

«УТВЕРЖДАЮ»
Директор
ООО «Предприятие «ФЭСТ»

Д.А. Шахов



« 16 » мая 2024 г.

ИНСТРУКЦИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ
МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

ЖГУТ КРОВООСТАНАВЛИВАЮЩИЙ РЕЗИНОВЫЙ ЭСМАРХА
по ТУ 32.50.50 - 283- 10973749 - 2023

2024 г.

ОГЛАВЛЕНИЕ

1. НАИМЕНОВАНИЕ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ.
2. ОБЛАСТЬ ПРИМЕНЕНИЯ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ.
3. ПОКАЗАНИЯ ДЛЯ ПРИМЕНЕНИЯ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ.
4. ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ ДЛЯ ПРИМЕНЕНИЯ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ.
5. МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ ПРИ ПРИМЕНЕНИИ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ.
6. ВОЗМОЖНЫЕ ПОБОЧНЫЕ ДЕЙСТВИЯ ПРИ ИСПОЛЬЗОВАНИИ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ.
7. ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ С ДРУГИМИ МЕДИЦИНСКИМИ ИЗДЕЛИЯМИ.
8. УКАЗАНИЕ ВОЗМОЖНОСТИ И ОСОБЕННОСТЕЙ ПРИМЕНЕНИЯ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ ДЛЯ ЛЮДЕЙ С ИМПЛАНТИРУЕМЫМИ В ОРГАНИЗМ ЧЕЛОВЕКА МЕДИЦИНСКИМИ ИЗДЕЛИЯМИ, БЕРЕМЕННЫХ ЖЕНЩИН, ЖЕНЩИН В ПЕРИОД ГРУДНОГО ВСКАРМЛИВАНИЯ, ДЕТЕЙ, ВЗРОСЛЫХ, ИМЕЮЩИХ ХРОНИЧЕСКИЕ ЗАБОЛЕВАНИЯ.
9. СВЕДЕНИЯ О ВОЗМОЖНОМ ВЛИЯНИИ ИСПОЛЬЗОВАНИЯ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ НА СПОСОБНОСТЬ УПРАВЛЯТЬ ТРАНСПОРТНЫМИ СРЕДСТВАМИ, МЕХАНИЗМАМИ.
10. ПОРЯДОК РАБОТЫ ИЗДЕЛИЯ
11. СРОК СЛУЖБЫ (ГОДНОСТИ) И УКАЗАНИЕ НА ЗАПРЕТ ИСПОЛЬЗОВАНИЯ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ ПО ИСТЕЧЕНИИ СРОКА СЛУЖБЫ (ГОДНОСТИ).
12. УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ.
13. УКАЗАНИЕ НА НЕОБХОДИМОСТЬ ХРАНЕНИЯ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ В МЕСТАХ, НЕДОСТУПНЫХ ДЛЯ ДЕТЕЙ.
14. УКАЗАНИЕ, ПРИ НЕОБХОДИМОСТИ, СПЕЦИАЛЬНЫХ МЕР ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ ПРИ УНИЧТОЖЕНИИ НЕИСПОЛЬЗОВАННЫХ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ.
15. СВЕДЕНИЯ О ПРОИЗВОДИТЕЛЕ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ.
16. ВАРИАНТЫ КОМПЛЕКТАЦИИ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ.
17. ТЕХНИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ, ОБЩАЯ СХЕМА ИЗДЕЛИЯ, ХАРАКТЕРИСТИКИ ПРИМЕНЯЕМЫХ РАСХОДНЫХ МАТЕРИАЛОВ (ПО ПРИМЕНИМОСТИ).
18. ТРЕБОВАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ И ЭКСПЛУАТАЦИИ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ.
19. ТРЕБОВАНИЯ К ТЕХНИЧЕСКОМУ ОБСЛУЖИВАНИЮ И РЕМОНТУ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ.
20. ПОРЯДОК ОСУЩЕСТВЛЕНИЯ УТИЛИЗАЦИИ И УНИЧТОЖЕНИЯ.
21. ТРЕБОВАНИЯ БЕЗОПАСНОСТИ И ОХРАНЫ ОКРУЖАЮЩЕЙ СРЕДЫ
22. УПОЛНОМОЧЕННЫЙ ПРЕДСТАВИТЕЛЬ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ.

НАИМЕНОВАНИЕ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Жгут кровоостанавливающий резиновый Эсмарха по ТУ 32.50.50 –283 – 10973749 – 2023 (далее – жгут, изделие).

2. ОБЛАСТЬ ПРИМЕНЕНИЯ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Жгут используется экстренными медицинскими службами, учреждениями здравоохранения, медицины катастроф, военной медицины, мобильными спасательными формированиями, в стационарных условиях, в полевых условиях при оказании первой неотложной помощи.

3. ПОКАЗАНИЯ ДЛЯ ПРИМЕНЕНИЯ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Жгут предназначен для временной остановки кровотечения при повреждении артериальных сосудов конечностей при оказании скорой и первой помощи, для предотвращения кровопотери.

4. ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ ДЛЯ ПРИМЕНЕНИЯ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Индивидуальная непереносимость материалов изделия.

5. МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

Перед эксплуатацией ознакомьтесь с руководством по эксплуатации.

Не использовать жгут после окончания срока годности.

6. ВОЗМОЖНЫЕ ПОБОЧНЫЕ ДЕЙСТВИЯ ПРИ ИСПОЛЬЗОВАНИИ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Побочных действий при использовании изделия не выявлено.

7. ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ С ДРУГИМИ МЕДИЦИНСКИМИ ИЗДЕЛИЯМИ

Взаимодействие с другими медицинскими изделиями неизвестно.

8. УКАЗАНИЕ ВОЗМОЖНОСТИ И ОСОБЕННОСТЕЙ ПРИМЕНЕНИЯ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ ДЛЯ ЛЮДЕЙ С ИМПЛАНТИРУЕМЫМИ В ОРГАНИЗМ ЧЕЛОВЕКА МЕДИЦИНСКИМИ ИЗДЕЛИЯМИ, БЕРЕМЕННЫХ ЖЕНЩИН, ЖЕНЩИН В ПЕРИОД ГРУДНОГО ВСКАРМЛИВАНИЯ, ДЕТЕЙ, ВЗРОСЛЫХ, ИМЕЮЩИХ ХРОНИЧЕСКИЕ ЗАБОЛЕВАНИЯ

8.1 Применение жгута для людей с имплантируемыми в организм человека медицинскими изделиями.

Специальных исследований применения изделия для людей с имплантируемыми в организм человека медицинскими изделиями не проводилось. Решение об использовании следует принимать, оценивая соотношение возможного риска для пациента.

8.2 Применение жгута для женщин при беременности и кормлении грудью.

Специальных исследований применения изделия при беременности и кормлении грудью не проводилось. Решение об использовании следует принимать, оценивая соотношение возможного риска для пациента.

8.3 Применение у детей.

Специальных исследований применения изделия для детей не проводилось. Решение об использовании следует принимать, оценивая соотношение возможного риска для пациента.

8.4 Применение жгута для взрослых, имеющих хронические заболевания.

Специальных исследований применения для взрослых, имеющих хронические заболевания, не проводилось. Решение об использовании следует принимать, оценивая соотношение возможного риска для пациента.

СВЕДЕНИЯ О ВОЗМОЖНОМ ВЛИЯНИИ ИСПОЛЬЗОВАНИЯ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ НА СПОСОБНОСТЬ УПРАВЛЯТЬ ТРАНСПОРТНЫМИ СРЕДСТВАМИ, МЕХАНИЗМАМИ

Исследования о возможном влиянии устройства на способность управлять транспортными средствами, механизмами не проводились, так как изделие не используется во время управления транспортными средствами.

10. ПОРЯДОК РАБОТЫ ИЗДЕЛИЯ

Жгут кровоостанавливающий резиновый Эсмарха по ТУ 32.50.50 – 283 – 10973749 – 2023.

Жгут кровоостанавливающий резиновый Эсмарха по ТУ 32.50.50 – 283 – 10973749 – 2023, вариант исполнения 1 - с фурнитурой фиксации на кнопки:

Наложение жгута.

Жгут накладывают на одежду или подкладывают ткань в месте наложения жгута.

Жгут подводят под конечность выше раны. Затем захватывают его

у конца и в средней части, растягивают и, уже в растянутом виде, обертывают вокруг конечности. Первый тур жгута должен быть самым тугим, последующие - более слабыми.

Постепенно уменьшая растяжение резины, жгут закрепляют на конечности с помощью кнопок. Туры его укладывают достаточно плотно друг к другу, чтобы избежать ущемления тканей между ними.

Критерием правильности наложения жгута является полное прекращение кровотечения или прекращение прощупывания пульса.

Срок наложения жгута составляет 2 часа независимо от температуры окружающей среды. К жгуту прикрепляют бирку с указанием времени наложения или аналогичная запись делается прямо на жгуте.

Если по прошествии указанного времени пострадавший не доставлен в лечебное учреждение, то необходимо:

1. Осуществить пальцевое прижатие артерии выше жгута;
2. Ослабить или снять жгут на 10-15 минут;
3. Вновь затянуть жгут или переложить его несколько выше;
4. Отпустить пальцевое прижатие, убедиться в отсутствии кровотечения.

Жгут кровоостанавливающий резиновый Эсмарха, исполнения 2 - без фурнитуры, Тип А, длиной 1400 мм.

Наложение жгута.

Жгут накладывают на одежду или подкладывают ткань в месте наложения жгута.

