luer-lock)	90	1,4	Схема 1.
		150	2,4	
		250	4	
	-удлинитель для инфузионной терапии тип 3(luer-slip)	90	1,4	Схема 2
		150	2,4	
		250	4	

Схемы устройства.

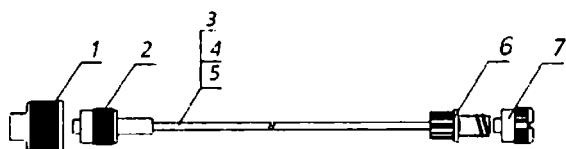


Схема 1. Удлинитель инфузионной терапии тип 2 (luer-lock)

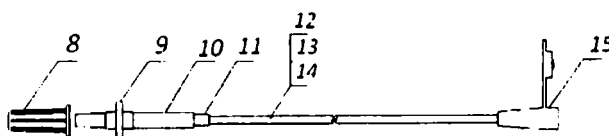


Схема 2. Удлинитель инфузионной терапии тип 3 (luer-slip)

Таблица 2

№ п/п	Наименование	Размеры
1	Колпачок защитный FLL	Соединения с сопрягаемой деталью коннектором MLL Высота 15 ± 5 мм. Внутренний диаметр 11 ± 3 мм.
2	Коннектор MLL	Диаметр соединения $2,0 \pm 0,1$ мм Длина 25 ± 2 мм
3	Трубка соединительная	Внутренний/внешний диаметр $1,3 \pm 0,05$ мм / $2,5 \pm 0,05$ мм. Длина 900 ± 180 мм
4	Трубка соединительная	Внутренний/внешний диаметр $1,3 \pm 0,05$ мм / $2,5 \pm 0,05$ мм. Длина 1500 ± 300 мм
5	Трубка соединительная	Внутренний/внешний диаметр $1,3 \pm 0,05$ мм / $2,0 \pm 0,05$ мм. Длина 2500 ± 500 мм
6	Коннектор FLL	Диаметр соединения $4,1 \pm 0,1$ мм Длина 20 ± 4 мм
7	Колпачок вентилируемый MLL	Соединения с сопрягаемой деталью коннектором MLL. Высота 8 ± 5 мм. Внутренний диаметр 9 ± 3 мм.
8	Колпачок защитный коннектора луер-луер	Соединения с сопрягаемой деталью коннектором луер-луер. Высота 22 ± 5 мм. Внутренний диаметр 6 ± 3 мм.
9	Коннектор луер-луер	Соединение конусное Luer-Slip Внутренний/внешний диаметр $3,95 \pm 0,1$ мм / $4,53 \pm 0,1$ мм. Длина 29 ± 1 мм
10	Трубка-переходник	Внутренний/внешний диаметр $3,6 \pm 0,1$ мм / $5,1$ мм. Длина 20 ± 4 мм
11	Трубка-переходник	Внутренний/внешний диаметр $2,4 \pm 0,05$ мм / $3,6 \pm 0,1$ мм. Длина 15 ± 3 мм
12	Трубка соединительная	Внутренний/внешний диаметр $1,3 \pm 0,05$ мм / $2,5 \pm 0,05$ мм. Длина 900 ± 180 мм
13	Трубка соединительная	Внутренний/внешний диаметр $1,3 \pm 0,05$ мм / $2,5 \pm 0,05$ мм. Длина 1500 ± 300 мм
14	Трубка соединительная	Внутренний/внешний диаметр $1,3 \pm 0,05$ мм / $2,0 \pm 0,05$ мм. Длина 2500 ± 500 мм
15	Наконечник с заглушкой	Диаметр соединения $2,45 \pm 0,05$ мм. Длина 20 ± 1 мм. Соединение конусное Luer-Slip

Для изготовления устройства используются материалы и узлы, указанные в Таблице 3.

