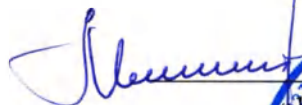


УТВЕРЖДАЮ

Генеральный директор
ООО «ТК Азия»


Р.В. Мешеряков
«10» февраля 2024 г.



ФОТОГРАФИЧЕСКИЕ ИЗОБРАЖЕНИЯ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Повязка при пневмотораксе стерильная

по ТУ 21.20.24-001-63452507-2022

Производитель: ООО «Интеллект Оптима» Россия, 601010, Владимирская обл., р-н
Киржачский, г. Киржач, ул. Шелковиков, д.23а.

osia trade group
ТАКТИЧЕСКАЯ МЕДИЦИНА

ПОВЯЗКА ПРИ ПНЕВМОТОРАКСЕ СТЕРИЛЬНАЯ

ПО ТУ 21.20.24-001-63452507-2022

/// ТРИ ВЕНТИЛЯЦИОННЫХ КЛАПАНА



Необходимо очистить и высушить поверхность возле раны марлей* или салфеткой.

* Не входит в комплект



Снимите защитную пленку с клеевой поверхности.



Положите пластырь на рану пациента, клеевой стороной вниз.



Плотно прижмите пластырь к коже, чтобы обеспечить герметичность окклюзии.

Повязка при пневмотораксе стерильная по ТУ 21.20.24-001-63452507-2022 в индивидуальной упаковке №1

Повязка при пневмотораксе стерильная по ТУ 21.20.24-001-63452507-2022 предназначена для оказания первой помощи (в порядке само- и взаимопомощи), доврачебной и первой врачебной помощи физическим лицам, военным, медицинским работникам при ранениях грудной клетки и уже развивающемся пневмотораксе.

Пользователь должен при работе с изделием использовать средства индивидуальной защиты (перчатки).

Показания к применению:

- Проникающие и сквозные ранения грудной клетки;
- Открытый пневмоторакс (звук сосания грудной клетки при дыхании);
- Выход воздуха из раны грудной клетки с образованием пузырей или вспениванием раневого отделяемого.

Противопоказания к применению:

- Индивидуальная непереносимость компонентов сырья;
- Индивидуальная непереносимость компонентов сырья.

Возможные побочные действия:

- локальная гематома;
- одностороннее уменьшение участвующей в дыхании легочной ткани;
- боль.

Меры предосторожности

Перед применением медицинского изделия необходимо определить соотношение «польза – риск» от предполагаемой процедуры.

- перед использованием необходимо проверить срок годности и целостности упаковки медицинского изделия;
- использовать только у одного пациента;
- соблюдать санитарно-эпидемиологические требования во время процедур применения, так как имеется риск возникновения инфекции.

Запрещено использовать медицинское изделие:

- при нарушении целостности стерильной упаковки;
- не стерилизовать повторно;
- с истекшим сроком годности.

Повязка при пневмотораксе стерильная по ТУ 21.20.24-001-63452507-2022 предназначена для наложения как на входную, так и на выходную раны грудной клетки, а в ряде случаев, можно использовать только один из них и сохранить другой, до тех пор, пока этого не потребует клиническая ситуация.

Ограничения: применение у лиц, не достигших 18 летнего возраста только с согласия родителей или законных представителей.

Метод применения:

1. Применять средства индивидуальной защиты: перчатки.
2. Снимите одежду с пациента.
3. Откройте упаковку. 4. Если на раневой поверхности есть загрязнения или выделилась биологическая жидкость следует удалить с кожи стерильной салфеткой. 5. Удалите 1 слой.
6. Наложите повязку на рану таким образом, чтобы слой с тремя канала с клапаным механизмом был над раной. 7. Плотно прижмите к коже, чтобы обеспечить хорошее прилегание.
8. Разгладьте все края, прижав их к коже. 9. Тщательно осмотрите переднюю и заднюю часть пациента на наличие дополнительных ран и наложите вторую повязку, как указано.
10. Постоянно наблюдайте за пациентом на предмет развития напряженного пневмоторакса, если кровь со сгустками скапливается во всех трех вентилируемых каналах повязки, тогда требуется немедленная замена повязки и возможно потребуются выполнение дренирования плевральной полости, согласно клиническим рекомендациям. 11. После наложения повязки, пациенту немедленно нужно обратиться к врачу.

Утилизация медицинского изделия:

Не использованное изделие при истечении гарантийного срока хранения или со следами механических повреждений индивидуальной упаковки, подлежит утилизации в соответствии с СанПин 2.1.3684-21 медицинские отходы класса «А».