Жгут подводят под конечность выше раны. Затем захватывают его у конца и в средней части, растягивают и, уже в растянутом виде, обертывают вокруг конечности. Первый тур жгута должен быть самым тугим, последующие - более слабыми. Постепенно уменьшая растяжение резины, жгут закрепляют на конечности, завязав узел. Туры его укладывают достаточно плотно друг к другу, чтобы избежать ущемления тканей между ними.

Критерием правильности наложения жгута является полное прекращение кровотечения или прекращение прощупывания пульса.

Срок наложения жгута составляет 2 часа независимо от температуры окружающей среды. К жгуту прикрепляют бирку с указанием времени наложения или аналогичная запись делается прямо на жгуте.

Если по прошествии указанного времени пострадавший не доставлен в лечебное учреждение, то необходимо:

1. Осуществить пальцевое прижатие артерии выше жгута;
2. Ослабить или снять жгут на 10-15 минут;
3. Вновь затянуть жгут или переложить его несколько выше;

4. Отпустить пальцевое прижатие, убедиться в отсутствии кровотечения.

Жгут кровоостанавливающий резиновый Эсмарха, исполнения 2 - без фурнитуры, тип Б, длиной 1600 мм.

Наложение жгута.

Жгут накладывают на одежду или подкладывают ткань в месте наложения жгута.

Жгут подводят под конечность выше раны. Затем захватывают его у конца и в средней части, растягивают и, уже в растянутом виде, обертывают вокруг конечности. Первый тур жгута должен быть самым тугим, последующие - более слабыми. Постепенно уменьшая растяжение резины, жгут закрепляют на конечности, завязав узел. Туры его укладывают достаточно плотно друг к другу, чтобы избежать ущемления тканей между ними.

Критерием правильности наложения жгута является полное прекращение кровотечения или прекращение прощупывания пульса.

Срок наложения жгута составляет 2 часа независимо от температуры окружающей среды. К жгуту прикрепляют бирку с указанием времени наложения или аналогичная запись делается прямо на жгуте.

Если по прошествии указанного времени пострадавший не доставлен в лечебное учреждение, то необходимо:

1. Осуществить пальцевое прижатие артерии выше жгута;
2. Ослабить или снять жгут на 10-15 минут;
3. Вновь затянуть жгут или переложить его несколько выше;
4. Отпустить пальцевое прижатие, убедиться в отсутствии кровотечения.

Жгут кровоостанавливающий резиновый Эсмарха по ТУ 32.50.50 – 283 – 10973749 – 2023, вариант исполнения 3 – с фурнитурой фиксации на завязки:

Наложение жгута.

Жгут накладывают на одежду или подкладывают ткань в месте наложения жгута.

Жгут подводят под конечность выше раны. Затем захватывают его у конца и в средней части, растягивают и, уже в растянутом виде, обертывают вокруг конечности. Первый тур жгута должен быть самым тугим, последующие - более слабыми. Постепенно уменьшая растяжение резины, жгут закрепляют на конечности с помощью завязок. Туры его укладывают достаточно плотно друг к другу, чтобы избежать ущемления тканей между ними.

Критерием правильности наложения жгута является полное прекращение кровотечения или прекращение прощупывания пульса.

Срок наложения жгута составляет 2 часа независимо от температуры окружающей среды. К жгуту прикрепляют бирку с указанием времени наложения или аналогичная запись делается прямо на жгуте.

Если по прошествии указанного времени пострадавший не доставлен в лечебное учреждение, то необходимо:

1. Осуществить пальцевое прижатие артерии выше жгута;
2. Ослабить или снять жгут на 10-15 минут;
3. Вновь затянуть жгут или переложить его несколько выше;
4. Отпустить пальцевое прижатие, убедиться в отсутствии кровотечения.

11. СРОК СЛУЖБЫ (ГОДНОСТИ) И УКАЗАНИЕ НА ЗАПРЕТ ИСПОЛЬЗОВАНИЯ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ ПО ИСТЕЧЕНИИ СРОКА СЛУЖБЫ (ГОДНОСТИ)

Изготовитель гарантирует соответствие изделия требованиям настоящих технических условий при соблюдении потребителем условий транспортирования, хранения и эксплуатации, установленных настоящими техническими условиями. Срок годности – пять лет с даты изготовления. Гарантийный срок эксплуатации – один год со дня продажи в пределах гарантийного срока годности.

использовать после окончания срока годности.

12. УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ

Жгут следует хранить в помещении при температуре от +5° до +25°С и относительной влажности не выше 80% на расстоянии не менее 1 м от нагревательных приборов. Жгут не должен подвергаться воздействию прямых солнечных лучей, бензина, кислот, щелочей и других веществ, разрушающих резину.

13. УКАЗАНИЕ НА НЕОБХОДИМОСТЬ ХРАНЕНИЯ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ В МЕСТАХ, НЕДОСТУПНЫХ ДЛЯ ДЕТЕЙ

Хранить в местах недоступных для детей.

