

«Утверждаю»

Генеральный директор

ЗАО «ШАГ»

Курин С.Н.

2024 г.



ФОТОГРАФИЧЕСКИЕ ИЗОБРАЖЕНИЯ ОБЩЕГО ВИДА МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

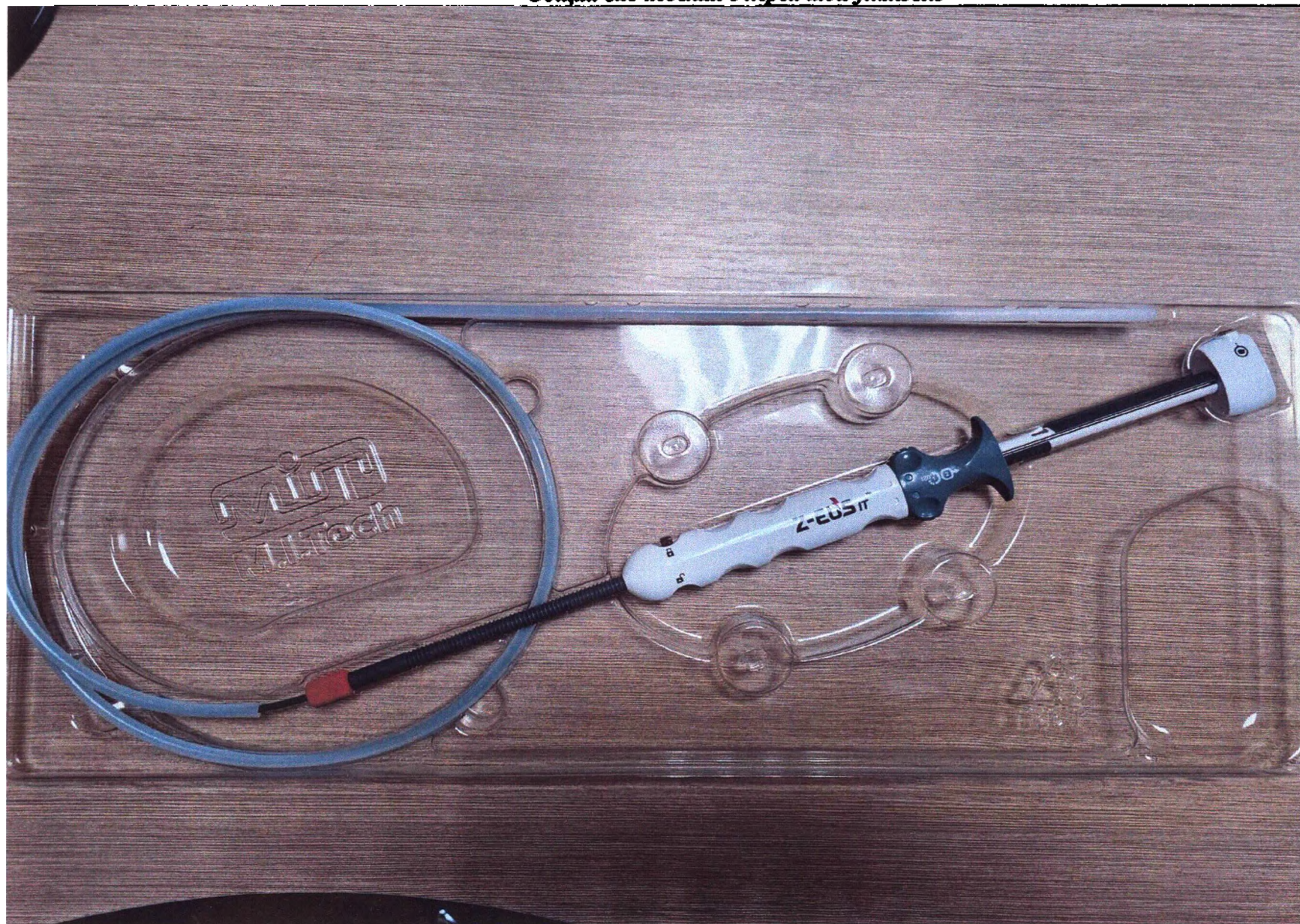
**Стент панкреатический, дренажный с электрокоагуляционной системой
доставки Z-EUS, HANAROSTENT® HOT Plumber, стерильный, для однократного
применения**

Стент панкреатический, дренажный с электрокоагуляционной системой доставки Z-EUS, HANAROSTENT® HOT Plumber, стерильный, для однократного применения:

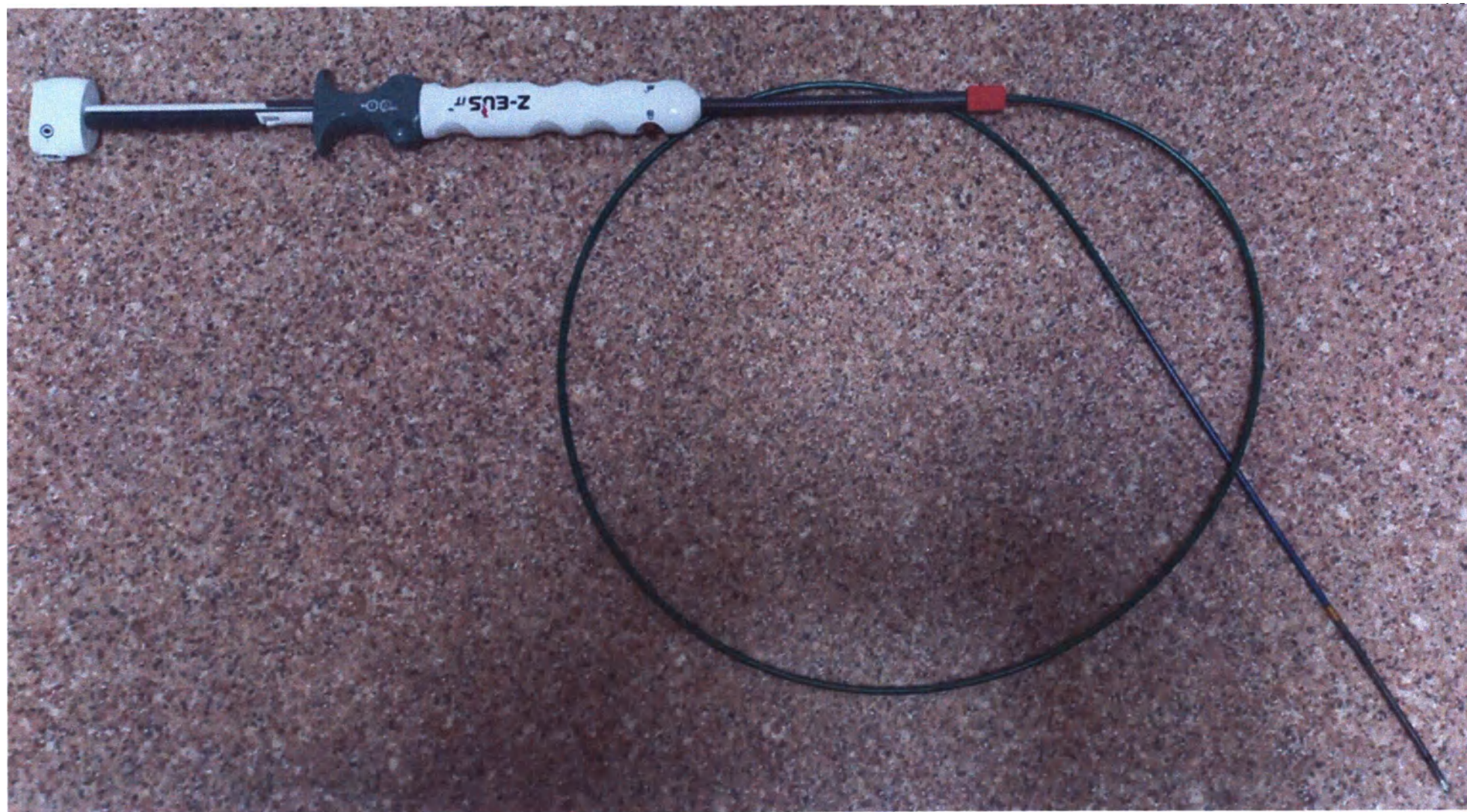
Варианты исполнения:

BCF-10-020-T140; BCF-10-030-T140; BCF-10-040-T140; BCF-12-020-T140; BCF-12-030-T140; BCF-12-040-T140; BCF-14-020-T140; BCF-14-030-T140; BCF-14-040-T140; BCF-16-020-T140; BCF-16-030-T140; BCF-16-040-T140.

