



ІНСТРУКЦІЯ ІЗ ЗАСТОСУВАННЯ МЕДИЧНОГО ВИРОБУ
Сечоприймачі стерильні зі зливом 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.
3. Медичний виріб використовується виключно медичним персоналом відповідної кваліфікації з дотриманням умов асептики та антисептики.
4. Закріпити медичний виріб на ліжку, стійці або носі пацієнта допоміжними засобами, закрити зливний отвір, перемістивши клапан у відповідному напрямку.
5. Зняти захисний ковпачок, під'єднати конічний коннектор медичного виробу до катетеру.
6. Після наповнення ємності медичного виробу виміряти об'єм сечі, відкрити зливний отвір, перемістивши клапан у відповідному напрямку.
7. Після спорожнення ємності медичного виробу повторно закрити зливний отвір, перемістивши клапан у відповідному напрямку.
8. Зберігати у недоступному для дітей місці, уникати надмірно високих температур, надмірної вологості повітря та прямого сонячного світла.
9. Не використовувати медичний виріб у разі пошкодження упаковки та/або після контакту з нестерильною поверхнею.
10. Не використовувати медичний виріб повторно, лише для одноразового використання.
11. Розкрита упаковка, використаний або невикористаний медичний виріб підлягають утилізації відповідно до вимог національних стандартів.

Назва модифікації медичного виробу українською мовою
Сечоприймач стерильний зі зливом торгової марки IGAR 750 мл
Сечоприймач стерильний зі зливом торгової марки IGAR 1500 мл
Сечоприймач стерильний зі зливом торгової марки IGAR 2000 мл



UA.TR.116

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

Місце виробництва (Виробничі потужності) **Huaian City Chenguang Medical Instrument Co., Ltd.,**
No. 15 Weiwu Road, Industrial Zone Huaiyin District Huaian City, Jiangsu
Province, 223001, China

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

Дата останнього перегляду інструкції із застосування: 05.12.2017

Сторінка 1 з 1