14. УКАЗАНИЕ, ПРИ НЕОБХОДИМОСТИ, СПЕЦИАЛЬНЫХ МЕР ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ ПРИ УНИЧТОЖЕНИИ НЕИСПОЛЬЗОВАННЫХ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ

Жгут с истекшим сроком годности относится к отходам класса А и утилизируется в соответствии с СанПиН 2.1.3684-21 или вместе с бытовыми отходами. Использованный жгут относится к отходам класса Б и утилизируется в соответствии с СанПиН 2.1.3684-21.

15. СВЕДЕНИЯ О ПРОИЗВОДИТЕЛЕ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ

Общество с ограниченной ответственностью «Предприятие «ФЭСТ»,
ООО «Предприятие «ФЭСТ», Россия,
ИНН 4442016903,

156025, г. Кострома, Рабочий проспект, д.8

тел.(4942) 39-18-50, e-mail: fo@fest-k.ru

Адрес места производства:

156019, г. Кострома, ул. Петра Щербины, д.23

16. ВАРИАНТЫ КОМПЛЕКТАЦИИ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

В зависимости от способа фиксации выпускается в следующих вариантах исполнения:

Исполнение 1 - с фурнитурой фиксации на кнопки;

Исполнение 2 - без фурнитуры:

- Тип А длиной 1400 мм;

- Тип Б длиной 1600 мм.

Исполнение 3 - с фурнитурой фиксации на завязки.

В комплект поставки должны входить:

- Жгут кровоостанавливающий резиновый Эсмарха одного исполнения и типа – 1 шт.

17. ТЕХНИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ, ОБЩАЯ СХЕМА ИЗДЕЛИЯ, ХАРАКТЕРИСТИКИ ПРИМЕНЯЕМЫХ РАСХОДНЫХ МАТЕРИАЛОВ (ПО ПРИМЕНИМОСТИ)

Жгут должен соответствовать требованиям настоящих технических условий, техническому описанию и контрольному образцу, утвержденному в установленном порядке.

В зависимости от способа фиксации выпускается в следующих вариантах исполнения:

Исполнение 1 - с фурнитурой фиксации на кнопки;

Исполнение 2 - без фурнитуры:

- Тип А длиной 1400 мм;

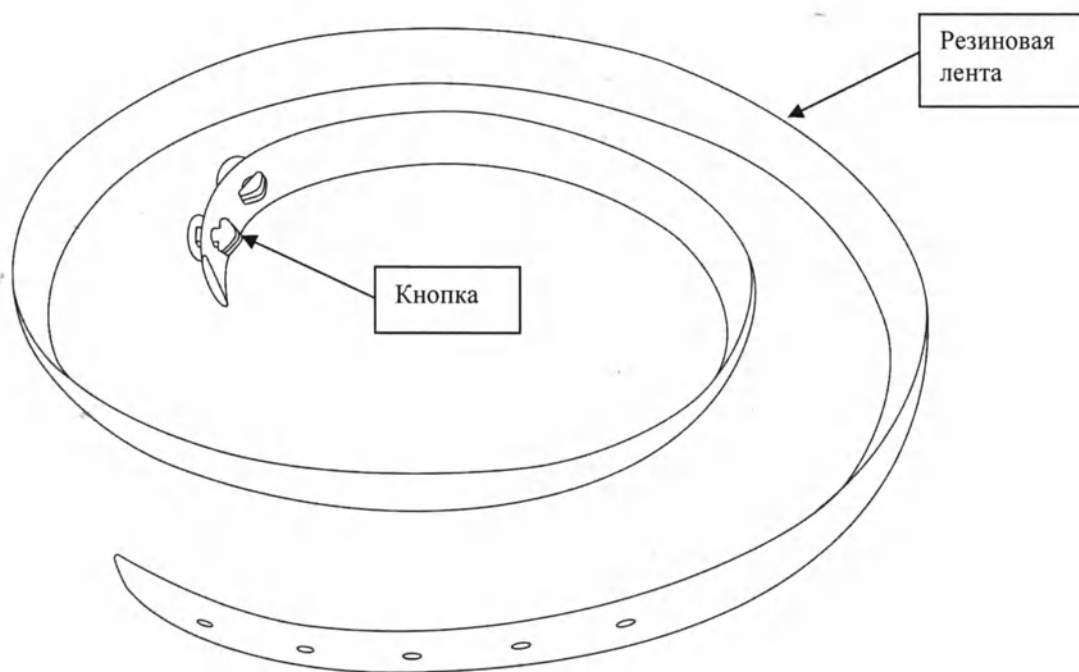
- Тип Б длиной 1600 мм.

Исполнение 3 - с фурнитурой фиксации на завязки.