Общий вид изделия в переносной упаковке



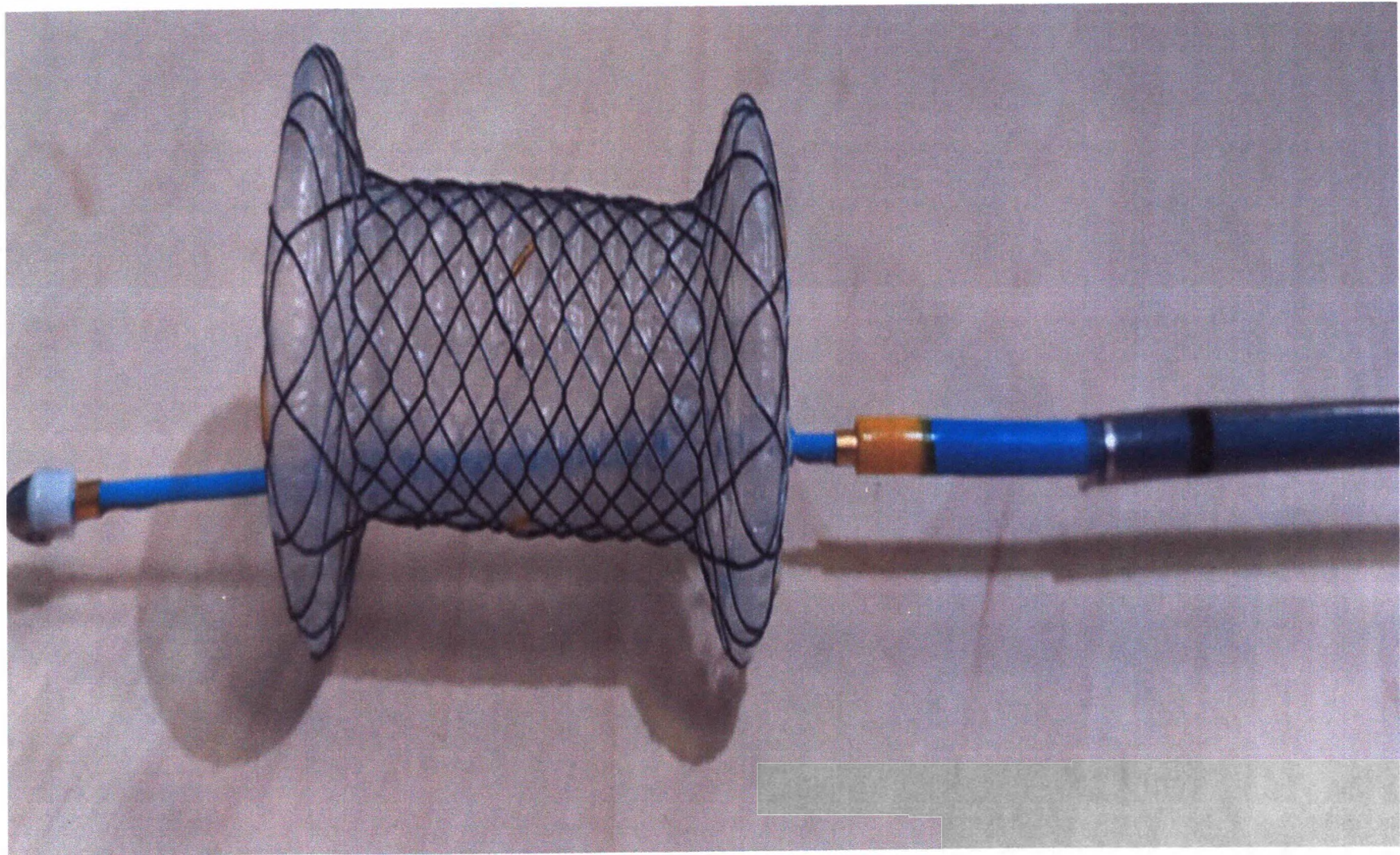
Электрокоагуляционная система доставки Z-EUS



