



Концентрированные
гемодиализирующие
растворы

КДР Меделен



КДР Меделен

Затентовано в РФ
ТУ 9398-004-50861859-2005
Регистрационное удостоверение
№ФС 01032005/2698-06 от 16.02.2006
Сертификат соответствия
Госстандарта РФ
№ РОСС RU.ИМ02 В13814

www.nephron.ru

КДР «Меделен» — готовый к использованию гемодиализирующий раствор. Необходимость в разведении сухих концентратов теперь отсутствует.

Технология изготовления гарантирует качество гемодиализных растворов, соответствующее международным стандартам.

Постоянный химический и микробиологический контроль, строгое соблюдение технологии производства, тщательный отбор компонентов гарантируют высокое качество всей нашей продукции.



Базовые прописи

КИСЛОТНЫЙ КОМПОНЕНТ КК-А-1 И БИКАРБОНАТНЫЙ КОМПОНЕНТ ВК-В-1 для бикарбонатного гемодиализа

Базовый состав гемодиализирующих растворов после разведения гемодиализным аппаратом: кислотный компонент КК-А-1 совместно с бикарбонатным компонентом ВК-В-1 в пропорции 1:1,225:32,775

ШИФР	Na ⁺ , ммоль/л	K ⁺ , ммоль/л	Ca ⁺⁺ , ммоль/л	Mg ⁺⁺ , ммоль/л	Cl ⁻ , ммоль/л	HCO ₃ ⁻ , ммоль/л	CH ₃ COO ⁻ , ммоль/л
КК-А-1	138,0	2,0	1,75	0,5	109,5	32,0	3,0

Состав концентрированного бикарбонатного компонента ВК-В-1
Na⁺: 1000,0 ммоль/л
HCO₃⁻: 1000,0 ммоль/л

КИСЛОТНЫЙ КОМПОНЕНТ КК-А-2 И БИКАРБОНАТНЫЙ КОМПОНЕНТ ВК-В-2 для бикарбонатного гемодиализа

Базовый состав гемодиализирующих растворов после разведения гемодиализным аппаратом: кислотный компонент КК-А-2 совместно с бикарбонатным компонентом ВК-В-2 в пропорции 1:1,83:34

ШИФР	Na ⁺ , ммоль/л	K ⁺ , ммоль/л	Ca ⁺⁺ , ммоль/л	Mg ⁺⁺ , ммоль/л	Cl ⁻ , ммоль/л	HCO ₃ ⁻ , ммоль/л	CH ₃ COO ⁻ , ммоль/л
КК-А-2	140,0	2,0	1,75	0,5	107,5	34,0	5,0

Состав концентрированного бикарбонатного компонента ВК-В-2
Na⁺: 1310 ммоль/л
HCO₃⁻: 786 ммоль/л
Cl⁻: 524 ммоль/л



АЦЕТАТНЫЙ КОМПОНЕНТ АК-С-1 для ацетатного гемодиализа

Базовый состав ацетатного компонента гемодиализирующего раствора после разведения в пропорции 1:34

ШИФР	Na ⁺ , ммоль/л	K ⁺ , ммоль/л	Ca ⁺⁺ , ммоль/л	Mg ⁺⁺ , ммоль/л	Cl ⁻ , ммоль/л	CH ₃ COO ⁻ , ммоль/л
АК-С-1	140,0	2,0	1,75	0,75	112,0	35,0



САНКТ-ПЕТЕРБУРГ

(812) 380-88-28
(812) 325-45-20
office@nephron.ru

МОСКВА

(495) 772-45-83
(495) 967-90-41

РАСТВОР СОЛЕЙ КОНЦЕНТРИРОВАННЫЙ ДИАЛИЗИРУЮЩИЙ ДЛЯ АППАРАТОВ "ИСКУССТВЕННАЯ ПОЧКА"

КДР "МЕДЕЛЕН" Объем 10 литров

Кислотный компонент КК-А-1

Ионный состав КДР "МЕДЕЛЕН", ммоль/л:

Na ⁺	K ⁺	Ca ⁺²	Mg ⁺²	Cl ⁻	CH ₃ COO ⁻
3605,0	70,00	61,25	17,5	3832,5	105,0

ВНИМАНИЕ!