Наименование деталей и узлов	Тип (марка) материала
Коннектор FLL	Поливинилхлорид гранулированный медицинский (PVC HT/2 Rigid)
Коннектор MLL	Акрилонитрилбутадиенстирол (ABS HI 121H)

Колпачок защитный FLL	Полиэтилен (LD PE), или Полиэтилен (LLDPE)
Колпачок вентилируемый MLL	Полипропилен (PP HP 501H)
Трубки соединительные Трубка-переходник	Поливинилхлорид пластифицированный медицинский экстру- зионный (RB4 AZZ)
Наконечник с заглушкой	Поливинилхлорид (PVC VJ375/1 CLEAR 42)
Колпачок защитный коннекто- ра луер-луер	Полиэтилен (RIBLENE FH 20 (LD PE)
Коннектор луер-луер	Акрилонитрилбутадиенстирол (ABS HI 121H)
Клей	Циклогексанон (чистый)
Тара потребительская (пакет)	Материал многослойный пленочный комбинированный ПЭТ/ПЭ и Бумага для упаковывания медицинских изделий БГС-60

Комплектность медицинского изделия

В комплект поставки устройства входит:

Таблица 4

Наименование	Обозначение документа, основные характеристики или изготовитель	Количество
Удлинитель для инфузионной те- рапии	ТУ 9464-005-70440344-2015	1 шт.
Документация		
Паспорт изделия	УИТ.0005.000ПС	1 шт.*
Инструкция по применению.	УИТ.0005.000ИП	1 шт.**

Примечания: * - на партию;

** - на 1 ящик.

ВНИМАНИЕ!



- Соблюдать правила асептики
- Не использовать при нарушении целостности потребительской тары
- Однократного применения
- Повторному использованию и стерилизации не подлежит
- Беречь от влаги и высоких температур
- После транспортирования в условиях отрицательных температур удлинители в транспортной таре должны быть выдержаны при нормальных климатических условиях не менее 24 часов перед применением.
- Применять со шприцевым насосом с рабочим давлением до 4 атм. при комнатной температуре
- Утилизировать после использования согласно нормам и правилам РФ действующих на момент утилизации
- Внимательно ознакомиться с инструкцией перед применением

Порядок применения:

1. Вскрыть стерильную упаковку и извлечь удлинитель.
2. Снять колпачок защитный (7) с коннектора (6) (тип 2).
3. Подсоединить коннектор (6) или наконечник (15) к штуцеру шприца.
4. Заполнить удлинитель раствором.

Внимание! Контролировать трубку удлинителя на отсутствие пузырьков воздуха!

5. Снять колпачок защитный (1 или 8) с коннектора (2 или 9).
6. Подсоединить коннектор (2 или 9) к периферическому или центральному венозному катетеру пациента.
7. Ввести лекарственный препарат.

8. После окончания введения лекарственного препарата отсоединить коннектор (2 или 9) от катетера пациента.

Транспортирование и хранение

Удлинитель в упаковке производителя транспортируется всеми видами крытых транспортных средств в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на транспорте каждого вида, при температуре от -50 до +50°C, относительной влажности воздуха до 98% при +25°C.



Удлинитель в упаковке предприятия-изготовителя должен храниться в сухом отапливаемом помещении на стеллажах на расстоянии не менее 1 м от нагревательных приборов в местах, защищенных от агрессивных сред при температуре воздуха от +5 до +40°C и относительной влажности до 80% при +25°C.

Хранение в упаковке производителя 5 лет с даты стерилизации.

Гарантии изготовителя

Предприятие - изготовитель гарантирует соответствие удлинителя требованиям ТУ 9464-005-70440344-2015 при соблюдении потребителем условий транспортирования, хранения и применения.

Гарантийный срок годности удлинителя – 5 лет с даты стерилизации.

Не использовать по истечении срока годности, указанного на упаковке.

Требования безопасности и охраны окружающей среды.

В условиях эксплуатации удлинители должны быть нетоксичны, не вызывать местнораздражающих или аллергических эффектов при контакте с неповрежденной кожей и по параметру токсикологической безопасности допущены для медицинского применения.

Производство удлинителя не должно выделять в окружающую среду токсических веществ и оказывать при непосредственном контакте вредного влияния на организм человека.

Производственные помещения, где ведутся работы, должны быть оснащены местной вытяжной вентиляцией. В помещениях ежемесячно должна проводиться влажная уборка.

Технологический режим производства должен осуществляться с соблюдением правил пожарной безопасности по ГОСТ 12.1.004. Здания и помещения должны быть оснащены установками автоматического пожаротушения или пожарной сигнализацией в соответствии с отраслевыми перечнями зданий и помещений, подлежащих оборудованию автоматическими средствами пожаротушения и автоматической пожарной сигнализацией. При возникновении пожара тушить всеми известными средствами пожаротушения.

