



ИНСТРУКЦИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

"Мешок дренажный MEDEREN, в вариантах исполнения"

НАИМЕНОВАНИЕ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Емкости для дренирования ран MEDEREN, в вариантах исполнения.

СОСТАВ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

- Мешок дренажный MEDEREN, в вариантах исполнения - 1 шт;
- Индивидуальная упаковка - 1 шт;
- Инструкция по применению - 1 шт.

ВАРИАНТЫ ИСПОЛНЕНИЯ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Таблица 1 – Мешок дренажный MEDEREN, в вариантах исполнения

REF	Объём	Длина соеди- нительной трубки	Диаметр соеди- нительной трубки	Тип коннектора	Наличие Т-образного крана
0615-M500B-3	500 мл	300 мм	6 мм	«Ёлочка»	-
0615-M500B-5		500 мм			
0615-M1000B-3	1000 мл	300 мм			
0615-M1000B-5		500 мм			
0615-M1500B-5	1500 мл	500 мм	8 мм		
0615-M1500B-10		1000 мм			
0615-M2000B-5	2000 мл	500 мм			
0615-M2000B-10		1000 мм			
0615-M500BV-3	500 мл	300 мм	6 мм	«Ёлочка»	+
0615-M500BV-5		500 мм			
0615-M1000BV-3	1000 мл	300 мм			
0615-M1000BV-5		500 мм			
0615-M1500BV-5	1500 мл	500 мм	8 мм		
0615-M1500BV-10		1000 мм			
0615-M2000BV-5	2000 мл	500 мм			
0615-M2000BV-10		1000 мм			
0615-M500BL-3	500 мл	300 мм	6 мм	Luer-Lock (Люер-Лок)	-
0615-M500BL-5		500 мм			
0615-M1000BL-3	1000 мл	300 мм			
0615-M1000BL-5		500 мм			
0615-M1500BL-5	1500 мл	500 мм			
0615-M1500BL-10		1000 мм			
0615-M2000BL-5	2000 мл	500 мм			
0615-M2000BL-10		1000 мм			
0615-M500BLV-3	500 мл	300 мм	6 мм	Luer-Lock (Люер-Лок)	+
0615-M500BLV-5		500 мм			
0615-M1000BLV-3	1000 мл	300 мм			
0615-M1000BLV-5		500 мм			
0615-M1500BLV-5	1500 мл	500 мм			
0615-M1500BLV-10		1000 мм			
0615-M2000BLV-5	2000 мл	500 мм			
0615-M2000BLV-10		1000 мм			

ОБЛАСТЬ ПРИМЕНЕНИЯ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Хирургическая и смежная медицинская практика (оториноларингология, хирургическая стоматология, челюстно-лицевая и эстетическая хирургия, офтальмология, урология и т. д).

НАЗНАЧЕНИЕ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Предназначены для сбора жидкостей или гнойного материала, удаляемого посредством дренирования области оперативного вмешательства в тех случаях, когда в послеоперационном периоде прогнозируется значительное или умеренное количество выделяемых биологических жидкостей.

КЛАССИФИКАЦИЯ

Классификация в соответствии с Приложением IX Директивы Совета Медицинскому изделию присвоен класс 2а в соответствии с Приложением IX Директивы Совета Европейского экономического сообщества 93/42/ЕЕС.

ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ

Установка изделия показана при значительном и умеренном количестве выделений в послеоперационном периоде в области оперативного вмешательства.

СПОСОБЫ ПРИМЕНЕНИЯ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

1. В стерильных условиях вскройте упаковку;
2. Подсоедините проводящую часть катетера через коннектор соединительной трубки, расположенной у дистального конца мешка;
3. Проверьте надежность и герметичность соединений;
4. Подвесьте мешок ниже раны, чтобы обеспечить отток экссудата и снизить риск рассоединения системы;
5. После завершения использования утилизируйте изделие в соответствии с правилами.

Опустошение емкости:

6. Мешки с Т-образным краном можно опорожнять по мере необходимости.
7. Для этого перед опустошением определите объем экссудата на стенке мешка;
8. Откройте Т-образный кран движением вбок.