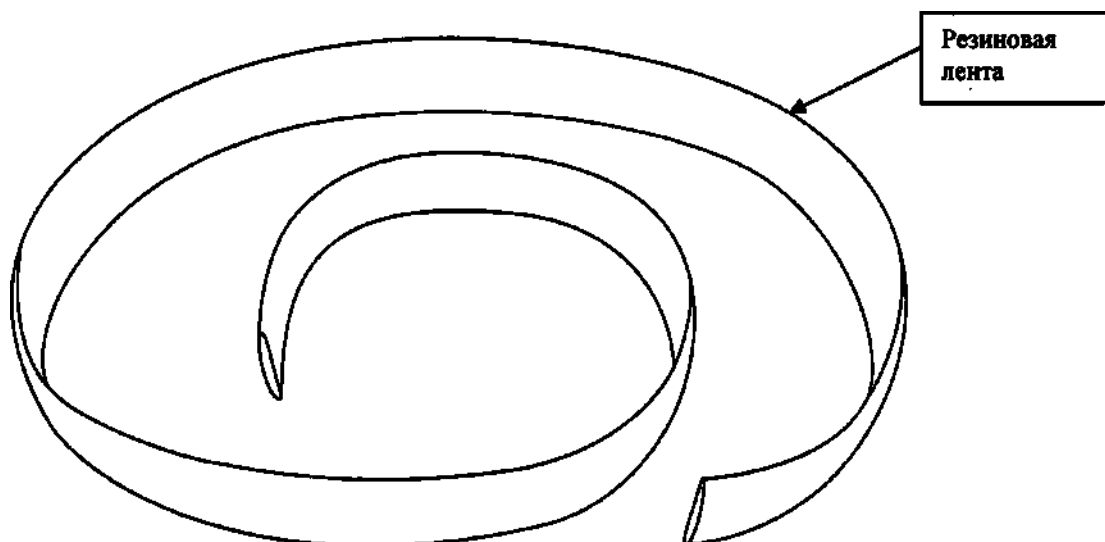
Жгут представляет собой изделие, состоящее:

- из резиновой ленты, в случае выпуска без фиксирующей фурнитуры, вариант исполнения 2 типов А и Б;
- из резиновой ленты и фиксирующей фурнитуры, варианты исполнения 1,3

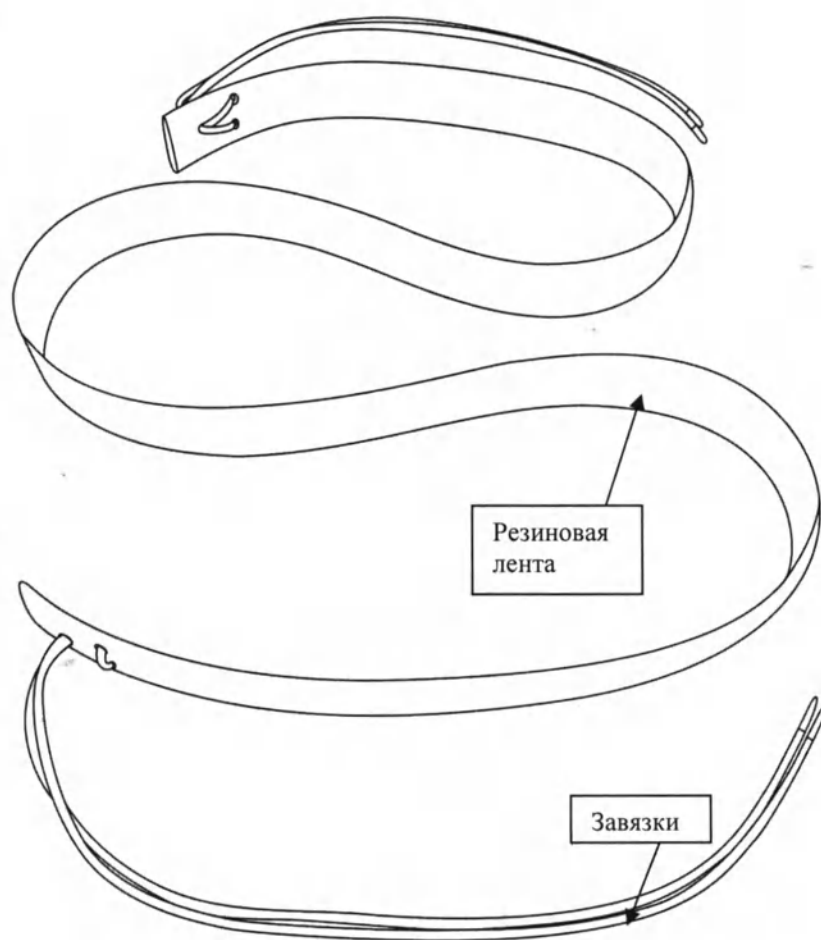
Жгут кровоостанавливающий резиновый Эсмарха по ТУ 32.50.50 – 283 – 10973749 – 2023, исполнение 1 - с фурнитурой фиксации на кнопки