Использованное изделие подлежит утилизации в соответствии с СанПин 2.1.3684-21 медицинские отходы класса «Б».

Для однократного использования.

Гарантийный срок хранения - 5 лет с даты стерилизации.

Температура хранения от -45°C до +40°C.

Относительная влажность (верхнее значение) - 100 % при 25 °C.

Производитель: ООО «Интеллект Оптима» Россия, 601010, Владимирская обл., р-н Киржачский, г. Киржач, ул. Шелковников, д.23а.

Уполномоченный представитель производителя/ Отдел рекламаций:

ООО «ТК Азия» 129626, г. Москва, ул. Староалексеевская, д. 5, 8-800 222 54 70, info@tcasia.ru

РУ № РЗН 2023/00000 от 00.00.2023 г.

Размеры повязки, мм: (215 x 167) ± 10%.

Масса изделия: 30 г

Сделано в России

STERILE



Повязка при пневмотораксе стерильная по ТУ 21.20.24-001-63452507-2022 в индивидуальной упаковке №1



Повязка при пневмотораксе стерильная по ТУ 21.20.24-001-63452507-2022

OSIO trade group
ТАКТИЧЕСКАЯ МЕДИЦИНА

ПОВЯЗКА ПРИ ПНЕВМОТОРАКСЕ СТЕРИЛЬНАЯ

ПО ТУ 21.20.24-001-63452507-2022

/// ТРИ ВЕНТИЛЯЦИОННЫХ КЛАПАНА



* Не входит в комплект

Повязка при пневмотораксе стерильная по ТУ 21.20.24-001-63452507-2022 в индивидуальной упаковке №2

Повязка при пневмотораксе стерильная по ТУ 21.20.24-001-63452507-2022 предназначена для оказания первой помощи (в порядке само- и взаимопомощи), доврачебной и первой врачебной помощи физическим лицам, военным, медицинским работникам при ранениях грудной клетки и уже развивающемся пневмотораксе.

Пользователь должен при работе с изделием использовать средства индивидуальной защиты (перчатки).

Показания к применению:

- Проникающие и сквозные ранения грудной клетки;
- Открытый пневмоторакс (звук сосания грудной клетки при дыхании);
- Выход воздуха из раны грудной клетки с образованием пузырей или вспениванием раневого отделяемого.

Противопоказания к применению:

- гиперчувствительность к материалам/компонентам, входящим в состав медицинского изделия;
- индивидуальная непереносимость компонентов сырья.

Возможные побочные действия:

- локальная гематома;
- одностороннее уменьшение участвующей в дыхании легочной ткани;
- боль.

Меры предосторожности

- Перед применением медицинского изделия необходимо определить соотношение «польза – риск» от предполагаемой процедуры;
- перед использованием необходимо проверить срок годности и целостности упаковки медицинского изделия;
- использовать только у одного пациента;
- соблюдать санитарно-эпидемиологические требования во время процедур применения, так как имеется риск возникновения инфекции;
- утилизировать после использования;
- Запрещено использовать медицинское изделие:

- при нарушении целостности стерильной упаковки;
- не стерилизовать повторно;
- истечении срока годности.

Повязка при пневмотораксе стерильная по ТУ 21.20.24-001-63452507-2022 предназначена для наложения как на входную, так и на выходную раны грудной клетки, а в ряде случаев, можно использовать только один из них и сохранить другой, до тех пор, пока этого не потребует клиническая ситуация.

Ограничения: применение у лиц, не достигших 18 летнего возраста только с согласия родителей или законных представителей.

Метод применения:

1. Применять средства индивидуальной защиты: перчатки.
2. Снимите одежду с пациента.
3. Откройте упаковку. 4. Если на раневой поверхности есть загрязнения или выделилась биологическая жидкость следует удалить с кожи стерильной салфеткой.
5. Удалите 1 слой.
6. Наложите повязку на рану таким образом, чтобы слой с тремя каналами с клапанным механизмом был над раной.
7. Плотно прижмите к коже, чтобы обеспечить хорошее прилегание.
8. Разложите все края, прижав их к коже.
9. Тщательно осмотрите переднюю и заднюю часть пациента на наличие дополнительных ран и наложите вторую повязку, как указано.
10. Постоянно наблюдайте за пациентом на предмет развития напряженного пневмоторакса, если кровь со ступками скапливается во всех трех вентилируемых каналах повязки, тогда требуется немедленная замена повязки и возможно потребуются выполнение дренирования плевральной полости, согласно клиническим рекомендациям.
11. После наложения повязки, пациенту немедленно нужно обратиться к врачу.