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

Противопоказанием является сверхчувствительность к любому из материалов, входящих в состав изделия.

ВОЗМОЖНЫЕ ПОБОЧНЫЕ ДЕЙСТВИЯ

Аллергические реакции.

МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

Не применять в случае нарушения герметичности упаковки.

УПАКОВКА И СТЕРИЛИЗАЦИЯ

Мешки, в вариантах исполнения, укладываются в индивидуальную упаковку, в количестве 1 шт., представляющую собой полиэтиленовый пакет.
Изделие стерильное. Для одноразового использования.

УСЛОВИЯ ПРИМЕНЕНИЯ, ТРАНСПОРТИРОВАНИЯ И ХРАНЕНИЯ

Применяются изделия в помещениях в следующих климатических условиях:

- температура воздуха: от плюс 5 до плюс 35°С;
- относительная влажность воздуха: не более 80 %;
- атмосферное давление: 84,0-106,7 кПа (630-800 мм рт. ст.).

Транспортируются изделия в следующих климатических условиях:

- температура воздуха: от минус 5 до плюс 50 °С;
- относительная влажность воздуха: 25-95%;
- атмосферное давление 84,0-106,7 кПа (630-800 мм рт.ст.).

Хранение изделия осуществляется в закрытых отапливаемых помещениях в следующих климатических условиях:

- температура воздуха: от плюс 5 до плюс 35 °С;
- относительная влажность воздуха: не более 80 %;
- атмосферное давление 84,0-106,7 кПа (630-800 мм рт.ст.).

Хранить на расстоянии не менее 1м от теплоизлучающих приборов.

ТЕХНИЧЕСКОЕ ОБСЛУЖИВАНИЕ И РЕМОНТ

Изделие однократного применения, техническому обслуживанию и ремонту не подлежит.

ПОРЯДОК УТИЛИЗАЦИИ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

При истечении срока годности и/или нарушения целостности герметичной упаковки изделие относится к классу А и утилизируется как эпидемиологически безопасные отходы, по составу приближенных к твердым бытовым отходам, в соответствии с правилами, действующими в стране применения на момент утилизации.

После применения изделие по назначению, оно относится к классу Б и утилизируется как эпидемиологически опасные (потенциально инфицированные) отходы, в соответствии с правилами, действующими в стране применения на момент утилизации.

Утилизация производится в соответствии с правилами, действующими в стране применения на момент утилизации.

ГАРАНТИЙНЫЕ ОБЯЗАТЕЛЬСТВА

Производитель гарантирует соответствие изделий заявленным в документации показателям качества и характеристикам при соблюдении правил транспортирования и хранения в течение всего срока годности.

Производитель не несет ответственности за случайные или косвенные убытки, ущерб или расходы, прямо или косвенно связанные с использованием данного изделия; не несет ответственности в отношении изделий, подвергаемых повторной обработке или стерилизации, используемых повторно, подвергаемых воздействию климатических и механических факторов при транспортировании и хранении, отличных от указанных в документации производителя, и не дает никаких гарантий, явных или подразумеваемых, включая, помимо всего прочего, гарантии коммерческого качества и пригодность для использования по назначению в отношении таких изделий.

СРОК ГОДНОСТИ

Срок годности 5 лет.

КОНТАКТНАЯ ИНФОРМАЦИЯ

Наименование и адрес производителя

«Медерен Неотех Лимитед», Mederen Neotech Ltd.
Адрес: Harakevet St. 58, Tel Aviv-Jaffa, 6777016, Israel,
info@mederen.com

Наименования и адрес места производства

"Нинбо Грейткэа Трейдинг Ко. Лтд." Ningbo Greatcare Trading Co., Ltd., Адрес: Unit 93, Building 12, No. 818, Qiming Road, Yinzhou, 315105 Ningbo, Zhejiang, China

Уполномоченная организация по вопросам качества

ООО «АЛЬФАМЕДЭКС», 197229, город Санкт-Петербург, Проспект Лахтинский дом 113, корпус ЛИТЕР А, офис 2, Тел. +7 812 627-21-41, info@alfamedex.ru

РЕКЛАМАЦИИ

В случае возникновения вопросов, связанных с применением медицинского изделия, а также при возникновении претензий к производителю, потребитель может обратиться в Уполномоченную организацию по вопросам качества.

