



ІНСТРУКЦІЯ ІЗ ЗАСТОСУВАННЯ МЕДИЧНОГО ВИРОБУ
Рукавички медичні латексні оглядові нестерильні припудрені торгової марки IGAR

1. Перед використанням перевірити термін придатності медичного виробу, очистити та висушити руки.
2. Перед використанням перевірити на цілісність та одягти на руку медичний виріб, враховуючи відповідність розміру, зазначеного на упаковці.
3. Після надягання на руку видалити залишки пудри з поверхні медичного виробу стерильними засобами.
4. Зберігати у недоступному для дітей місці, уникати надмірно високих температур, надмірної вологості повітря та прямого сонячного світла.
5. Не використовувати медичний виріб повторно, лише для одноразового використання.
6. Не використовувати медичний виріб у разі його пошкодження та протягом більш ніж двох годин поспіль, компоненти медичного виробу можуть викликати алергічну реакцію у деяких користувачів.
7. Використаний або невикористаний медичний виріб підлягають утилізації відповідно до вимог національних стандартів.

Назва модифікації медичного виробу українською мовою
Рукавички медичні латексні оглядові нестерильні припудрені торгової марки IGAR, розмір XS (5-6)
Рукавички медичні латексні оглядові нестерильні припудрені торгової марки IGAR, розмір S (6-7)
Рукавички медичні латексні оглядові нестерильні припудрені торгової марки IGAR, розмір M (7-8)
Рукавички медичні латексні оглядові нестерильні припудрені торгової марки IGAR, розмір L (8-9)
Рукавички медичні латексні оглядові нестерильні припудрені торгової марки IGAR, розмір XL (9-10)



Виробник **Maxter Glove Manufacturing Sdn. Bhd. (229862-H)**
Lot 6070, Jalan Haji Abdul Manan, 6th Miles
Off Jalan Meru, 41050, Klang, Selangor Darul Ehsan, Malaysia

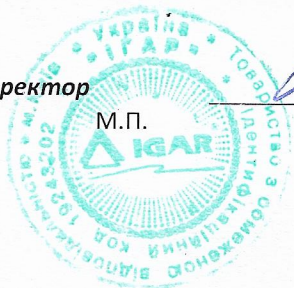
Виробник **Sri Trang Agro-Industry Public Company Limited**
10 Soi 10, Phetkasem Road, Hatyai, Songkhla 90110 Thailand

Уповноважений представник в Україні: Товариство з обмеженою відповідальністю "ІГАР",
код ЄДРПОУ 19243202, місцезнаходження: вул. Михайла Бойчука, 18-А, м. Київ, Україна, 01103

Медичний виріб відповідає вимогам Технічного регламенту щодо медичних виробів, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від "02" жовтня 2013 року №753, про що видано Декларацію про відповідність.

Директор

М.П.



В.Г. Биков
В.Г. Биков

Дата останнього перегляду інструкції із застосування: : 06.11.2017

Сторінка 1 з 1