Условия труда работающих – должны соответствовать действующим правилам и нормам.

Работники, занятые в производстве удлинителя должны быть обеспечены средствами индивидуальной защиты в соответствии с требованиями технологического процесса.

При производстве удлинителя образующиеся отходы утилизируются в установленном порядке.

Порядок осуществления утилизации и уничтожения.

Удлинитель не является продукцией опасной в экологическом отношении и должен быть утилизирован согласно нормам и правилам РФ действующих на момент утилизации.

Требования к техническому обслуживанию и ремонту медицинского изделия.

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

ПРОИЗВОДИТЕЛЬ:

ООО «ЛИДКОР»

620102, Свердловская область,

г.о. город Екатеринбург, г. Екатеринбург,

ул. Посадская, стр. 23, офис 204

Тел.: 8 (800) 500-71-28

Адрес места производства медицинского изделия:

ООО «Виробан», 141981, Московская область, г. Дубна, ул. Приборостроителей, д.3а

ТЕЛЕФОНЫ ДЛЯ ПРИНЯТИЯ ПРЕТЕНЗИЙ ОТ ПОТРЕБИТЕЛЯ:

Тел.: +7(343)214-29-61, 8 800 500 71 28

Всего прошнуровано, пронумеровано
и скреплено печатью

4 (четыре) л.

Директор

ООО «ЛИДКОР»

/Е. Ю. Гохгут/





«УТВЕРЖДАЮ»
Директор
ООО «Лидкор»
Е.Ю.Гохгут
«6» апреля 2023 г.

Инструкция по применению Удлинитель для инфузионной терапии

Наименование медицинского изделия.

Удлинитель для инфузионной терапии по ТУ 9464-005-70440344-2015 (далее по тексту – «удлинитель»).

Область применения медицинского изделия.

Удлинитель используется в условиях клиник и больниц.

Удлинитель стерильный однократного применения.

Область медицинского применения – трансфузиология.

Показания для применения медицинского изделия.

Удлинитель предназначен для соединения периферийных устройств с устройством сосудистого доступа пациента.

Противопоказания для применения медицинского изделия.

Процедура должна производиться по назначению врача.

Противопоказанием к переливанию инфузионных растворов является отек легких, сердечно-сосудистая недостаточность, анурия.

Возможные побочные действия при использовании медицинского изделия:

Легкое головокружение, индивидуальная непереносимость.

Взаимодействие с другими медицинскими изделиями.

Специальных исследований по взаимодействию с другими медицинскими изделиями не проводились.

Технические характеристики, общая схема изделия, характеристики расходных материалов (по применимости).

Удлинитель должен соответствовать требованиям ТУ 9464-005-70440344-2015 «Удлинитель для инфузионной терапии».

Инструкция распространяется на виды исполнения, приведенные в Таблице 1.

Таблица 1.

Название изделия	Вид исполнения	Остаточный объем (мл)	Номер схемы
Удлинитель для инфузионной терапии	-удлинитель для инфузионной терапии тип 1 (luer-lock)	1,0	Схема 1
	-удлинитель для инфузионной терапии тип 4 (luer-lock)	2,94	Схема 2