Таблица 2 - Графические символы (включая обязательные согласно ГОСТ Р ИСО 15223-1-2014)

Символ	Значение символа
	«Стерилизация оксидом этилена»
	«Не токсично»
	«Код партии»
	«Использовать до»
	«Запрет на повторное применение»
	«Запрет на повторную стерилизацию»
	«Дата изготовления»
	«Изготовитель»
	«Номер по каталогу» с указанием номера медицинского изделия по каталогу изготовителя
	«Обратитесь к инструкции по применению»
	«Беречь от влаги»
	«Температурный диапазон»
	«Не допускать воздействия солнечного света»
	«Не содержит натуральный латекс»
	«Не использовать при повреждении упаковки»
	«Особая утилизация»
	"Знак добровольной сертификации PCT"





ИНСТРУКЦИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

"Емкость силиконовая MEDEREN, в вариантах исполнения"

НАИМЕНОВАНИЕ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Емкости для дренирования ран MEDEREN, в вариантах исполнения.

СОСТАВ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

- Емкость силиконовая MEDEREN, в вариантах исполнения - 1 шт;
- Индивидуальная упаковка - 1 шт;
- Инструкция по применению - 1 шт.

ВАРИАНТЫ ИСПОЛНЕНИЯ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Таблица 1 – Емкость силиконовая MEDEREN, в вариантах исполнения

REF	Объём ёмкости
0615-M100RV	100 мл
0615-M150RV	150 мл
0615-M200RV	200 мл
0615-M400RV	400 мл

Таблица 2 – Количественные характеристики, создаваемого разрежения, в зависимости от варианта исполнения изделия

REF	Объём ёмкости	Степень разрежения/ Отрицательное давление, не менее	
0615-M100RV	100 мл	10 мм рт.ст.	1,33 кПа
0615-M150RV	150 мл		
0615-M200RV	200 мл		
0615-M400RV	400 мл		

ОБЛАСТЬ ПРИМЕНЕНИЯ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Хирургическая и смежная медицинская практика (оториноларингология, хирургическая стоматология, челюстно-лицевая и эстетическая хирургия, офтальмология, урология и т. д.).

НАЗНАЧЕНИЕ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Предназначены для сбора жидкостей или гнойного материала, удаляемого посредством дренирования области оперативного вмешательства в тех случаях, когда в послеоперационном периоде прогнозируется значительное или умеренное количество выделяемых биологических жидкостей.

КЛАССИФИКАЦИЯ

Классификация в соответствии с Приложением IX Директивы Совета Медицинскому изделию присвоен класс

2а в соответствии с Приложением IX Директивы Совета Европейского экономического сообщества 93/42/EEC.

ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ

Установка изделия показана при значительном и умеренном количестве выделений в послеоперационном периоде в области оперативного вмешательства.

СПОСОБЫ ПРИМЕНЕНИЯ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

1. В стерильных условиях вскрыть индивидуальную упаковку;
2. Откройте отверстие на силиконовом резервуаре и сожмите резервуар рукой;
3. Подсоедините катетер к резервуару;
4. Проверьте надежность и герметичность соединений;
5. С помощью подвеса зафиксируйте емкость так чтобы снизить риск рассоединения системы;
6. После завершения использования утилизируйте изделие в соответствии с правилами.

Опустошение емкости:

7. Перед опустошением определите объем экссудата, используя калибровку на стенке силиконового резервуара;
8. Откройте сливное отверстие и перевернув емкость, удалите содержимое.

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

Противопоказанием является сверхчувствительность к любому из материалов, входящих в состав изделия.

ВОЗМОЖНЫЕ ПОБОЧНЫЕ ДЕЙСТВИЯ

Аллергические реакции.

МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

Не применять в случае нарушения герметичности упаковки.

УПАКОВКА И СТЕРИЛИЗАЦИЯ

Емкости укладываются в индивидуальную упаковку, в количестве 1 шт., представляющую собой блистерный пакет из полиэтилена и бумаги медицинской. Изделие стерильное. Для одноразового использования.