Применять только с бикарбонатным компонентом ВК-В-1.
Ионный состав гемодиализирующего раствора после разведения
гемодиализным аппаратом КК-А-1 в пропорции 1/35,
ВК-В-1 в пропорции 1/28,6, ммоль/л:

Na ⁺	K ⁺	Ca ⁺²	Mg ⁺²	Cl ⁻	CH ₃ COO ⁻	HCO ₃ ⁻
138,0	2,0	1,75	0,5	109,5	3,0	32,0

Способ применения:

Открыть канистру с КДР "МЕДЕЛЕН", вставить заборное устройство гемодиализного аппарата.
Забор концентрированного раствора и его разбавление производить в автоматическом режиме в соответствии с инструкцией к гемодиализному оборудованию

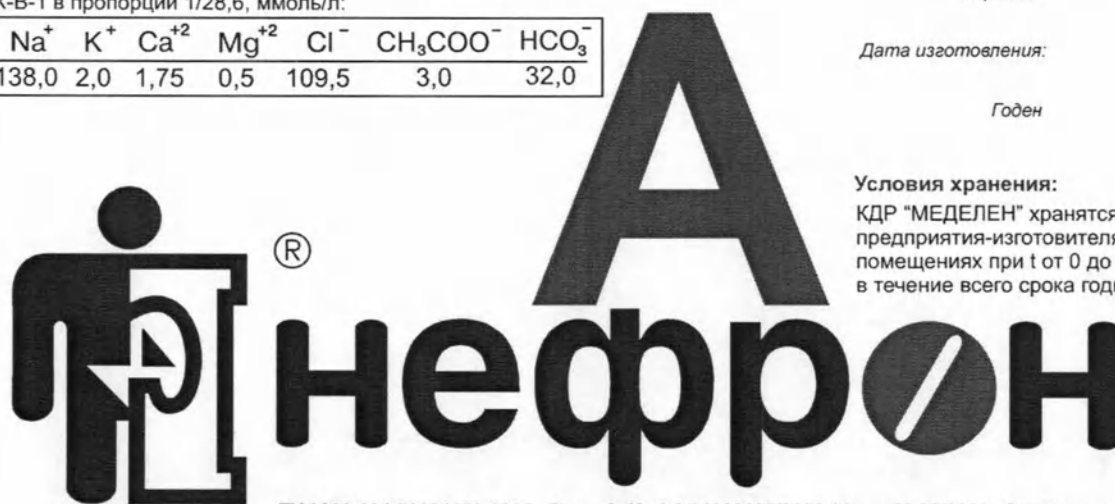
Серия №

Дата изготовления:

Годен

Условия хранения:

КДР "МЕДЕЛЕН" хранятся в упаковке предприятия-изготовителя в крытых помещениях при t от 0 до 30°C в течение всего срока годности.



ТУ 9398-004-50861859-2005 Рег. уд. № ФС 01032005/2698-06 от 16.02.2006 Запатентовано в России

Система менеджмента качества сертифицирована на соответствие стандарту ГОСТ Р ИСО 13485-2004 (ИСО 13485:2003)

ООО "НПО "НЕФРОН" 198099, Санкт-Петербург, ул. Калинина, 13. www.nephron.ru тел./факс (812) 380 8828

Только для in vitro применения



РАСТВОР СОЛЕЙ КОНЦЕНТРИРОВАННЫЙ ДИАЛИЗИРУЮЩИЙ ДЛЯ АППАРАТОВ "ИСКУССТВЕННАЯ ПОЧКА"

КДР "МЕДЕЛЕН" Объем 10 литров

Кислотный компонент КК-А-2

Ионный состав КДР "МЕДЕЛЕН", ммоль/л:

Na ⁺	K ⁺	Ca ²⁺	Mg ²⁺	Cl ⁻	CH ₃ COO ⁻
2762,5	73,75	64,50	18,50	3001,75	184,25

ВНИМАНИЕ!

Применять только с бикарбонатным компонентом ВК-В-2.
Ионный состав гемодиализирующего раствора после разведения
гемодиализным аппаратом кислотного компонента КК-А-2
в пропорции 1/36,8, бикарбонатного ВК-В-2 в пропорции 1/20,12,
ммоль/л:

Na ⁺	K ⁺	Ca ²⁺	Mg ²⁺	Cl ⁻	CH ₃ COO ⁻	HCO ₃ ⁻
140,0	2,0	1,75	0,5	107,5	5,0	34,0

Способ применения:

Открыть канистру с КДР "МЕДЕЛЕН", вставить заборное
устройство гемодиализного аппарата.
Забор концентрированного раствора и его разбавление
производить в автоматическом режиме в соответствии
с инструкцией к гемодиализному оборудованию

Серия №

Дата изготовления:

Годен

Условия хранения:

КДР "МЕДЕЛЕН" хранятся в упаковке
предприятия-изготовителя в крытых
помещениях при t от 0 до 30°C
в течение всего срока годности.