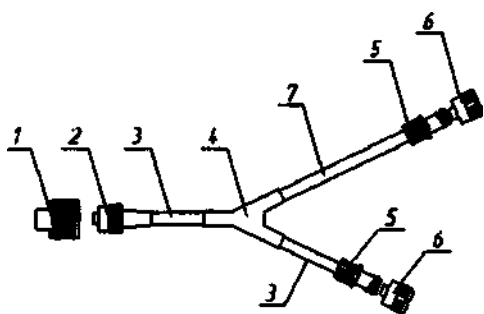


Схема 1. Удлинитель инфузионной

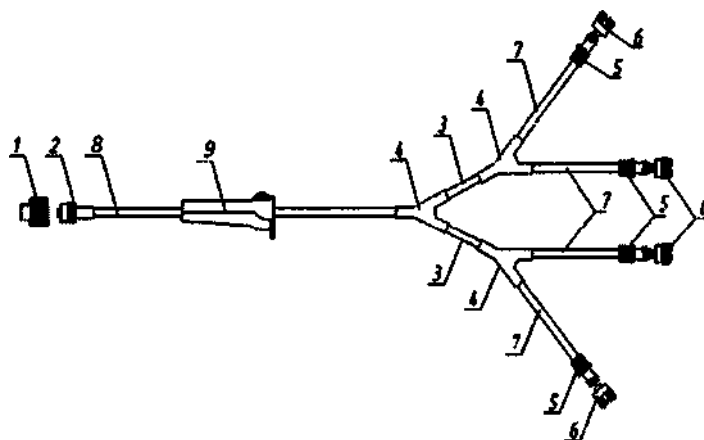


Схема 2. Удлинитель инфузионной

Составные части и размеры устройства

Таблица 2

№ п/п	Наименование	Размеры
1	Колпачок защитный FLL	Соединения с сопрягаемой деталью коннектором MLL Высота 15 ± 5 мм. Внутренний диаметр 11 ± 3 мм.
2	Коннектор MLL	Диаметр соединения $4,1 \pm 0,1$ мм Длина $24 \pm 0,03$ мм
3	Трубка соединительная	Внутренний/внешний диаметр $3 \pm 0,05$ мм/ $4,3 \pm 0,05$ мм Длина 40 ± 8 мм
4	Y-коннектор симметричный	Диаметр соединения $4,1 \pm 0,1$ мм
5	Коннектор FLL	Диаметр соединения $4,1 \pm 0,1$ мм Длина 20 ± 4 мм
6	Колпачок вентилируемый MLL	Соединения с сопрягаемой деталью коннектором FLL Высота 8 ± 5 мм. Внутренний диаметр 9 ± 3 мм.
7	Трубка соединительная	Внутренний/внешний диаметр $3 \pm 0,05$ мм/ $4,3 \pm 0,05$ мм. Длина 70 ± 14 мм
8	Трубка соединительная	Внутренний/внешний диаметр $3 \pm 0,05$ мм/ $4,3 \pm 0,05$ мм. Длина 200 ± 40 мм
9	Зажим роликовый	Длина $54,8 \pm 5$ мм

Для изготовления удлинителя используются материалы и узлы, указанные в Таблице 3.

Таблица 3.

Наименование деталей и узлов	Тип (марка) материала
Коннектор FLL	Поливинилхлорид гранулированный медицинский (PVC HT/2 Rigid)
Коннектор MLL	Акрилонитрилбутадиенстирол (ABS HI 121H)
Колпачок защитный FLL	Полиэтилен (LD PE), или Полиэтилен (LLDPE)
Колпачок вентилируемый MLL	Полипропилен (PP HP 501H)
Трубки соединительные	Поливинилхлорид пластифицированный медицинский экструзионный (RB4 AZZ)
Y-коннектор	Поливинилхлорид гранулированный медицинский (PVC Semerigido 93) или Поливинилхлорид (PVC FMM931N T01)
Зажим роликовый	Акрилонитрилбутадиенстирол (ABS GA800)
Клей	Циклогексанон (чистый)
Тара потребительская (пакет)	Материал многослойный пленочный комбинированный ПЭТ/ПЭ и Бумага для упаковывания медицинских изделий БГС-60

Комплектность медицинского изделия

В комплект поставки удлинителя входит:

Таблица 4.

Наименование	Обозначение документа, основные характеристики или изготовитель	Количество
Удлинитель для инфузионной терапии	ТУ 9464-005-70440344-2015	1 шт.
Документация		
Паспорт изделия	УИТ.0005.000ПС	1 шт.*
Инструкция по применению.	УИТ.0005.000ИП	1 шт.**

Примечания: * - на партию;

** - на 1 ящик.

- Соблюдать правила асептики
- Не использовать при нарушении целостности пакета потребительской тары
- Однократного применения
- Повторному использованию и стерилизации не подлежит
- Утилизировать после использования согласно нормам и правилам РФ действующих на момент утилизации
- После транспортирования в условиях отрицательных температур удлинители в транспортной таре должны быть выдержаны при нормальных климатических условиях не менее 24 часов перед применением.
- Внимательно ознакомиться с инструкцией перед применением

ВНИМАНИЕ!



Порядок применения:

1. Вскрыть стерильную упаковку и извлечь удлинитель.
2. Снять колпачки защитные (6) с коннекторов (5).
3. Подсоединить коннекторы (5) к периферийному устройству. При использовании удлинителя тип 4 закрыть зажим (9).
4. Заполнить удлинитель раствором.