УСЛОВИЯ ПРИМЕНЕНИЯ, ТРАНСПОРТИРОВАНИЯ И ХРАНЕНИЯ

Применяются изделия в помещениях в следующих климатических условиях:

- температура воздуха: от плюс 5 до плюс 35°C;
- относительная влажность воздуха: не более 80 %;
- атмосферное давление: 84,0-106,7 кПа (630-800 мм рт. ст.).

Транспортируются изделия в следующих климатических условиях:

- температура воздуха: от минус 5 до плюс 50 °С;
- относительная влажность воздуха: 25-95%;
- атмосферное давление 84,0-106,7 кПа (630-800 мм рт.ст.).

Хранение изделия осуществляется в закрытых отапливаемых помещениях в следующих климатических условиях:

- температура воздуха: от плюс 5 до плюс 35 °С;
- относительная влажность воздуха: не более 80 %;
- атмосферное давление 84,0-106,7 кПа (630-800 мм рт.ст.).

Хранить на расстоянии не менее 1м от теплоизлучающих приборов.

ТЕХНИЧЕСКОЕ ОБСЛУЖИВАНИЕ И РЕМОНТ

Изделие однократного применения, техническому обслуживанию и ремонту не подлежит.

ПОРЯДОК УТИЛИЗАЦИИ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

При истечении срока годности и/или нарушения целостности герметичной упаковки изделие относится к классу А и утилизируется как эпидемиологически безопасные отходы, по составу приближенных к твердым бытовым отходам, в соответствии с правилами, действующими в стране применения на момент утилизации.

После применения изделие по назначению, оно относится к классу Б и утилизируется как эпидемиологически опасные (потенциально инфицированные) отходы, в соответствии с правилами, действующими в стране применения на момент утилизации.

Утилизация производится в соответствии с правилами, действующими в стране применения на момент утилизации.

ГАРАНТИЙНЫЕ ОБЯЗАТЕЛЬСТВА

Производитель гарантирует соответствие изделий заявленным в документации показателям качества и характеристикам при соблюдении правил транспортирования и хранения в течение всего срока годности.

Производитель не несет ответственности за случайные или косвенные убытки, ущерб или расходы, прямо или косвенно связанные с использованием данного изделия; не несет ответственности в отношении изделий, подвергаемых повторной обработке или стерилизации, используемых повторно, подвергаемых воздействию климатических и механических факторов при транспортировании и хранении, отличных от указанных в документации производителя, и не дает никаких гарантий, явных или подразумеваемых, включая, помимо всего прочего, гарантии коммерческого качества и пригодность для использования по назначению в отношении таких изделий.

СРОК ГОДНОСТИ

Срок годности 5 лет.

КОНТАКТНАЯ ИНФОРМАЦИЯ

Наименование и адрес производителя

«Медерен Неотех Лимитед», Mederen Neotech Ltd.
Адрес: Harakevet St. 58, Tel Aviv-Jaffa, 6777016, Israel,
info@mederen.com

Наименования и адрес места производства

"Нинбо Грейткэа Трейдинг Ко. Лтд." Ningbo Greatcare Trading Co., Ltd., Адрес: Unit 93, Building 12, No. 818, Qiming Road, Yinzhou, 315105 Ningbo, Zhejiang, China

Уполномоченная организация по вопросам качества

ООО «АЛЬФАМЕДЭКС», 197229, город Санкт-Петербург, Проспект Лахтинский дом 113, корпус ЛИТЕР А, офис 2, Тел. +7 812 627-21-41, info@alfamedex.ru

РЕКЛАМАЦИИ

В случае возникновения вопросов, связанных с применением медицинского изделия, а также при возникновении претензий к производителю, потребитель может обратиться в Уполномоченную организацию по вопросам качества.