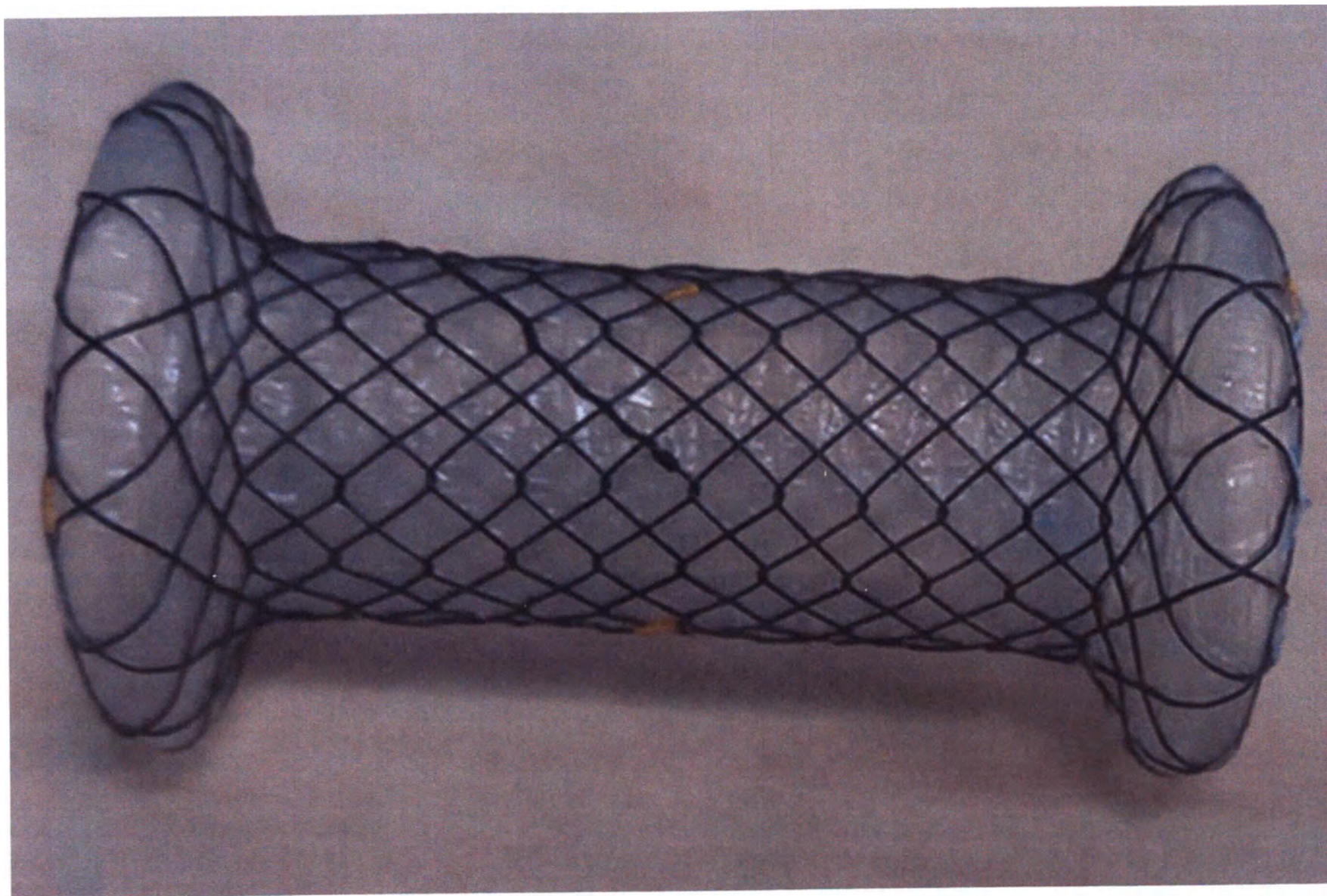
Стент до раскрытия



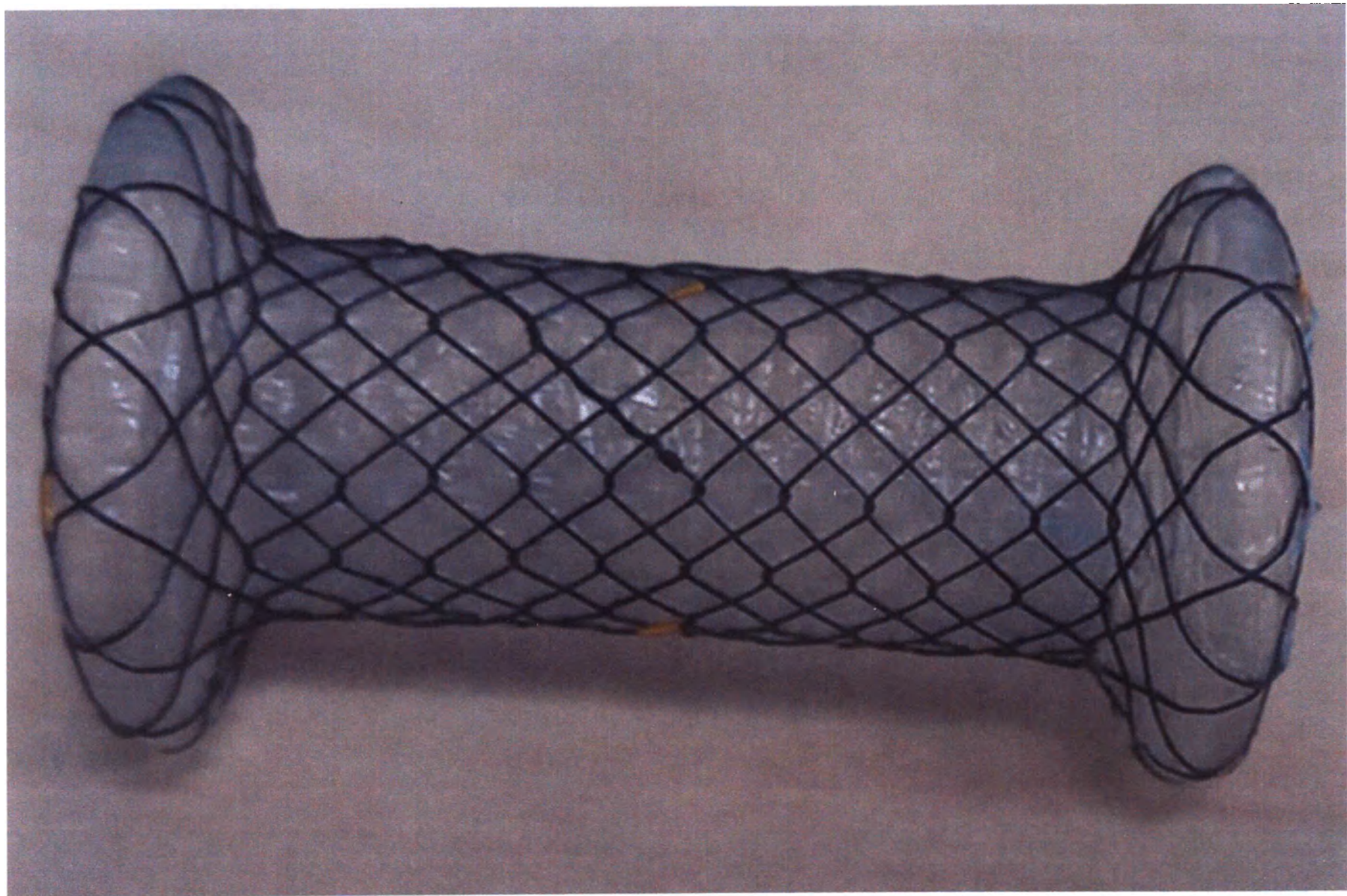
Стент после раскрытия



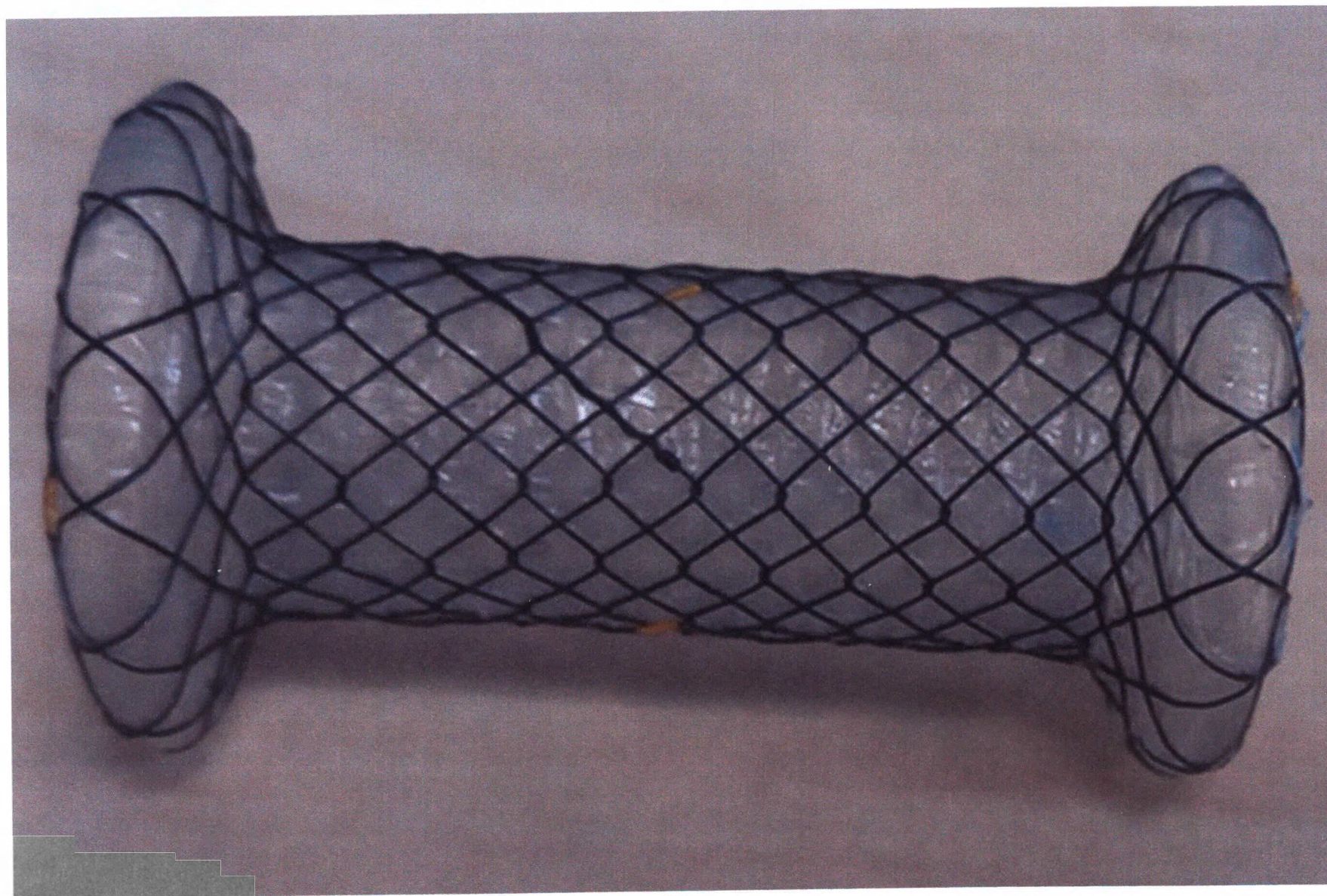
Вариант исполнения BCF-10-020-T140



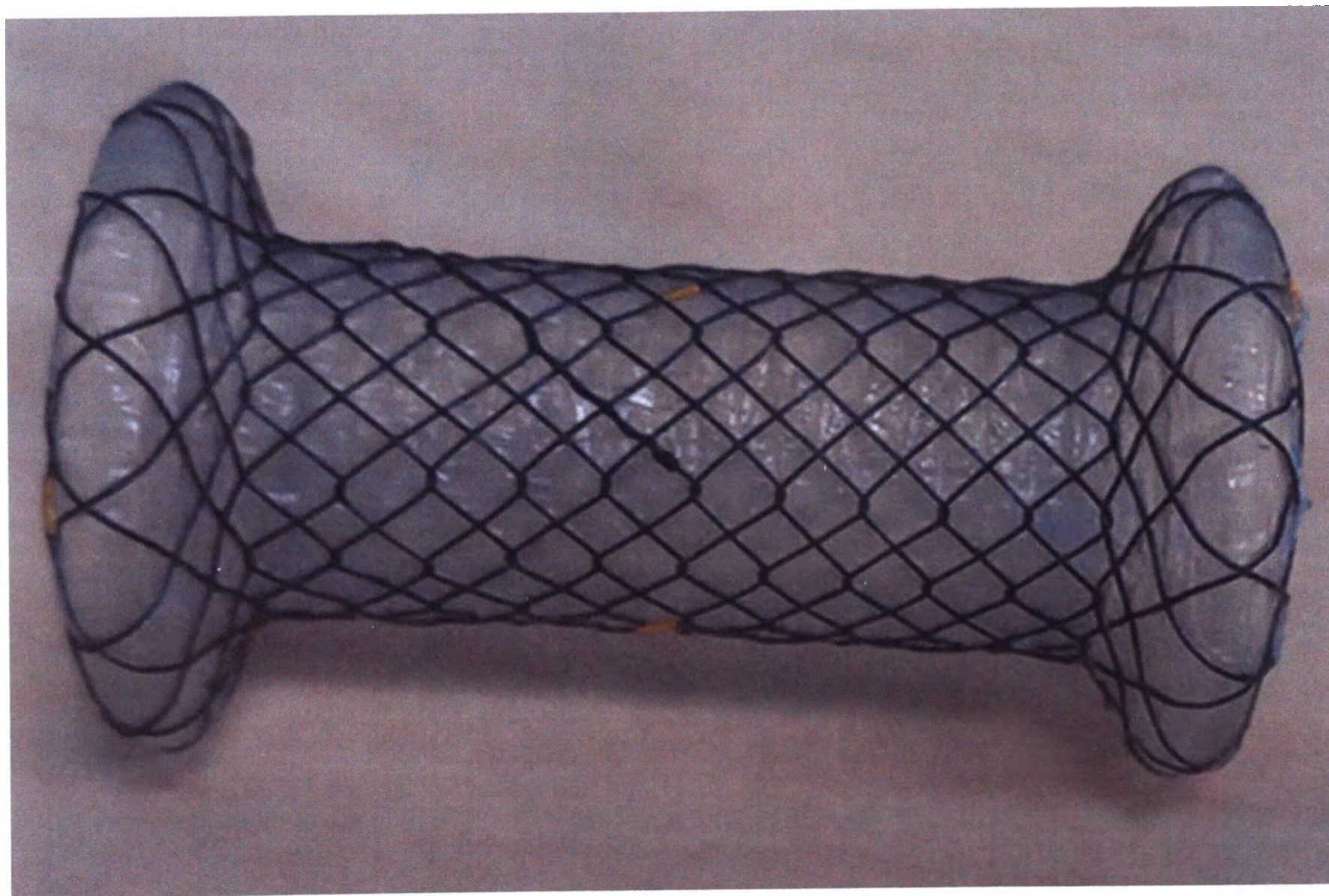
Вариант исполнения BCF-10-030-T140



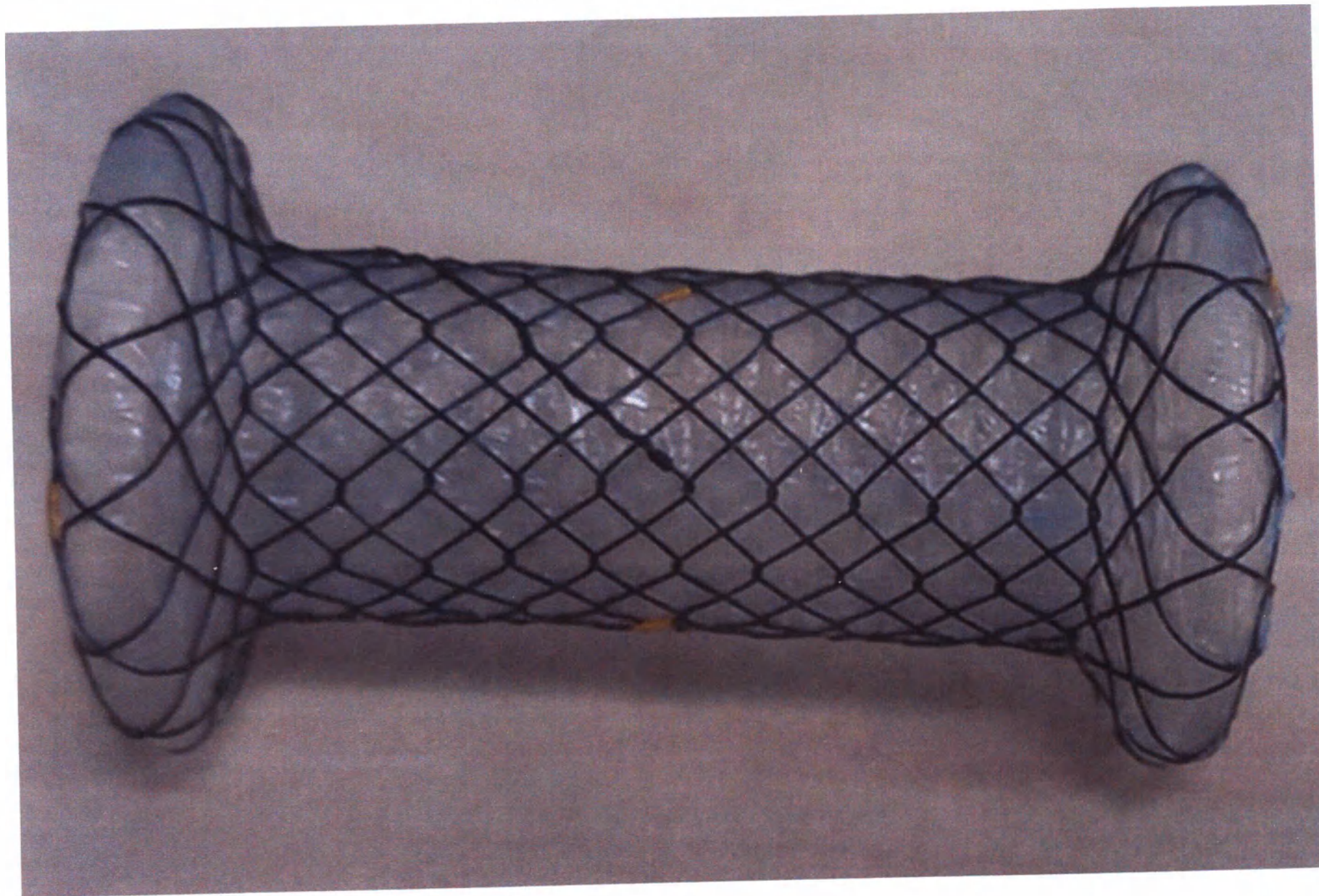
Вариант исполнения BCF-10-040-T140



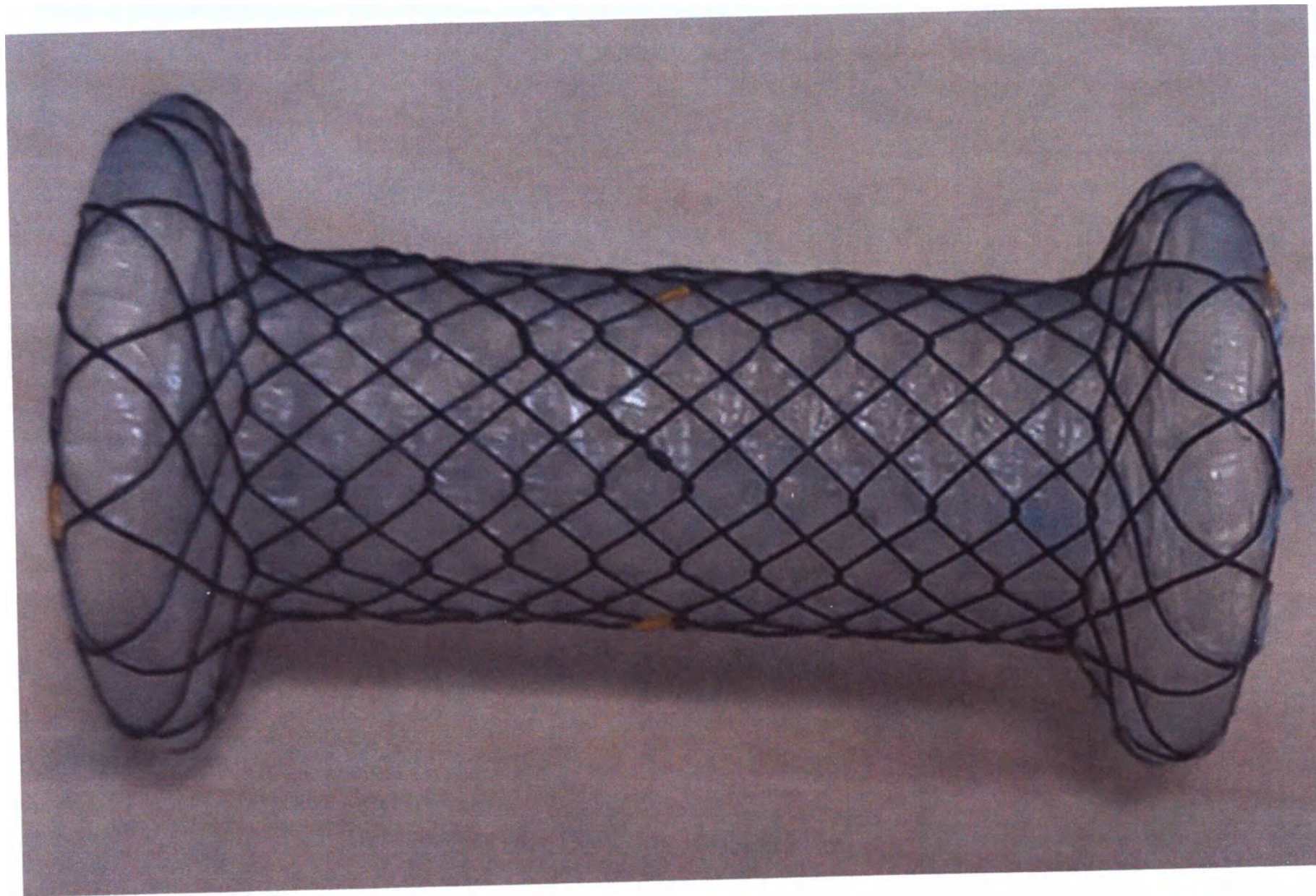
Вариант исполнения BCF-12-020-T140



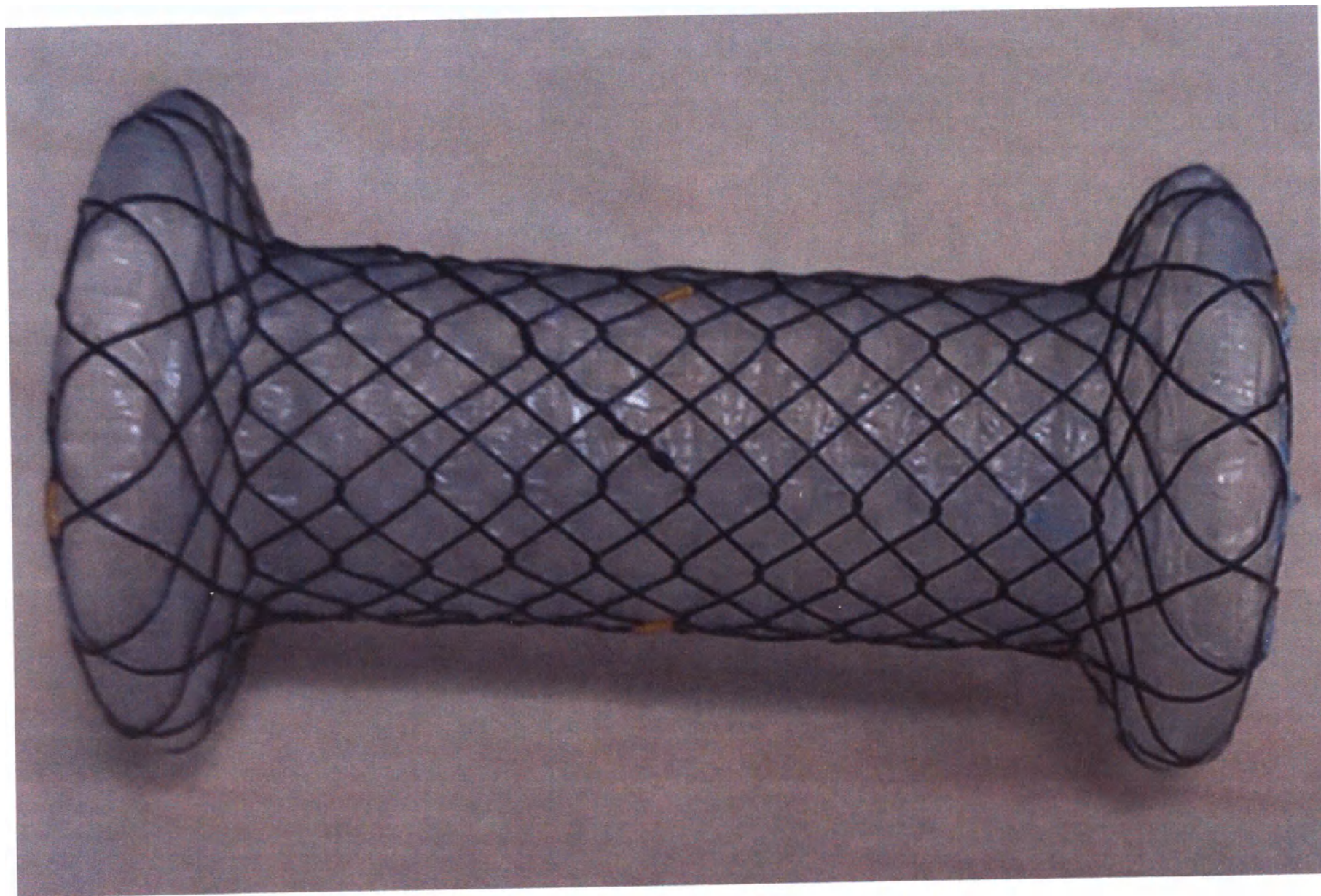
Вариант исполнения BCF-12-030-T140



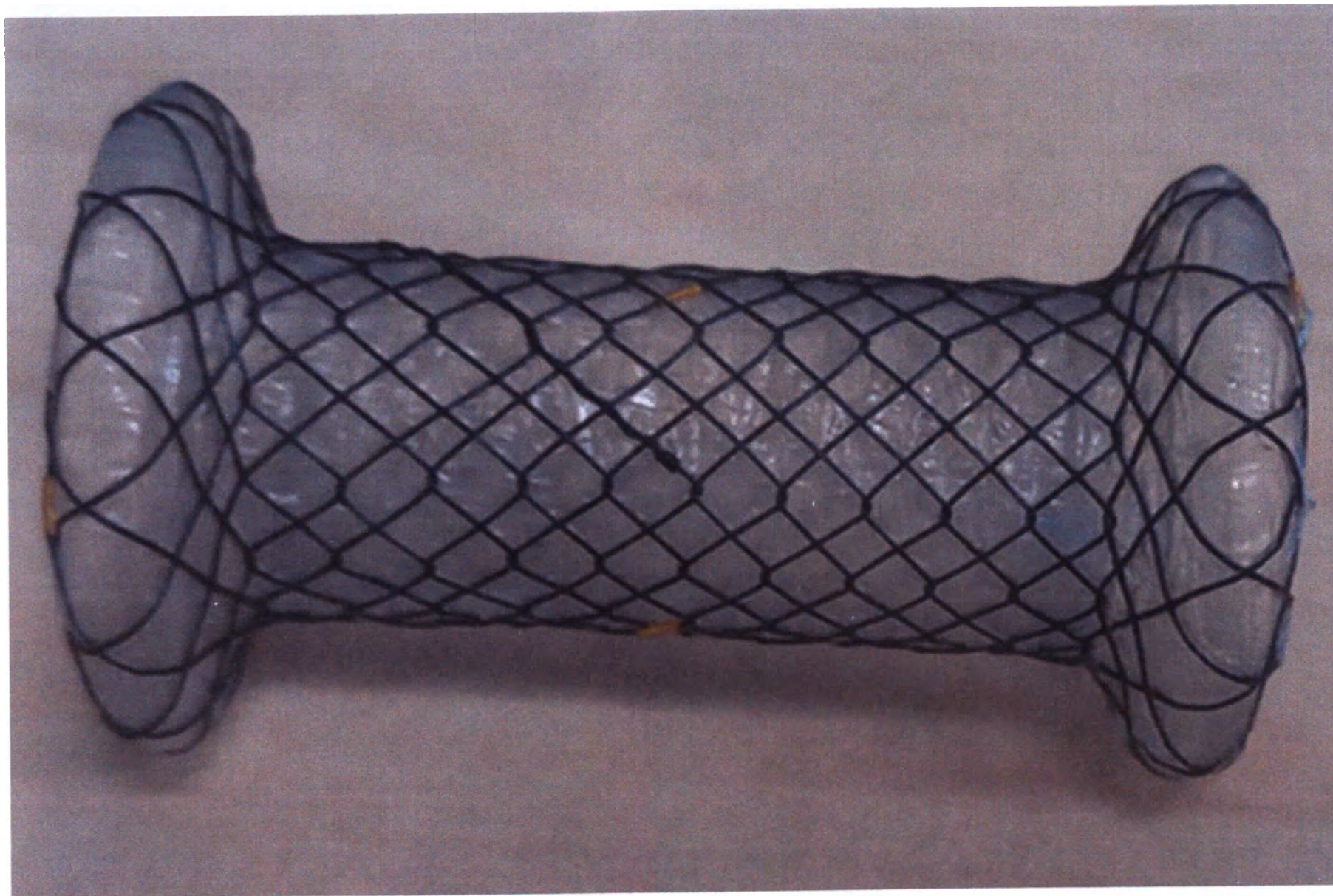
Вариант исполнения BCF-12-040-T140



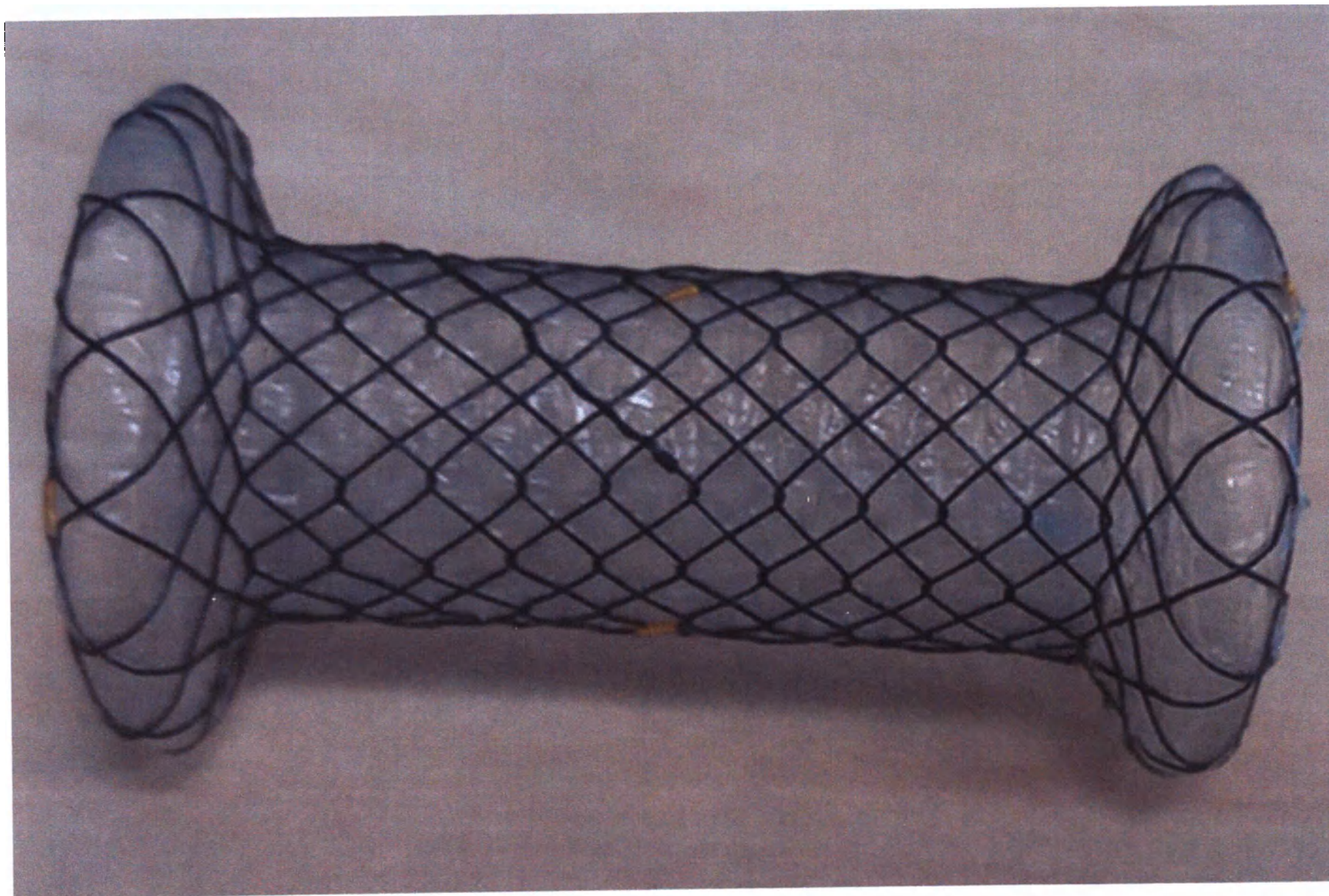
Вариант исполнения ВСФ-14-020-Т140



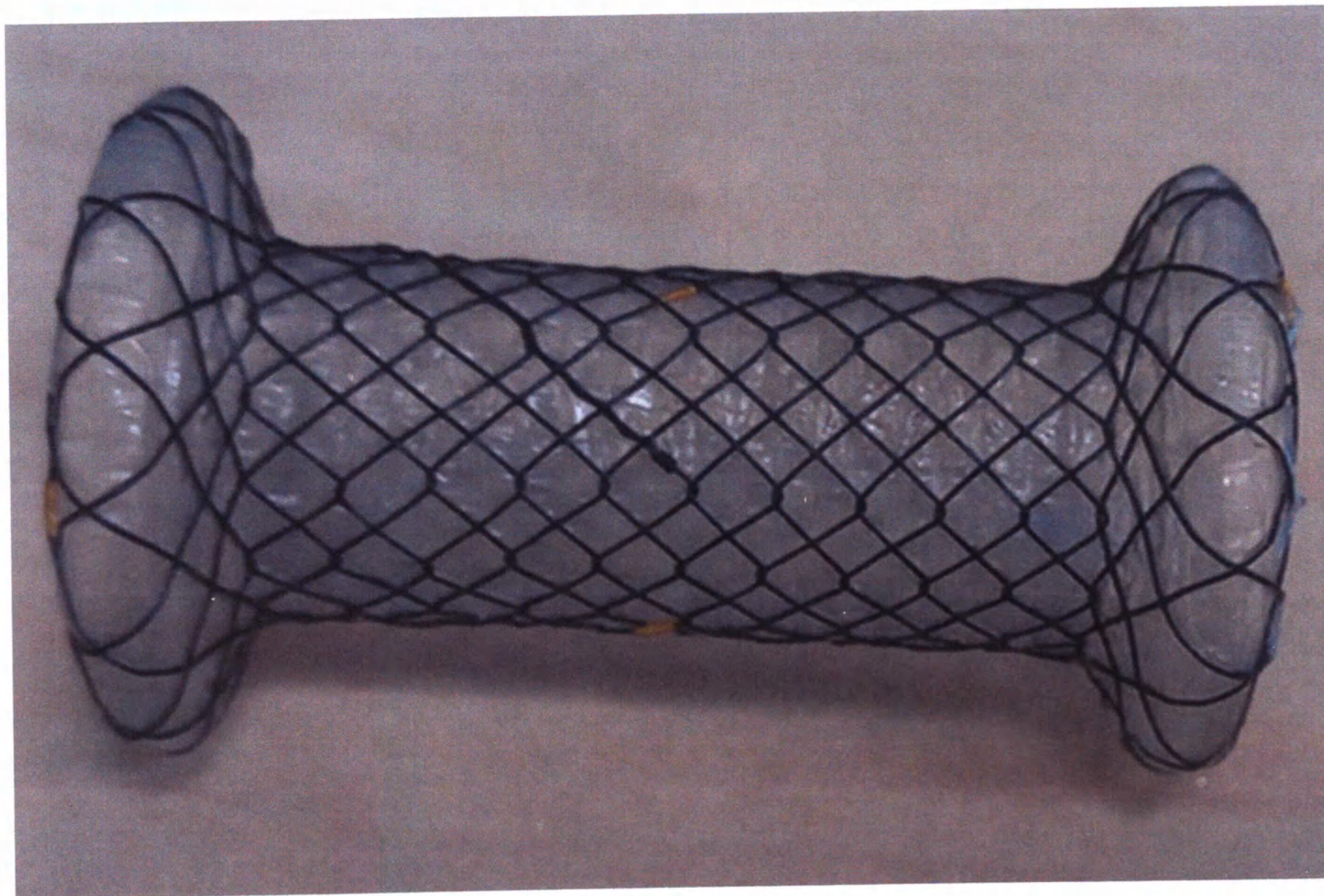
Вариант исполнения ВСФ-14-030-Т140



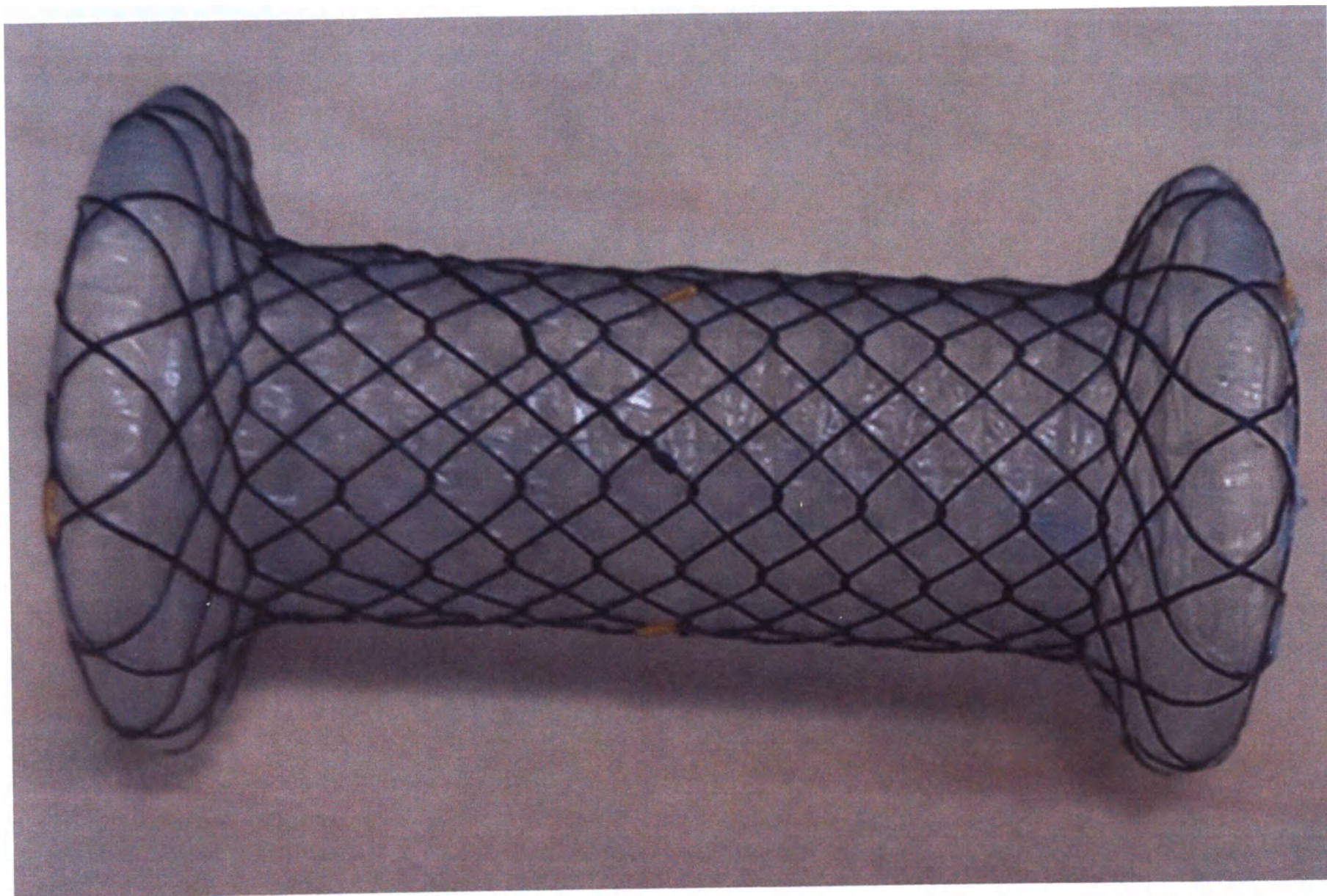
Вариант исполнения BCF-14-040-T140



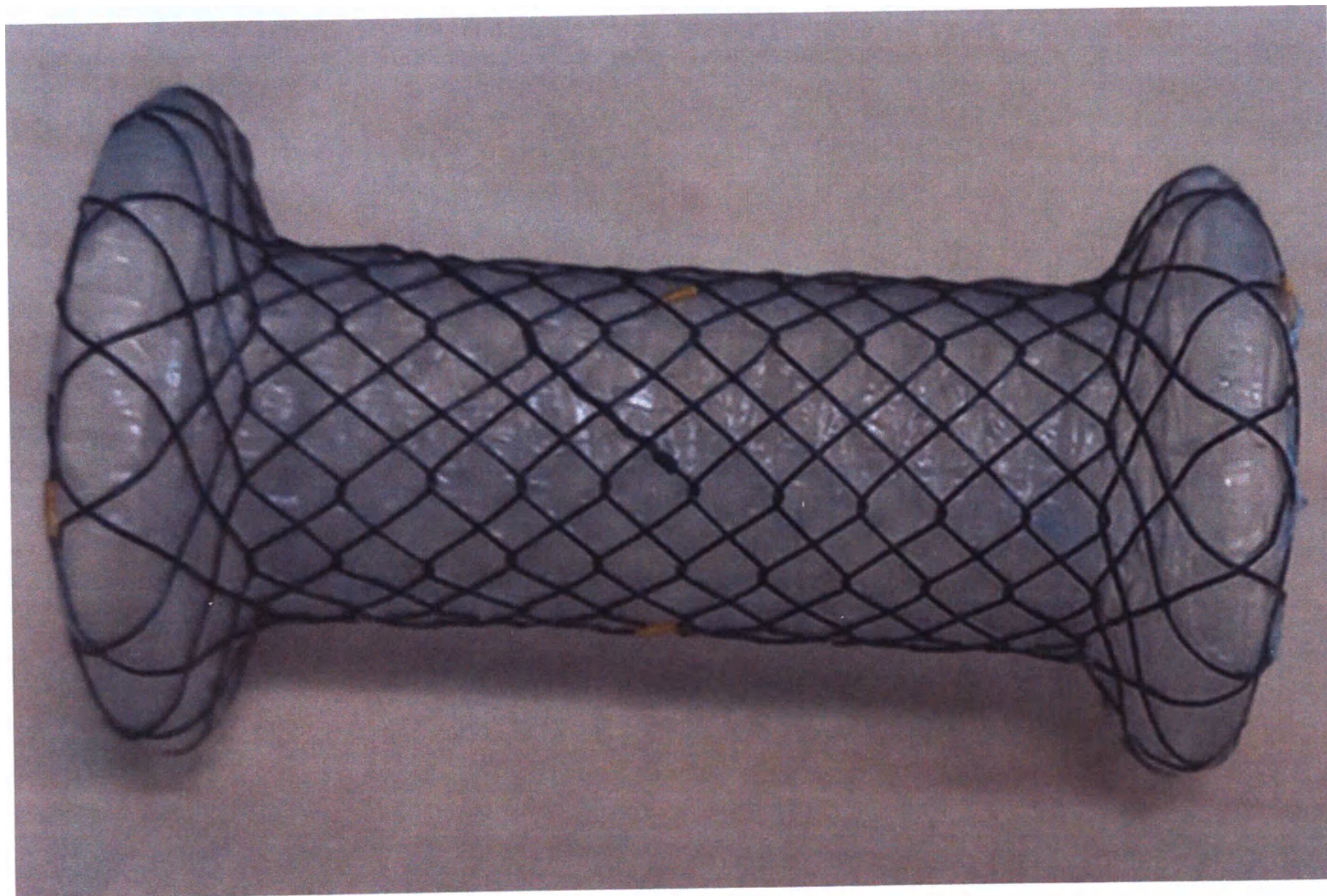
Вариант исполнения BCF-16-020-T140



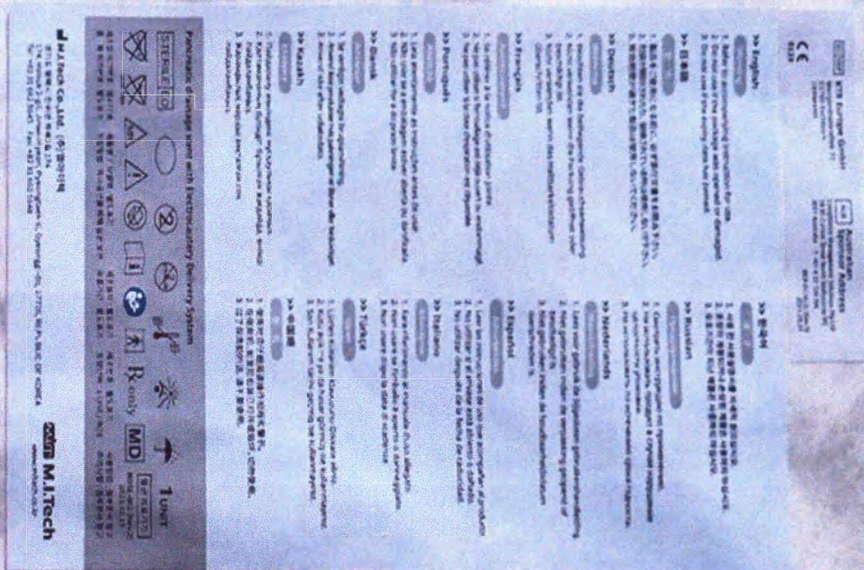
Вариант исполнения BCF-16-030-T140



Вариант исполнения ВСФ-16-040-Т140



Маркировка первичной упаковки