А
нефрон



ТУ 9398-004-50861859-2005 Рег. уд. № ФС 01032005/2698-06 от 16.02.2006 Запатентовано в России

Система менеджмента качества сертифицирована на соответствие стандарту ГОСТ Р ИСО 13485-2004 (ИСО 13485:2003)

ООО "НПО "НЕФРОН" 198099, Санкт-Петербург, ул. Калинина, 13. www.nephron.ru тел./факс (812) 380 8828

Только для in vitro применения



РАСТВОР СОЛЕЙ КОНЦЕНТРИРОВАННЫЙ ДИАЛИЗИРУЮЩИЙ ДЛЯ АППАРАТОВ "ИСКУССТВЕННАЯ ПОЧКА"

КДР "МЕДЕЛЕН" Объем 10 литров

Бикарбонатный компонент ВК-В-1

Ионный состав концентрированного раствора,
ммоль/л:

Na ⁺	HCO ₃ ⁻
1000,0	1000,0

Способ применения:

Открыть канистру с КДР "МЕДЕЛЕН", вставить заборное устройство гемодиализного аппарата. Забор концентрированного раствора и его разбавление производить в автоматическом режиме в соответствии с инструкцией к гемодиализному оборудованию

ВНИМАНИЕ!

Применять только с кислотным компонентом КК-А-1.



®

нефрон

ТУ 9398-004-50861859-2005 Рег. уд. № ФС 01032005/2698-06 от 16.02.2006 Запатентовано в России

Система менеджмента качества сертифицирована на соответствие стандарту ГОСТ Р ИСО 13485-2004 (ИСО 13485:2003)

ООО "НПО "НЕФРОН" 198099, Санкт-Петербург, ул. Калинина, 13. www.nephron.ru тел./факс (812) 380 8828

Только для in vitro применения

Серия №

Дата изготовления:

Годен

Условия хранения:

КДР "МЕДЕЛЕН" хранятся в упаковке предприятия-изготовителя в крытых помещениях при Т от +15 до +25°C в течение всего срока годности



20 kg max



РАСТВОР СОЛЕЙ КОНЦЕНТРИРОВАННЫЙ ДИАЛИЗИРУЮЩИЙ ДЛЯ АППАРАТОВ "ИСКУССТВЕННАЯ ПОЧКА"

КДР "МЕДЕЛЕН" Объем 10 литров

Бикарбонатный компонент ВК-В-2

Ионный состав концентрированного раствора,
ммоль/л:

Na ⁺	HCO ₃ ⁻
1310,0	786,0

Способ применения:

Открыть канистру с КДР "МЕДЕЛЕН", вставить заборное устройство гемодиализного аппарата. Забор концентрированного раствора и его разбавление производить в автоматическом режиме в соответствии с инструкцией к гемодиализному оборудованию

ВНИМАНИЕ!

Применять только с кислотным компонентом КК-А-2



®

нефрон

В

Серия №

Дата изготовления:

Годен

Условия хранения:

КДР "МЕДЕЛЕН" хранятся в упаковке предприятия-изготовителя в крытых помещениях при T от +15 до +25°C в течение всего срока годности



ТУ 9398-004-50861859-2005 Рег. уд. № ФС 01032005/2698-06 от 16.02.2006 Запатентовано в России

Система менеджмента качества сертифицирована на соответствие стандарту ГОСТ Р ИСО 13485-2004 (ИСО 13485:2003)

ООО "НПО "НЕФРОН" 198099, Санкт-Петербург, ул. Калинина, 13. www.nephron.ru тел./факс (812) 380 8828

Только для in vitro применения



20 kg max



РАСТВОР СОЛЕЙ КОНЦЕНТРИРОВАННЫЙ ДИАЛИЗИРУЮЩИЙ ДЛЯ АППАРАТОВ "ИСКУССТВЕННАЯ ПОЧКА"

КДР "МЕДЕЛЕН" Объем 10 литров

Ацетатный компонент АК-С-1

Ионный состав концентрированного раствора, ммоль/л:

Na ⁺	K ⁺	Ca ⁺²	Mg ⁺²	Cl ⁻	CH ₃ COO ⁻
4900,0	70,0	61,25	26,25	3920,5	1225,0

Ионный состав гемодиализирующего раствора после разведения ацетатного концентрата АК-С-1 гемодиализным аппаратом в пропорции 1/35, ммоль/л:

Na ⁺	K ⁺	Ca ⁺²	Mg ⁺²	Cl ⁻	CH ₃ COO ⁻
140,0	2,0	1,75	0,75	112,0	35,0

Способ применения:

Открыть канистру с КДР "МЕДЕЛЕН", вставить заборное устройство гемодиализного аппарата.

Забор концентрированного раствора и его разбавление производить в автоматическом режиме в соответствии с инструкцией к гемодиализному оборудованию

Серия №

Дата изготовления:

Годен

Условия хранения:

КДР "МЕДЕЛЕН" хранятся в упаковке предприятия-изготовителя в крытых помещениях при T=0-30°C в течение всего срока годности



®

нефрон



ТУ 9398-004-50861859-2005 Рег. уд. № ФС 01032005/2698-06 от 16.02.2006 Запатентовано в России

Система менеджмента качества сертифицирована на соответствие стандарту ГОСТ Р ИСО 13485-2004 (ИСО 13485:2003)

ООО "НПО "НЕФРОН" 198099, Санкт-Петербург, ул. Калинина, 13. www.nephron.ru тел./факс (812) 380 8828

Только для in vitro применения