Таблица 3 – Графические символы (включая обязательные согласно ГОСТ Р ИСО 15223-1-2014)

Символ	Значение символа
	«Стерилизация оксидом этилена»
	«Не токсично»
	«Код партии»
	«Использовать до»
	«Запрет на повторное применение»
	«Запрет на повторную стерилизацию»
	«Дата изготовления»
	«Изготовитель»
	«Номер по каталогу» с указанием номера медицинского изделия по каталогу изготовителя
	«Обратитесь к инструкции по применению»
	«Беречь от влаги»
	«Температурный диапазон»
	«Не допускать воздействия солнечного света»
	«Не содержит натуральный латекс»
	«Не использовать при повреждении упаковки»
	«Особая утилизация»
	Знак соответствия при декларировании соответствия





ИНСТРУКЦИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

"Резервуар плоский Spring-Vac MEDEREN, в вариантах исполнения"

НАИМЕНОВАНИЕ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Емкости для дренирования ран MEDEREN, в вариантах исполнения.

СОСТАВ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

- Резервуар плоский Spring-Vac MEDEREN, в вариантах исполнения - 1 шт;
- Индивидуальная упаковка - 1 шт;
- Инструкция по применению - 1 шт.

ВАРИАНТЫ ИСПОЛНЕНИЯ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Таблица 1 – Резервуар плоский Spring-Vac MEDEREN, в вариантах исполнения

REF	Объём ёмкости
0615-M800SV	150 мл
0615-M200SV	200 мл
0615-M300SV	300 мл
0615-M400SV	400 мл
0615-M450SV	450 мл

Таблица 2 – Количественные характеристики, создаваемого разрежения, в зависимости от варианта исполнения изделия

REF	Объём	Степень разрежения/ Отрицательное давление, не менее	
0615-M800SV	150 мл	30 мм рт.ст.	4,00 кПа
0615-M200SV	200 мл		
0615-M300SV	300 мл		
0615-M400SV	400 мл		
0615-M450SV	450 мл		

ОБЛАСТЬ ПРИМЕНЕНИЯ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Хирургическая и смежная медицинская практика (оториноларингология, хирургическая стоматология, челюстно-лицевая и эстетическая хирургия, офтальмология, урология и т. д).

НАЗНАЧЕНИЕ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Предназначены для сбора жидкостей или гнойного материала, удаляемого посредством дренирования области оперативного вмешательства в тех случаях, когда

в послеоперационном периоде прогнозируется значительное или умеренное количество выделяемых биологических жидкостей.

КЛАССИФИКАЦИЯ

Классификация в соответствии с Приложением IX Директивы Совета Медицинскому изделию присвоен класс 2a в соответствии с Приложением IX Директивы Совета Европейского экономического сообщества 93/42/ЕЕС.

ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ

Установка изделия показана при значительном и умеренном количестве выделений в послеоперационном периоде в области оперативного вмешательства.

СПОСОБЫ ПРИМЕНЕНИЯ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

1. В стерильных условиях вскрыть индивидуальную упаковку;
2. Через коннектор на конце соединительной трубки зафиксируйте проводящую часть катетера;
3. Проверьте надежность и герметичность соединений;
4. Активируйте резервуар путем надавливания пальцами в обозначенной области на передней стенке резервуара;
5. С помощью зажима, расположенного на соединительной трубке, отрегулируйте степень разрежения;
6. Расположите ёмкость так, чтобы катетер не отсоединился при движении;
7. После завершения использования утилизируйте изделие в соответствии с правилами.

Опустошение емкости:

8. Перед опустошением определите объем экссудата, используя калибровку на боковых стенках резервуара;
9. Откройте сливной клапан и перевернув емкость, удалите содержимое.

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

Противопоказанием является сверхчувствительность к любому из материалов, входящих в состав изделия.

ВОЗМОЖНЫЕ ПОБОЧНЫЕ ДЕЙСТВИЯ

Аллергические реакции.

МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

Не применять в случае нарушения герметичности упаковки.

УПАКОВКА И СТЕРИЛИЗАЦИЯ

Емкости укладываются в индивидуальную упаковку, в количестве 1 шт., представляющую собой блистерный пакет из полиэтилена и бумаги медицинской. Изделие стерильное. Для одноразового использования.

УСЛОВИЯ ПРИМЕНЕНИЯ, ТРАНСПОРТИРОВАНИЯ И ХРАНЕНИЯ

Применяются изделия в помещениях в следующих климатических условиях:

- температура воздуха: от плюс 5 до плюс 35°С;
- относительная влажность воздуха: не более 80 %;
- атмосферное давление: 84,0-106,7 кПа (630-800 мм рт. ст.).