Общий вид потребительской (вторичной) упаковки



Маркировка потребительской (вторичной) упаковки

[illegible][illegible]

Листок-вкладыш пациента с карточкой имплантата

HAWAROSTENT® LEAFLET FOR IMPLANT CARD	
ENGLISH	PORTUGUESE
Before the implantation:  Fig. 1 Implantation of the Hawarostent® Leaflet for Implant Card in the coronary artery. Symptoms during overstretching:  Patient reports chest pain.  Patient reports shortness of breath.  Patient reports dizziness.  Patient reports nausea.  Patient reports vomiting.  Patient reports sweating.  Patient reports feeling of pressure.  Patient reports feeling of fullness.  Patient reports feeling of tightness.  Patient reports feeling of heaviness.  Patient reports feeling of discomfort.  Patient reports feeling of pain.	Antes da implantação:  Fig. 1 Implantação do Hawarostent® Leaflet for Implant Card na artéria coronária. Sintomas durante o estiramento:  Paciente relata dor no peito.  Paciente relata falta de ar.  Paciente relata tontura.  Paciente relata náusea.  Paciente relata vômito.  Paciente relata suor.  Paciente relata sensação de pressão.  Paciente relata sensação de plenitude.  Paciente relata sensação de aperto.  Paciente relata sensação de peso.  Paciente relata sensação de desconforto.  Paciente relata sensação de dor.
During opening of the implant:  Patient reports chest pain.  Patient reports shortness of breath.  Patient reports dizziness.  Patient reports nausea.  Patient reports vomiting.  Patient reports sweating.  Patient reports feeling of pressure.  Patient reports feeling of fullness.  Patient reports feeling of tightness.  Patient reports feeling of heaviness.  Patient reports feeling of discomfort.  Patient reports feeling of pain.	Durante a abertura do implante:  Paciente relata dor no peito.  Paciente relata falta de ar.  Paciente relata tontura.  Paciente relata náusea.  Paciente relata vômito.  Paciente relata suor.  Paciente relata sensação de pressão.  Paciente relata sensação de plenitude.  Paciente relata sensação de aperto.  Paciente relata sensação de peso.  Paciente relata sensação de desconforto.  Paciente relata sensação de dor.