Жгут кровоостанавливающий резиновый Эсмарха по ТУ 32.50.50 – 283 – 10973749 – 2023, исполнение 2 – без фурнитуры, Тип А и Тип Б

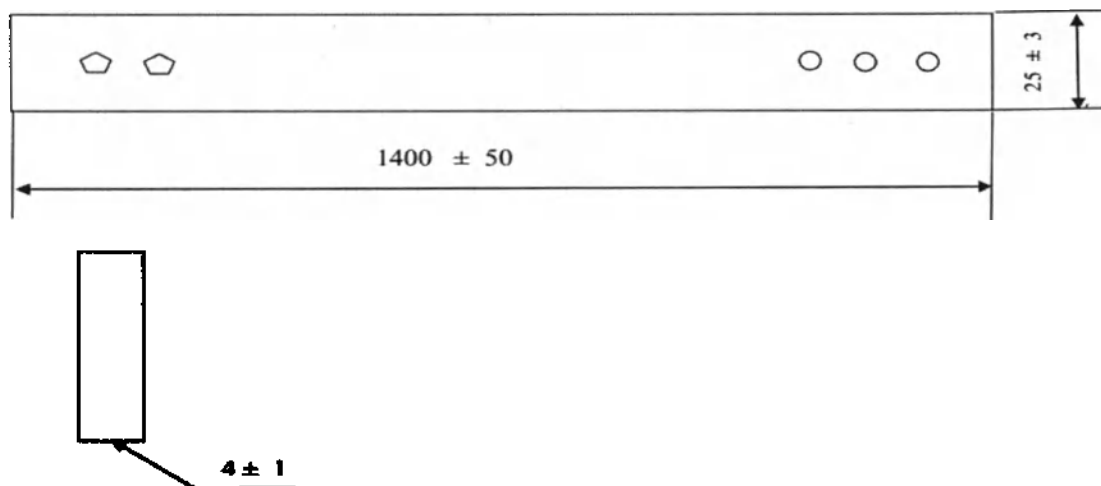


Жгут кровоостанавливающий резиновый Эсмарха по ТУ 32.50.50 – 283 – 10973749 – 2023,
исполнение 3 – с фурнитурой фиксации на завязки



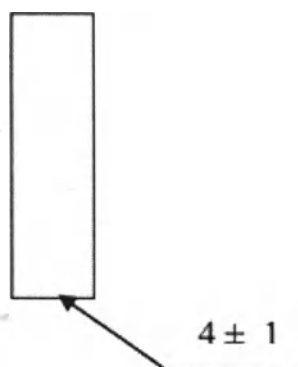
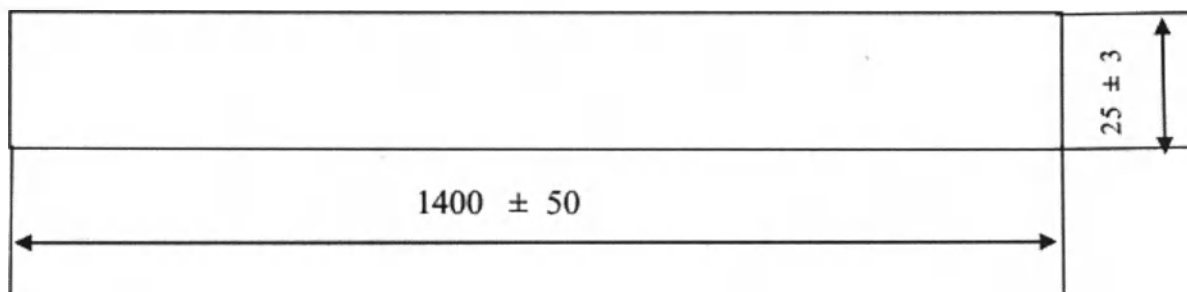
Схематическое изображение изделий, с указанием основных размеров Жгут кровоостанавливающий резиновый Эсмарха по ТУ 32.50.50 – 283 – 10973749 – 2023

Жгут кровоостанавливающий резиновый Эсмарха по ТУ 32.50.50 – 283 – 10973749 – 2023, исполнение 1 - с фурнитурой фиксации на кнопки



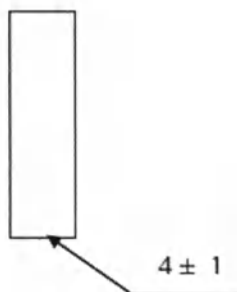
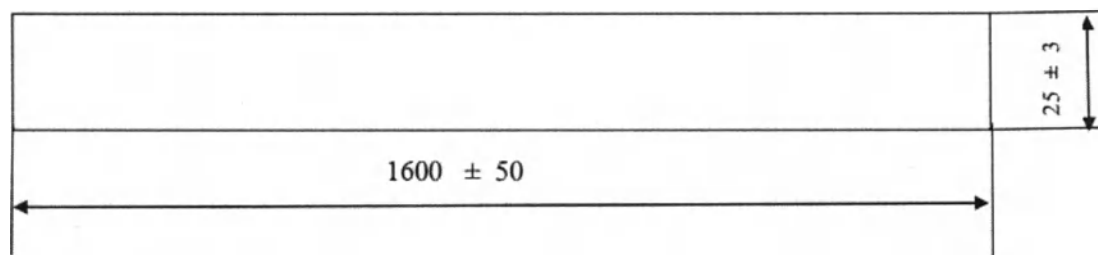
Примечание: все размеры указаны в «мм».