Утилизация медицинского изделия:

Не использованное изделие при истечении гарантийного срока хранения или со следами механических повреждений индивидуальной упаковки, подлежит утилизации в соответствии с СанПиН 2.1.3684-21 медицинские отходы класса «А».

Использованное изделие подлежит утилизации в соответствии с СанПиН 2.1.3684-21 медицинские отходы класса «Б».

Для одноразового использования.

Гарантийный срок хранения - 5 лет с даты стерилизации.

Температура хранения от -45°C до +40°C.

Относительная влажность (верхнее значение) - 100 % при 25 °C.

Производитель: ООО «Интеллект Оптима» Россия, 601010, Владимирская обл., р-н Киржачский, г. Киржач, ул. Шелковиков, д.23а.

Уполномоченный представитель производителя/ Отдел рекламаций:

ООО «ТК Азия» 129626, г. Москва, ул. Староалексеевская, д. 5, 8-800 222 54 70, info@tcasia.ru

РУ № РЗН 2023/00000 от 00.00.2023 г.

Размеры повязки, мм: (215 x 167) ± 10%.

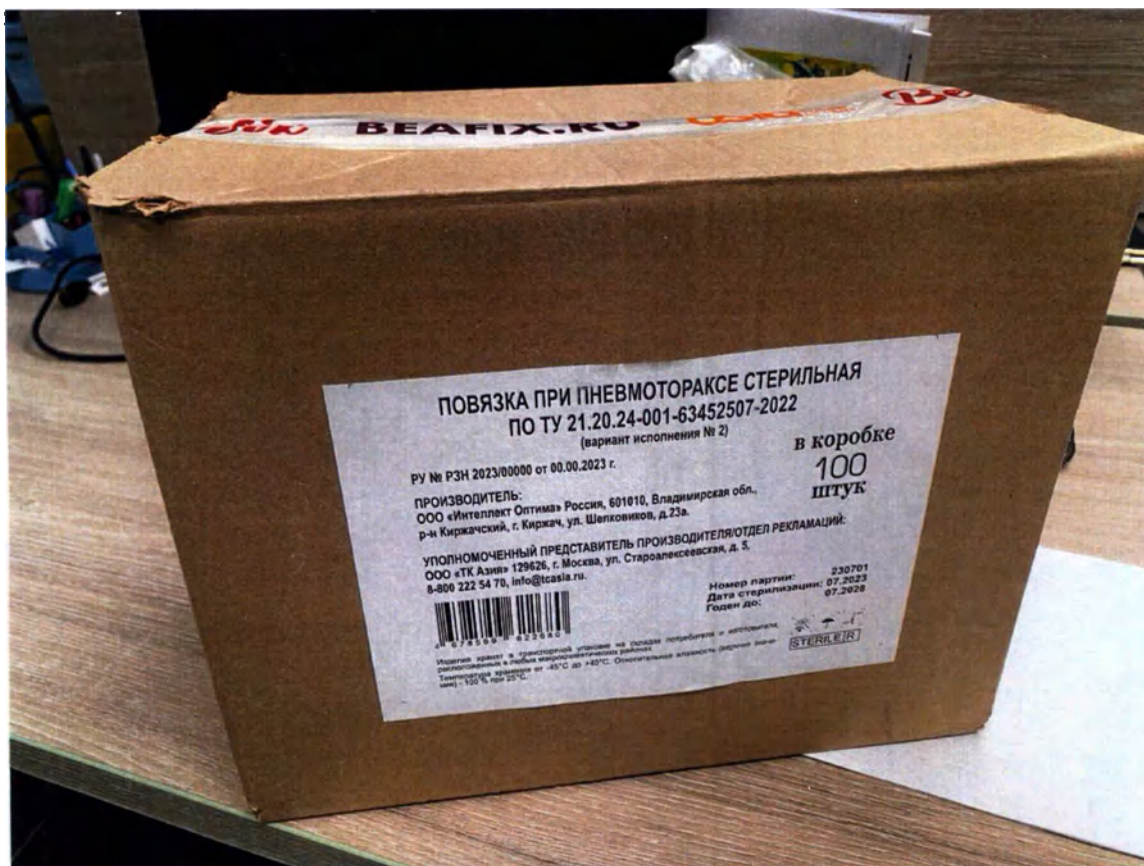
Масса изделия: 35 г

Сделано в России

STERILE



Повязка при пневмотораксе стерильная по ТУ 21.20.24-001-63452507-2022 в индивидуальной упаковке №2



Повязка при пневмотораксе стерильная по ТУ 21.20.24-001-63452507-2022
(Транспортная упаковка)

Принято
Судебно-экспертным и
заверено

Генеральный (П.Б. Мещеряков)