Внимание! Контролировать трубки удлинителя на отсутствие пузырьков воздуха!

5. Снять колпачок защитный (1) с коннектора (2).
6. Подсоединить коннектор (2) к периферическому или центральному венозному катетеру пациента.
7. Ввести лекарственный препарат. При использовании удлинителя тип 4 с помощью зажима (9) отрегулировать скорость процедуры.
8. После окончания введения лекарственного препарата отсоединить коннектор (2) от катетера пациента.

Транспортирование и хранение

Удлинитель в упаковке производителя транспортируется всеми видами крытых транспортных средств в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на транспорте каждого вида, при температуре от -50 до +50°C, относительной влажности воздуха до 98% при 25°C.



Удлинитель в упаковке предприятия-изготовителя должен храниться в сухом отапливаемом помещении на стеллажах на расстоянии не менее 1м от нагревательных приборов в местах, защищенных от агрессивных сред при температуре воздуха от 5 до 40°C и относительной влажности до 80% при 25°C.

Хранение в упаковке производителя 5 лет с даты стерилизации.

Гарантии изготовителя

Предприятие - изготовитель гарантирует соответствие удлинитель требованиям ТУ 9464-005-70440344-2015 при соблюдении потребителем условий транспортирования, хранения и применения.

Гарантийный срок годности удлинителя – 5 лет с даты стерилизации.

Не использовать по истечении срока годности, указанного на упаковке.

Требования безопасности и охраны окружающей среды.

В условиях эксплуатации удлинители должны быть нетоксичны, не вызывать местнораздражающих или аллергических эффектов при контакте с неповрежденной кожей и по параметру токсикологической безопасности допущены для медицинского применения.

Производство удлинителя не должно выделять в окружающую среду токсических веществ и оказывать при непосредственном контакте вредного влияния на организм человека.

Производственные помещения, где ведутся работы, должны быть оснащены местной вытяжной вентиляцией. В помещениях ежедневно должна проводиться влажная уборка.

Технологический режим производства должен осуществляться с соблюдением правил пожарной безопасности по ГОСТ 12.1.004. Здания и помещения должны быть оснащены установками автоматического пожаротушения или пожарной сигнализацией в соответствии с отраслевыми перечнями зданий и помещений, подлежащих оборудованию автоматическими средствами пожаротушения и автоматической пожарной сигнализацией. При возникновении пожара тушить всеми известными средствами пожаротушения.

Условия труда работающих – должны соответствовать действующим правилам и нормам.

Работники, занятые в производстве продукции, должны быть обеспечены средствами индивидуальной защиты в соответствии с требованиями технологического процесса.

При производстве удлинителя, образующиеся отходы утилизируются в установленном порядке.

Порядок осуществления утилизации и уничтожения.

Удлинитель не является продукцией опасной в экологическом отношении и должен быть утилизирован согласно нормам и правилам РФ действующих на момент утилизации.

Требования к техническому обслуживанию и ремонту медицинского изделия.

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

ПРОИЗВОДИТЕЛЬ:

ООО «ЛИДКОР»

620102, Свердловская область,

г.о. город Екатеринбург, г. Екатеринбург,

ул. Посадская, стр. 23, офис 204

Тел.: 8 (800) 500-71-28

Адрес места производства медицинского изделия:

ООО «Виробан», 141981, Московская область, г. Дубна, ул. Приборостроителей, д.3а

ТЕЛЕФОНЫ ДЛЯ ПРИНЯТИЯ ПРЕТЕНЗИЙ ОТ ПОТРЕБИТЕЛЯ:

Тел.: +7(343)214-29-61, 8 800 500 71 28

Всего прошнуровано, пронумеровано
и скреплено печатью

4 (четыре) л.

Директор

ООО «ЛИДКОР»

/Е. Ю. Гохгут/



«УТВЕРЖДАЮ»

Директор

ООО «Лидкор»

Е. Ю. Гохгут

«6» апреля 2023 г.



Паспорта на медицинское изделие

Удлинитель для инфузионной терапии

по ТУ 9464-005-70440344-2015



LEADCORE

ОКПД2

32.50.50.190

ООО «ЛИДКОР»

620102, Свердловская область,
г.о. город Екатеринбург, г.
Екатеринбург, ул. Посадская,
стр. 23, офис 204
Тел.: 8 (800) 500-71-28

РУ № РЗН 2016/3530 от 25.07.2022г.

