

УТВЕРЖДЕНА
Приказом Росздравнадзора
от _____ 200__ г. № _____

"УТВЕРЖДАЮ"
Директор ООО "МиниМед"
Азбукин В.Р.
"16" _____ 2014 г.

ИНСТРУКЦИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ
«Штативы медицинские полимерные» по ТУ 9464-017-29508133-2014

НАЗНАЧЕНИЕ

«Штативы медицинские полимерные» по ТУ 9464-017-29508133-2014 предназначены для надежной установки пробирок, криопробирок и пипеток в вертикальном положении в клинических и исследовательских лабораториях.

ТЕХНИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ

Таблица 1

Наименование изделия	Габаритные размеры, мм	Масса, г, не более	Материал
Штатив для пробирок и криопробирок ШПК-64	(196x195x54)±2,0 гнезда квадратные (18 x 18)±0,5 64 шт.	79,5	полистирол
Штатив для пробирок ШПБ-20	(125x100x123)±2,0 диаметр гнезда (17±0,5)мм, 20шт.	215,0	полистирол
Штатив для пробирок и пипеток ШПМ-20	(125x100x123)±2,0 диаметр гнезда (17±0,5)мм, 20шт.	220,4	полистирол
Штатив для пробирок ШП-20	(125x100x60)±2,0 диаметр гнезда (17±0,5)мм, 20 шт.	93,0	полистирол
Штатив для пробирок ШПА-20	(125x100x60)±2,0 диаметр гнезда (17±0,5)мм, 20шт.	75,9	полипропилен
Штатив для пробирок ШП-50	(220x115x60)±2,0 диаметр гнезда (18±0,5)мм, 50 шт.	154,7	полистирол
Штатив для пробирок ШПА-50	(220x115x60)±2,0 диаметр гнезда (18±0,5)мм, 50 шт.	124,4	полипропилен

ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ

«Штативы медицинские полимерные» по ТУ 9464-017-29508133-2014 предназначены для надежной установки пробирок, криопробирок и пипеток в вертикальном положении в клинических и исследовательских лабораториях.

В зависимости от удобства использования потребитель выбирает необходимый тип штатива.

КОМПЛЕКТНОСТЬ

Комплект поставки одного наименования осуществляется по требованию заказчика, исходя из номенклатуры по таблице 1.

В комплектность поставки входит инструкция по применению и этикетка на каждое наименование и партию изделия.

ТРЕБОВАНИЯ К УПАКОВКЕ И МАРКИРОВКЕ

Маркировка

Для каждого наименования должен быть указан товарный знак предприятия-изготовителя, приведенный на этикетке. Этикетка вкладывается в упаковочную тару с указанием наименования изделия, количество изделий в штуках, год выпуска

Транспортная маркировка – по ГОСТ 14192.

На каждое грузовое место должны быть нанесены основные, дополнительные, информационные надписи и манипуляционные знаки, соответствующие значениям: «Хрупкое. Осторожно», «Верх»

Упаковка

Изделия одного наименования упакованные в ящики из гофрированного картона по ГОСТ 7933, ГОСТ 22852 не должны иметь свободного перемещения внутри

Количество изделий в ящике должно быть кратным, последним цифрам "50" или "00".

Примечание - По согласованию с потребителем допускается любое количество изделий в ящике

В каждый ящик должен быть вложен упаковочный лист, в котором должны быть указаны; наименование или товарный знак предприятия-изготовителя; наименование изделия; число изделий в упаковке; фамилии или условные номера контролера и упаковщика; дата упаковывания.

ПРИНЦИП РАБОТЫ

Должно быть, обеспеченно устойчивое положение изделий на горизонтальной поверхности без раскачивания. При наклоне на 10° изделия не должны опрокидываться.

ПРАВИЛА ЭКСПЛУАТАЦИИ

Изделия являются изделиями многократного применения и должны быть устойчивы к дезинфекции 3% раствором перекиси водорода, предстерилизационной очистке и стерилизации химическими методами (6% раствором перекиси водорода) по МУ287-113, а изделия ШПА-50, ШПА-20 также к стерилизации автоклавированием при $t=(120-121)^{\circ}\text{C}$ по МУ287-113. Средний срок службы изделий не менее 3 лет.

ПРАВИЛА УТИЛИЗАЦИИ

Утилизация изделия осуществляется в соответствии с санитарно-эпидемиологическими правилами и нормами СанПиН 2.1.7.2790 для класса «Б». Изделия после использования обеззараживаются и утилизируются специализированными отделениями, имеющими лицензию на право утилизации медицинских отходов.

ТРЕБОВАНИЯ БЕЗОПАСНОСТИ

При эксплуатации допускается использование диагностических перчаток одноразовых латексных или поливинилхлоридных.

ОБЛАСТЬ ПРИМЕНЕНИЯ

Клинические лаборатории медицинских учреждений, медицинские научно-исследовательские институты

УСЛОВИЯ ПРИМЕНЕНИЯ И ТРЕБОВАНИЯ К ОХРАНЕ ОКРУЖАЮЩЕЙ СРЕДЫ

Изделия при эксплуатации должны быть устойчивы к воздействию климатических факторов по ГОСТ 15150-69 исполнения УХЛ 4.2.

Общие требования безопасности производственных процессов при производстве изделий должны отвечать требованиям ГОСТ 12.0.001, ГОСТ 12.3.002

Угрозы для окружающей среды не представляют, после использования обеззараживаются и утилизируются см. Правила утилизации.

ГАРАНТИИ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

Гарантийный срок эксплуатации изделий – 12 месяцев со дня изготовления.

УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ И ТРАНСПОРТИРОВАНИЯ

Транспортировать изделия следует в крытых транспортных средствах всех видов в соответствии с ГОСТ Р 50444 и с правилами перевозок, действующими на транспорте данного вида.

Условия транспортирования должны соответствовать условиям хранения 5 по ГОСТ 15150.

Изделия в упаковке предприятия-изготовителя следует хранить на складах поставщика в условиях хранения 1 по ГОСТ 15150. Средний срок сохранности не менее 2 лет.

Высота штабирования не более 2 м.

По вопросам, касающимся качества изделий, следует обращаться по адресу Россия, 241520, Брянская область, Брянский район, с. Супонево, ул. Шоссейная, 17А, ООО "МиниМед"; тел/факс. (4832) 92-24-54, 92-24-59, 92-24-61

Директор ООО «МиниМед»



Пронумеровано, прошито и скреплено печатью
на 4 (четыре) листах
Директор ООО «МиниМед» В.Р. Азбукин Азбукин В.Р.