After the implantation:  Patient reports chest pain.  Patient reports shortness of breath.  Patient reports dizziness.  Patient reports nausea.  Patient reports vomiting.  Patient reports sweating.  Patient reports feeling of pressure.  Patient reports feeling of fullness.  Patient reports feeling of tightness.  Patient reports feeling of heaviness.  Patient reports feeling of discomfort.  Patient reports feeling of pain.	Depois da implantação:  Paciente relata dor no peito.  Paciente relata falta de ar.  Paciente relata tontura.  Paciente relata náusea.  Paciente relata vômito.  Paciente relata suor.  Paciente relata sensação de pressão.  Paciente relata sensação de plenitude.  Paciente relata sensação de aperto.  Paciente relata sensação de peso.  Paciente relata sensação de desconforto.  Paciente relata sensação de dor.

[illegible][illegible]

Информация о месте для хранения

Температура

Важно!    За три-пять минут перед использованием нагрейте изделие до температуры тела.

Однопользовательное изделие

 Для каждого пациента использовать только одно изделие.

 Не использовать изделие повторно.

 Индивидуальная упаковка для каждого изделия.

 Не использовать изделие повторно.

 Для информации.

 Не использовать изделие повторно.

 Не использовать изделие повторно.

 Не использовать изделие повторно.

 Не использовать изделие повторно.

 Не использовать изделие повторно.

 Не использовать изделие повторно.

 Не использовать изделие повторно.

 Не использовать изделие повторно.

 Не использовать изделие повторно.

 Не использовать изделие повторно.

 Не использовать изделие повторно.

 Не использовать изделие повторно.

 Не использовать изделие повторно.

 Не использовать изделие повторно.

 Не использовать изделие повторно.

 Не использовать изделие повторно.

 Не использовать изделие повторно.

 Не использовать изделие повторно.

 Не использовать изделие повторно.

 Не использовать изделие повторно.

 Не использовать изделие повторно.

ИМАНД® STENT

Имплант стент

ИМД

ИМАНД® STENT

Имплант стент

REF

BCF-16-040-114-0