Жгут кровоостанавливающий резиновый Эсмарха по ТУ 32.50.50 – 283 – 10973749 – 2023, исполнение 2 – без фурнитуры, Тип А



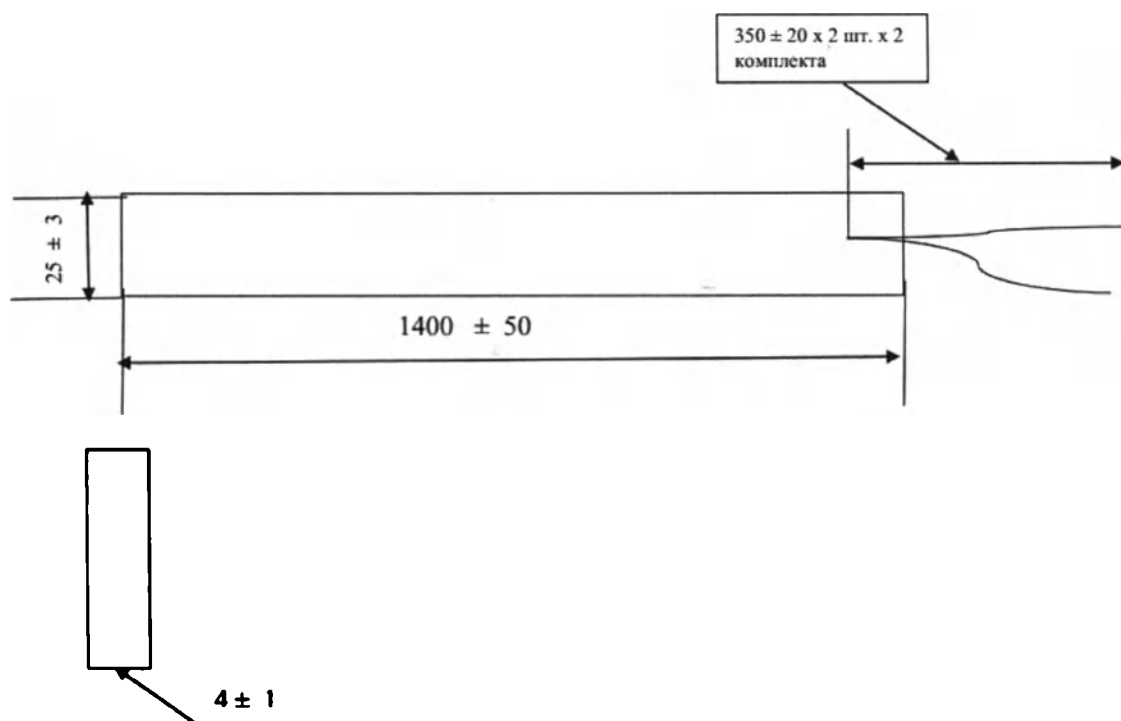
Примечание: все размеры указаны в «мм».

Жгут кровоостанавливающий резиновый Эсмарха по ТУ 32.50.50 – 283 – 10973749 – 2023, исполнение 2 – без фурнитуры, Тип Б



Примечание: все размеры указаны в «мм».

Жгут кровоостанавливающий резиновый Эсмарха по ТУ 32.50.50 – 283 –
10973749 – 2023, исполнение 3 – с фурнитурой фиксации на завязки



Примечание: все размеры указаны в «мм».

Основные параметры и размеры жгутов представлены в таблице 1.

Таблица 1 – Основные размеры изделия «Жгут кровоостанавливающий резиновый Эсмарха»

Параметр	Значение параметра		
	Для исполнения 1	Для исполнения 2	Для исполнения 3
Длина резиновой ленты, мм	1400 ± 50	—	1400 ± 50
Тип А	—	1400 ± 50	—
Тип Б	—	1600 ± 50	—
Ширина резиновой ленты, мм	25±3	25±3	25±3
Толщина резиновой ленты, мм	4±1	4±1	4±1
Длина завязок, мм	—	—	350 ± 20 x 2 шт. x 2 комплекта

Масса жгута должна быть:

- для исполнения 1 – 110 ± 20 гр.;
- для исполнения 2:
- Тип А - 100 ± 20 гр;
- Тип Б – 120 ± 20 гр;
- для исполнения 3 – 100 ± 20 гр.