Транспортируются изделия в следующих климатических условиях:

- температура воздуха: от минус 5 до плюс 50 °С;
- относительная влажность воздуха: 25-95%;
- атмосферное давление 84,0-106,7 кПа (630-800 мм рт.ст.).

Хранение изделия осуществляется в закрытых отапливаемых помещениях в следующих климатических условиях:

- температура воздуха: от плюс 5 до плюс 35 °С;
- относительная влажность воздуха: не более 80 %;
- атмосферное давление 84,0-106,7 кПа (630-800 мм рт.ст.).

Хранить на расстоянии не менее 1м от теплоизлучающих приборов.

ТЕХНИЧЕСКОЕ ОБСЛУЖИВАНИЕ И РЕМОНТ

Изделие однократного применения, техническому обслуживанию и ремонту не подлежит.

ПОРЯДОК УТИЛИЗАЦИИ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

При истечении срока годности и/или нарушения целостности герметичной упаковки изделие относится к классу А и утилизируется как эпидемиологически безопасные отходы, по составу приближенных к твердым бытовым отходам, в соответствии с правилами, действующими в стране применения на момент утилизации.

После применения изделие по назначению, оно относится к классу Б и утилизируется как эпидемиологически опасные (потенциально инфицированные) отходы, в соответствии с правилами, действующими в стране применения на момент утилизации.

Утилизация производится в соответствии с правилами, действующими в стране применения на момент утилизации.

ГАРАНТИЙНЫЕ ОБЯЗАТЕЛЬСТВА

Производитель гарантирует соответствие изделий заявленным в документации показателям качества и характеристикам при соблюдении правил транспортирования и хранения в течение всего срока годности.

Производитель не несет ответственности за случайные или косвенные убытки, ущерб или расходы, прямо или косвенно связанные с использованием данного изделия; не несет ответственности в отношении изделий, подвергаемых повторной обработке или стерилизации, используемых повторно, подвергаемых воздействию климатических и механических факторов при транспортировании и хранении, отличных от указанных в документации производителя, и не дает никаких гарантий, явных или подразумеваемых, включая, помимо всего прочего, гарантии коммерческого качества и пригодность для использования по назначению в отношении таких изделий.

СРОК ГОДНОСТИ

Срок годности 5 лет.

КОНТАКТНАЯ ИНФОРМАЦИЯ

Наименование и адрес производителя

«Медерен Неотех Лимитед», Mederen Neotech Ltd.
Адрес: Harakevet St. 58, Tel Aviv-Jaffa, 6777016, Israel,
info@mederen.com

Наименования и адрес места производства

"Нинбо Грейткэа Трейдинг Ко. Лтд." Ningbo Greatcare Trading Co., Ltd., Адрес: Unit 93, Building 12, No. 818, Qiming Road, Yinzhou, 315105 Ningbo, Zhejiang, China

Уполномоченная организация по вопросам качества

ООО «АЛЬФАМЕДЭКС», 197229, город Санкт-Петербург, Проспект Лахтинский дом 113, корпус ЛИТЕР А, офис 2, Тел. +7 812 627-21-41, info@alfamedex.ru

РЕКЛАМАЦИИ

В случае возникновения вопросов, связанных с применением медицинского изделия, а также при возникновении претензий к производителю, потребитель может обратиться в Уполномоченную организацию по вопросам качества.

Графические символы (включая обязательные согласно ГОСТ Р ИСО 15223-1-2014)

Символ	Значение символа
	«Стерилизация оксидом этилена»
	«Не токсично»
	«Код партии»
	«Использовать до»
	«Запрет на повторное применение»
	«Запрет на повторную стерилизацию»
	«Дата изготовления»
	«Изготовитель»
	«Номер по каталогу» с указанием номера медицинского изделия по каталогу изготовителя
	«Обратитесь к инструкции по применению»
	«Беречь от влаги»
	«Температурный диапазон»
	«Не допускать воздействия солнечного света»
	«Не содержит натуральный латекс»
	«Не использовать при повреждении упаковки»
	«Особая утилизация»
	"Знак добровольной сертификации РСТ"