UDI-DI

0108806167093233

UDI

0108806167093233

Life time

within 60 days

Our products shall be removed/extracted within 60 days from body

LOT

22050778

SN

1



PK-Code (Free)

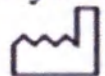
2021.05.31

Макет дополнительного русскоязычного стикера:

Стент панкреатический дренажный с электрокоагуляционной системой доставки Z-EUS, HANAROSTENT® HOT Plumber,

стерильный, для однократного применения

Производитель: «M.I. Tech Co., Ltd», 174, Nabuk-2 gil. Jinwi – mveon, Pyeongtaek-si. Gyeonggi-do, 17706, Republic of Korea.



Дата изготовления: 26.06.2022

Срок годности: 25.06.2025

Партия: 22050747

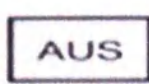
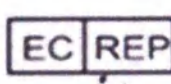
Рег. уд.: #####

SN 1

PN 1



STERILE EO



Rx only



IPX8

Уполномоченный представитель производителя и импортер в РФ ЗАО «ШАГ»,
Россия, 119002, г. Москва, Карманинский пер. д.9, офис 501
Тел.: +7(495) 956-13-09, факс: +7(495) 956-13-10

Прошнуровано, пронумеровано и
скреплено печатью 23 листов

Генеральный директор

С.Н.Курин