Физико-механические показатели резины, применяемой для изготовления жгутов:

Таблица 2

Наименование параметра	Значение
Растяжимость ленты жгута, %	400
Разрывная нагрузка ленты жгута, Н (кгс)	196 (20)

Жгут должен быть стойким к многократной дезинфекции 3%-ным раствором перекиси водорода (ГОСТ 177) с 0,5% моющего средства по ГОСТ 25644 в соответствии с МУ 287-113. После дезинфекции резиновая лента жгута не должна деформироваться, на ее поверхности не должны появляться трещины, видимые невооруженным глазом. Изменение цвета резиновой ленты жгута после многократной дезинфекции отклонением не считается.

Жгут должен быть изготовлен с применением материалов, приведенных в таблице 3.

Таблица 3– Материалы изделия «Жгут кровоостанавливающий резиновый Эсмарха»

Таблица 3

Часть жгута	Материал
Лента резиновая	Резина: Композиция на основе термопластичных эластомеров для изделий медицинской и пищевой промышленности» по ТУ 2249-003-66163347-2016. Состав: стирол-этилен-бутилен-стирола SEBS-90%, полиолефиновый сополимер-6%, медицинское вазелиновое масло-3% антиоксиданты менее 1%, производства ООО «Поликом», Россия
	Краситель: концентраты добавок и пигментов «Баско» цветные (кроме серых и коричневых) по ТУ 2243-001-23124265-2000 производства ООО Научно-производственная фирма «БАРС-2», Россия
Кнопки	Полиэтилен ПЭНТ22-12UV1 по ТУ 2243-176-00203335-2007, производства ПАО «Казаньоргсинтез», Россия
Завязки	Шнур для одежды из полиэфирных нитей производства Лентоткацкой фабрики «Швейная палитра», Россия или Шнур плетеный отделочный 3 мм, артикул С 332 по ОСТ 17-10-037-2001 "Шнуры отделочные. ОТУ» производства АО «Лента», Россия.

На поверхности резиновой ленты жгута не допускаются загрязнения и включения. Допускаются раковины размером не более 1 мм в количестве не более пяти штук.

На фиксирующей фурнитуре не допускаются следующие дефекты:

- на кнопках жгута не должно быть трещин, заусенцев и выступающих включений;
- на завязках не должно быть текстильных пороков, пятен, порезов.

Цвет жгута - красный.

Класс в зависимости от потенциального риска применения – 1 в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий (Приказ МЗ РФ от 06.06.2012 г. № 4н) и по ГОСТ 31508. ОКПД 2 – 21.20.24.162

18. ТРЕБОВАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ И ЭКСПЛУАТАЦИИ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Жгут предназначен для временной остановки кровотечения при повреждении артериальных сосудов конечностей при оказании скорой и первой помощи, для предотвращения кровопотери.

19. 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, за исключением утилизации в соответствии со стандартами медицинского учреждения.

20. ПОРЯДОК ОСУЩЕСТВЛЕНИЯ УТИЛИЗАЦИИ И УНИЧТОЖЕНИЯ

Жгут с истекшим сроком годности относится к отходам класса А и утилизируется в соответствии с СанПиН 2.1.3684-21 или вместе с бытовыми отходами.

Использованный жгут относится к отходам класса Б и утилизируется в соответствии с СанПиН 2.1.3684-21.

21. ТРЕБОВАНИЯ БЕЗОПАСНОСТИ И ОХРАНЫ ОКРУЖАЮЩЕЙ СРЕДЫ

В условиях эксплуатации жгут безвреден. Работа со жгутом не требует особых мер предосторожности.

Токсические и пожаро- взрывоопасные свойства жгута не выражены.

Производственные помещения по изготовлению жгутов должны быть оборудованы приточно-вытяжной вентиляцией.

Производственные и складские помещения должны быть обеспечены необходимыми средствами пожаротушения и противопожарным оборудованием. При пожаре для тушения следует использовать огнетушители, воду, песок, асбестовую ткань.

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 жгутов, образующиеся отходы складываются и утилизируются в установленном порядке..

22. УПОЛНОМОЧЕННЫЙ ПРЕДСТАВИТЕЛЬ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

На территории Российской Федерации по вопросам, касающимся качества изделия «Жгут кровоостанавливающий резиновый Эсмарха по ТУ 32.50.50 –283 – 10973749 – 2023», производства Общества с ограниченной ответственностью «Предприятие «ФЭСТ», обращаться по адресу:

Общество с ограниченной ответственностью «Предприятие «ФЭСТ»,

ООО «Предприятие «ФЭСТ», Россия,

ИНН 4442016903,

156025, г. Кострома, Рабочий проспект, д.8

тел.(4942) 39-18-50, e-mail: info@fest-k.ru

Прошито, пронумеровано,
опечатано

12 (Август) ЛИСТО

Директор Шахов Д.А.