Наименование
изделия: **Удлинитель для инфузионной терапии**

ПАСПОРТ УИТ.0005.000ПС

Назначение

Удлинитель для инфузионной терапии, предназначены для соединения периферийных устройств с устройством сосудистого доступа пациента.

Удлинитель предназначен для использования в условиях клиник и больниц.

Комплектность

Наименование (условное обозначение)	Кол-во, шт.
Удлинитель для инфузионной терапии	1
Документы	
Паспорт	1*
Инструкция по применению	1**

Примечания: * - на партию;

** - на 1 ящик

Подготовка к работе и применение в соответствии с инструкцией по применению.

- Соблюдать правила асептики
- Не использовать при нарушении целостности потребительской тары
- Однократного применения
- Повторному использованию и стерилизации не подлежит
- Беречь от влаги и высоких температур
- После транспортирования в условиях отрицательных температур удлинитель в транспортной таре должны быть выдержаны при нормальных климатических условиях не менее 24 часов перед применением.
- Применять со шприцевым насосом с рабочим давлением до 4 атм. при комнатной температуре (для типа 2 и 3)
- Утилизировать после использования согласно нормам и правилам РФ действующих на момент утилизации
- Внимательно ознакомиться с инструкцией перед применением

ВНИМАНИЕ!**Транспортирование и хранение**

Удлинитель в упаковке производителя транспортируется всеми видами крытых транспортных средств в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на транспорте каждого вида, при температуре от -50 до +50°C, относительной влажности воздуха до 98% при +25°C.

Удлинитель в упаковке предприятия-изготовителя должен храниться в сухом отапливаемом помещении на стеллажах на расстоянии не менее 1м от нагревательных приборов в местах, защищенных от агрессивных сред при температуре воздуха от +5 до +40°C и относительной влажности до 80% при +25°C.

Хранение в упаковке производителя 5 лет с даты стерилизации.

Гарантии изготовителя

Предприятие - изготовитель гарантирует соответствие изделия требованиям ТУ 9464-005-70440344-2015 при соблюдении потребителем условий транспортирования, хранения и применения. Гарантийный срок годности изделия – 5 лет с даты стерилизации. Не использовать по истечении срока годности, указанного на упаковке.

Свидетельство приемки

Изделие Удлинитель для инфузионной терапии
Тип 4 (luer-lock) Длина _____
исполнения _____
партия № _____ в количестве _____ шт.
соответствует требованиям ТУ 9464-005-70440344-2015 и признано
годным для применения.

Контролер ОКК

МП

подпись

ф.и.о.

дата

Заключение: Изделие соответствует требованиям и безопасно для использования

Начальник отдела управления
качеством

подпись

ф.и.о.

дата

Место производства:

141981, Россия,
Московская область, г. Дубна,
ул. Приборостроителей, д. 3А,
тел: (49621) 28861, 28862



LEADCORE

ОКПД2

32.50.50.190

620102, Свердловская область,
г.о. город Екатеринбург, г.
Екатеринбург, ул. Посадская,
стр. 23, офис 204
Тел.: 8 (800) 500-71-28

ООО «ЛИДКОР»

РУ № РЗН 2016/3530 от 25.07.2022г.

Наименование
изделия:

Удлинитель для инфузионной терапии

ПАСПОРТ УИТ.0005.000ПС

Назначение

Удлинитель для инфузионной терапии, предназначены для соединения периферийных устройств с устройством сосудистого доступа пациента.

Удлинитель предназначен для использования в условиях клиник и больниц.

Комплектность

Наименование (условное обозначение)	Кол-во, шт.
Удлинитель для инфузионной терапии	1
Документы	
Паспорт	1*
Инструкция по применению	1**

Примечания: * - на партию;

** - на 1 ящик

Подготовка к работе и применение в соответствии с инструкцией по применению.

