

ІНСТРУКЦІЯ ІЗ ЗАСТОСУВАННЯ МЕДИЧНОГО ВИРОБУ  
Контейнери для біологічного матеріалу

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, наповнити медичний виріб біологічною речовиною.
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 біологічного матеріалу з кришкою місткістю 250 мл в індивідуальній упаковці стерильний
Контейнер для біологічного матеріалу з кришкою місткістю 125 мл в індивідуальній упаковці стерильний
Контейнер для біологічного матеріалу з кришкою місткістю 60 мл в індивідуальній упаковці стерильний
Контейнер для біологічного матеріалу з кришкою з ложкою-шпателем місткістю 30 мл (конус) в індивідуальній упаковці стерильний



Виробник: **Виробниче унітарне підприємство "ЛІТОПЛАСТ-МЕД"**  
вул. Путейко, 31, кімната 7, м. Заславль, Мінський район, Мінська обл., Республіка Білорусь, 223034

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 для діагностики in vitro, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від "02" жовтня 2013 року №754, про що видано Декларацію про відповідність.



**В.Г. Биков**

Дата останнього перегляду інструкції із застосування: 03.04. 2019

Сторінка 1 з 1