



ІНСТРУКЦІЯ ІЗ ЗАСТОСУВАННЯ МЕДИЧНОГО ВИРОБУ  
**Контейнери для забору калу стерильні торгової марки IGAR**

1. Перед використанням перевірити цілісність індивідуальної упаковки та термін придатності медичного виробу.
2. Розкриття індивідуальної упаковки здійснюється безпосередньо перед використанням медичного виробу.  
Під час використання медичного виробу для забору біологічної речовини рекомендується використовувати одноразові рукавички.
3. Розкривши безпосередньо перед використанням індивідуальну упаковку, зняти кришку та, не торкаючись внутрішньої поверхні медичного виробу та кришки, за допомогою лопатки наповнити медичний виріб біологічною речовиною приблизно на одну третину його ємності.
4. Не допускати попадання інших біологічних речовин, окрім передбачених даною інструкцією.
5. Знявши одноразові рукавички, закрити щільно кришку та за необхідності нанести ідентифікаційні дані про користувача медичного виробу.
6. Не використовувати медичний виріб у разі пошкодження упаковки.
7. Не використовувати медичний виріб повторно, лише для одноразового використання.
8. Зберігати у недоступному для дітей місці, уникати надмірно високих температур, надмірної вологості повітря та прямого сонячного світла.
9. Розкрита упаковка, використаний або невикористаний медичний виріб підлягають утилізації відповідно до вимог національних стандартів.

Назва модифікації медичного виробу українською мовою
Контейнер для забору калу стерильний торгової марки IGAR, 60 мл
Контейнер для забору калу стерильний торгової марки IGAR, 40 мл
Контейнер для забору калу стерильний торгової марки IGAR, 30 мл



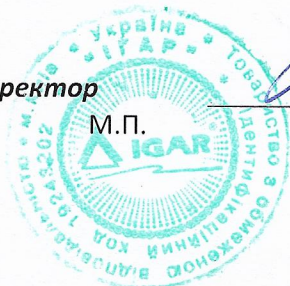
Виробник **Товариство з обмеженою відповідальністю "ІГАР"**  
місцезнаходження: вул. Михайла Бойчука, 18-А, м. Київ, Україна, 01103,  
телефон/факс: +380445853455

Місце виробництва **Haimen Shengbang Laboratory Equipment Co., Ltd.,**  
(Виробничі потужності) Group 16, Sannan Village, Sanhe Town, Haimen, Nantong, Jiangsu, P.R. China

Медичний виріб відповідає вимогам Технічного регламенту щодо медичних виробів для діагностики in vitro, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від "02" жовтня 2013 року №754, про що видано Декларацію про відповідність.

Директор

М.П.



*В.Г. Биков*  
В.Г. Биков

Дата останнього перегляду інструкції із застосування: 15.01.2018

Сторінка 1 з 1