- Соблюдать правила асептики
- Не использовать при нарушении целостности потребительской тары
- Однократного применения
- Повторному использованию и стерилизации не подлежит
- Беречь от влаги и высоких температур
- После транспортирования в условиях отрицательных температур удлинители в транспортной таре должны быть выдержаны при нормальных климатических условиях не менее 24 часов перед применением.
- Применять со шприцевым насосом с рабочим давлением до 4 атм. при комнатной температуре (для типа 2 и 3)
- Утилизировать после использования согласно нормам и правилам РФ действующих на момент утилизации
- Внимательно ознакомиться с инструкцией перед применением

ВНИМАНИЕ!**Транспортирование и хранение**

Удлинитель в упаковке производителя транспортируется всеми видами крытых транспортных средств в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на транспорте каждого вида, при температуре от -50 до +50°C, относительной влажности воздуха до 98% при +25°C.

Удлинитель в упаковке предприятия-изготовителя должен храниться в сухом отапливаемом помещении на стеллажах на расстоянии не менее 1м от нагревательных приборов в местах, защищенных от агрессивных сред при температуре воздуха от +5 до +40°C и относительной влажности до 80% при +25°C.

Хранение в упаковке производителя 5 лет с даты стерилизации.

Гарантии изготовителя

Предприятие - изготовитель гарантирует соответствие изделия требованиям ТУ 9464-005-70440344-2015 при соблюдении потребителем условий транспортирования, хранения и применения. Гарантийный срок годности изделия – 5 лет с даты стерилизации. Не использовать по истечении срока годности, указанного на упаковке.

Свидетельство приемки

Изделие Удлинитель для инфузионной терапии

Тип 2 (luer-lock) Длина _____

исполнения _____

партия № _____ в количестве _____ шт.

соответствует требованиям ТУ 9464-005-70440344-2015 и признано годным для применения.

Контролер ОКК

МП _____ подпись _____ ф.и.о. _____ дата _____

Заключение: Изделие соответствует требованиям и безопасно для использования

Начальник отдела управления
качеством

_____ подпись _____ ф.и.о. _____ дата _____

Место производства:

141981, Россия,
Московская область, г. Дубна,
ул. Приборостроителей, д. 3А,
тел: (49621) 28861, 28862



LEADCORE

ОКПД2

32.50.50.190

620102, Свердловская область,
г.о. город Екатеринбург, г.
Екатеринбург, ул. Посадская,
стр. 23, офис 204
Тел.: 8 (800) 500-71-28

ООО «ЛИДКОР»

РУ № РЗН 2016/3530 от 25.07.2022г.

Наименование
изделия:

Удлинитель для инфузионной терапии

ПАСПОРТ УИТ.0005.000ПС

Назначение

Удлинитель для инфузионной терапии, предназначены для соединения периферийных устройств с устройством сосудистого доступа пациента.

Удлинитель предназначен для использования в условиях клиник и больниц.

Комплектность

Наименование (условное обозначение)	Кол-во, шт.
Удлинитель для инфузионной терапии	1
Документы	
Паспорт	1*
Инструкция по применению	1**

Примечания: * - на партию;

** - на 1 ящик

Подготовка к работе и применение в соответствии с инструкцией по применению.

- Соблюдать правила асептики
- Не использовать при нарушении целостности потребительской тары
- Однократного применения
- Повторному использованию и стерилизации не подлежит
- Беречь от влаги и высоких температур
- После транспортирования в условиях отрицательных температур удлинитель в транспортной таре должны быть выдержаны при нормальных климатических условиях не менее 24 часов перед применением.
- Применять со шприцевым насосом с рабочим давлением до 4 атм. при комнатной температуре (для типа 2 и 3)
- Утилизировать после использования согласно нормам и правилам РФ действующих на момент утилизации
- Внимательно ознакомиться с инструкцией перед применением

ВНИМАНИЕ!**Транспортирование и хранение**

Удлинитель в упаковке производителя транспортируется всеми видами крытых транспортных средств в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на транспорте каждого вида, при температуре от -50 до +50°C, относительной влажности воздуха до 98% при +25°C.



Удлинитель в упаковке предприятия-изготовителя должен храниться в сухом отапливаемом помещении на стеллажах на расстоянии не менее 1м от нагревательных приборов в местах, защищенных от агрессивных сред при температуре воздуха от +5 до +40°C и относительной влажности до 80% при +25°C.

Хранение в упаковке производителя 5 лет с даты стерилизации.

