



Suprasorb® F


Информация о производителе

Наименование:
Lohmann & Rauscher International GmbH & Co.KG
(«Ломанн энд Раушер Интернэшнл ГмБХ энд Ко. КГ»), Германия
Адрес: Westerwaldstrasse 4, D-56579, Rengsdorf, Germany/ Германия
Телефон: +43 157670-0
Факс: +43 157717-99
Адрес электронной почты: info@at.LRmed.com

Информация об уполномоченном представителе производителя

Информация указана на дополнительном стикере на упаковке изделия.



 Lohmann & Rauscher International GmbH & Co. KG
Westerwaldstraße 4 · 56579 Rengsdorf, Germany
Изготовлено в Германии

Наименование медицинского изделия

«Повязка медицинская пленочная прозрачная Suprasorb® F, в рулоне, нестерильная»

Варианты исполнения

Вариант исполнения 1:

- Повязка медицинская пленочная прозрачная Suprasorb® F, в рулоне, нестерильная 10 см x 1 м,
- Краткая инструкция по применению;

Вариант исполнения 2:

- Повязка медицинская пленочная прозрачная Suprasorb® F, в рулоне, нестерильная 10 см x 10 м,
- Краткая инструкция по применению;

Вариант исполнения 3:

- Повязка медицинская пленочная прозрачная Suprasorb® F, в рулоне, нестерильная 15 см x 10 м,
- Краткая инструкция по применению;

Описание медицинского изделия и используемые материалы

Повязка медицинская пленочная прозрачная Suprasorb® F, в рулоне, нестерильная представляет собой водонепроницаемую, паропроницаемую и не проницаемую для бактерий эластичную пленочную повязку.

Повязка состоит из полиуретановой пленки с полиакрилатным клеевым покрытием. Липкая сторона полиуретановой пленки покрыта защитной силиконизированной бумагой.

Для облегчения наложения повязки, изделие имеет поддерживающую пленку, изготовленную из полиэстера. Поддерживающая пленка и отделяемая силиконизированная бумага склеены по краям по всей длине прозрачной клейкой лентой, изготовленной с применением полиэфирной пленки и полиакрилатного клея. По центру отделяемой бумаги по всей длине приклеена бумажная полоска.

Бумажная полоска и защитная бумага имеют надрез посередине.

Ассортимент изделий

Каждая единица изделия (рулон) упакована в картонную (потребительскую) упаковку. Транспортная упаковка (картон) содержит 16 или 10 единиц изделий.

Изделие	Артикул (REF)	Размер	Количество в потребительской упаковке	Количество в транспортной упаковке
Повязка медицинская пленочная прозрачная Suprasorb® F, в рулоне, нестерильная	20 467	10 см x 1 м	1 шт.	16 шт.
	20 468	10 см x 10 м	1 шт.	16 шт.
	20 469	15 см x 10 м	1 шт.	10 шт.

Таблица 1

Назначение / показания медицинского изделия

Повязка медицинская пленочная прозрачная Suprasorb® F, в рулоне, нестерильная предназначена для фиксации первичной повязки и медицинских изделий, а также для профилактики поврежденных целостных кожных покровов (например, профилактика пролежней).

Побочные эффекты:

В очень редких случаях может возникнуть раздражение кожи или аллергическая реакция в местах фиксации повязки.

Противопоказания

- известные аллергические реакции на любой компонент продукта
- применение изделия на поврежденной коже

Меры предосторожности

- не использовать изделие при наличии известных аллергических реакций или непереносимости одного или нескольких из его компонентов.
- изделие не стерильно, поэтому при повреждении кожи применяется только для фиксации стерильной повязки

Условия применения

Изделие Повязка медицинская пленочная прозрачная Suprasorb® F, в рулоне, нестерильная применяется медицинскими работниками в ЛПУ.

Инструкция по применению

1. Подготовка раны

Примените соответствующую основную повязку, как указано в ее инструкции по применению.

Для лучшей фиксации, окружающие рану кожные покровы должны быть сухими и чистыми.

2. Наложение повязки

- a. С помощью ножниц отрежьте фрагмент пленочной повязки большего размера, чем размер основной повязки (рисунок 1 на упаковке).
- b. Возьмитесь за фиксирующие края изделия большим и указательным пальцами и потяните, чтобы частично снять защитное покрытие (рисунок 2 и 3 на упаковке).
- c. Переверните пленочную повязку так, чтобы покрытая клеем сторона была направлена к области применения (рисунок 4 на упаковке).
- d. Наложите изделие поверх основной раневой повязки и плотно прижмите его к коже (рисунок 5 на упаковке).
- e. Возьмитесь за фиксирующие края большим и указательным пальцами, а затем полностью снимите защитную пленку (рисунок 6 на упаковке).

Условия хранения и транспортировки

Изделие подлежит хранению и транспортировке в сухих условиях и при комнатной температуре до +25°C. Не допускайте воздействия на изделие прямого солнечного света.

Срок годности

При надлежащем хранении срок годности изделия составляет 5 лет.

Утилизация

Изделие по истечению срока годности необходимо утилизировать как медицинские отходы класса А по СанПиН 2.1.7.2790-10 «Санитарно-эпидемиологические требования к обращению с медицинскими отходами».


Использованное изделие утилизируется в соответствии с правилами обращения с медицинскими отходами класса Б (СанПин 2.1.7.2790-10).

Гарантии производителя

Производитель гарантирует соответствие качества медицинского изделия при соблюдении требований к транспортированию, хранению и применению изделия. По вопросам качества продукции обращайтесь к уполномоченному представителю производителя.

Маркировка

Маркировка медицинского изделия включает в себя следующую информацию:

	Дата производства		Обратитесь к инструкции по применению
	Производитель		Упаковка изделия предназначена для сбора или вторичной переработки
	Номер по каталогу		Верхняя граница температурного диапазона. Указывает верхнюю границу температурного диапазона, в пределах которого медицинское изделие надёжно сохраняется
	Код партии		Беречь от влаги
	Использовать до		Не допускать воздействия солнечного света
	CE маркировка		