



ІНСТРУКЦІЯ ІЗ ЗАСТОСУВАННЯ МЕДИЧНОГО ВИРОБУ  
Катетери внутрішньовенні з ін'єкційним портом 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 виключно у клінічних умовах.
4. Перед використанням накласти джгут на 10 см (см) вище від ділянки запланованого введення медичного виробу, продезінфікувати ділянку.
5. Перед використанням розправити крильця, зняти захисну насадку з голки-провідника, послабивши, але не знімаючи повністю ковпачок з голки-провідника медичного виробу.
6. Переконавшись, що зріз голки-провідника направлений вгору, ввести її під кутом 20-25° у вену до появи крові у проточній камері медичного виробу, після чого зменшити кут нахилу голки-провідника на 5-10° та просунути її вперед на 3-5 mm (мм).
7. Ввести медичний виріб, зафіксувавши голку-провідник у стані нерухомості, знімаючи таким чином медичний виріб з голки-провідника. Ослабити попередньо накладений джгут.
8. Після введення медичного виробу, витягання голки-провідника, закрити вільний отвір медичного виробу ковпачком, закріпити медичний виріб на шкірі пластирем.
9. Вводити лікарські засоби, кров і компоненти крові через вільний отвір медичного виробу за допомогою інфузійної або трансфузійної системи, знявши ковпачок, або через додатковий порт за допомогою шприца без голки, відкривши захисну кришку.
10. Увага! Не вводити повторно голку-провідник у медичний виріб, що знаходиться у вені! Додатковий порт та вільний отвір медичного виробу мають бути закриті захисною кришкою або ковпачком, коли вони не використовуються для введення лікарських засобів, крові і компонентів крові!
11. Зберігати у недоступному для дітей місці, уникати надмірно високих температур, надмірної вологості повітря та прямого сонячного світла.
12. Не використовувати медичний виріб у разі пошкодження упаковки та/або після контакту з нестерильною поверхнею.
13. Не використовувати медичний виріб повторно, лише для одноразового використання.
14. Розкрита упаковка, використаний або невикористаний медичний виріб підлягають утилізації відповідно до вимог національних стандартів. Стерильність та апірогенність продукту гарантовано, якщо пакування не було відкрито чи ушкоджено.

Назва модифікації медичного виробу українською мовою
Катетер внутрішньовенний з ін'єкційним портом торгової марки IGAR, розмір 14G
Катетер внутрішньовенний з ін'єкційним портом торгової марки IGAR, розмір 16G
Катетер внутрішньовенний з ін'єкційним портом торгової марки IGAR, розмір 17G
Катетер внутрішньовенний з ін'єкційним портом торгової марки IGAR, розмір 18G
Катетер внутрішньовенний з ін'єкційним портом торгової марки IGAR, розмір 20G
Катетер внутрішньовенний з ін'єкційним портом торгової марки IGAR, розмір 22G
Катетер внутрішньовенний з ін'єкційним портом торгової марки IGAR, розмір 24G
Катетер внутрішньовенний з ін'єкційним портом торгової марки IGAR, розмір 26G



Виробник **Товариство з обмеженою відповідальністю "ІГАР"**  
місцезнаходження: вул. Михайла Бойчука, 18-А, м. Київ, Україна, 01103,  
телефон/факс: +380445853455  
Місце виробництва **Harsoria Healthcare Pvt. Ltd.,**  
(Виробничі потужності) 110-111, Phase-IV, Udyog Vihar, Gurgaon, Haryana-122 015, India

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: 27.12.2018

Сторінка 1 з 1