Гарантии изготовителя

Предприятие - изготовитель гарантирует соответствие изделия требованиям ТУ 9464-005-70440344-2015 при соблюдении потребителем условий транспортирования, хранения и применения. Гарантийный срок годности изделия – 5 лет с даты стерилизации. Не использовать по истечении срока годности, указанного на упаковке.

Свидетельство приемки

Изделие Удлинитель для инфузионной терапии
Тип 3 (luer-slip) Длина _____
исполнения _____
партия № _____ в количестве _____ шт.
соответствует требованиям ТУ 9464-005-70440344-2015 и признано годным для применения.

Контролер ОКК _____
МП _____ подпись _____ ф.и.о. _____ дата _____

Заключение: Изделие соответствует требованиям и безопасно для использования

Начальник отдела управления качеством _____
подпись _____ ф.и.о. _____ дата _____

Место производства:

141981, Россия,
Московская область, г. Дубна,
ул. Приборостроителей, д. 3А,
тел: (49621) 28861, 28862



LEADCORE

ОКПД2

32.50.50.190

620102, Свердловская область,
г.о. город Екатеринбург, г.
Екатеринбург, ул. Посадская,
стр. 23, офис 204
Тел.: 8 (800) 500-71-28

ООО «ЛИДКОР»

РУ № РЗН 2016/3530 от 25.07.2022г.

Наименование
изделия:

Удлинитель для инфузионной терапии

ПАСПОРТ УИТ.0005.000ПС

Назначение

Удлинитель для инфузионной терапии, предназначены для соединения периферийных устройств с устройством сосудистого доступа пациента.

Удлинитель предназначен для использования в условиях клиник и больниц.

Комплектность

Наименование (условное обозначение)	Кол-во, шт.
Удлинитель для инфузионной терапии	1
<u>Документы</u>	
Паспорт	1*
Инструкция по применению	1**

Примечания: * - на партию;

** - на 1 ящик

Подготовка к работе и применение в соответствии с инструкцией по применению.

- Соблюдать правила асептики
- Не использовать при нарушении целостности потребительской тары
- Однократного применения
- Повторному использованию и стерилизации не подлежит
- Беречь от влаги и высоких температур
- После транспортирования в условиях отрицательных температур удлинители в транспортной таре должны быть выдержаны при нормальных климатических условиях не менее 24 часов перед применением.
- Применять со шприцевым насосом с рабочим давлением до 4 атм. при комнатной температуре (для типа 2 и 3)
- Утилизировать после использования согласно нормам и правилам РФ действующих на момент утилизации
- Внимательно ознакомиться с инструкцией перед применением

ВНИМАНИЕ!**Транспортирование и хранение**

Удлинитель в упаковке производителя транспортируется всеми видами крытых транспортных средств в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на транспорте каждого вида, при температуре от -50 до +50°C, относительной влажности воздуха до 98% при +25°C.

Удлинитель в упаковке предприятия-изготовителя должен храниться в сухом отапливаемом помещении на стеллажах на расстоянии не менее 1м от нагревательных приборов в местах, защищенных от агрессивных сред при температуре воздуха от +5 до +40°C и относительной влажности до 80% при +25°C.

Хранение в упаковке производителя 5 лет с даты стерилизации.

Гарантии изготовителя

Предприятие - изготовитель гарантирует соответствие изделия требованиям ТУ 9464-005-70440344-2015 при соблюдении потребителем условий транспортирования, хранения и применения. Гарантийный срок годности изделия – 5 лет с даты стерилизации. Не использовать по истечении срока годности, указанного на упаковке.

Свидетельство приемки

Изделие Удлинитель для инфузионной терапии

Тип 1 (luer-lock) Длина _____

исполнения _____

партия № _____ в количестве _____ шт.

соответствует требованиям ТУ 9464-005-70440344-2015 и признано годным для применения.

Контролер ОКК

МП

подпись

ф.и.о.

дата

Заключение: Изделие соответствует требованиям и безопасно для использования

Начальник отдела управления
качеством

подпись

ф.и.о.

дата

Место производства:

141981, Россия,
Московская область, г. Дубна,
ул. Приборостроителей, д. 3А,
тел: (49621) 28861, 28862

Всего прошнуровано, пронумеровано
и скреплено печатью

5 (4076) л.

Директор
ООО «ЛИДКОР»

/Е. Ю. Гохгут/

