

ІНСТРУКЦІЯ ІЗ ЗАСТОСУВАННЯ МЕДИЧНОГО ВИРОБУ  
Пристрій для вливання кровозамінників та інфузійних розчинів ПР 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. Обробивши місце проколу антисептичними засобами та зафіксувавши затискач, ввести пластикову голку в ємність з інфузійним розчином (кровозамінником).
  4. Зафіксувавши ємність з інфузійним розчином (кровозамінником) на штативі, періодично натискаючи на нижню частину крапельниці, заповнити її рідиною до половини об'єму, відкрити затискач.
  5. Видаливши повітря з пристрою, закрити затискач.
  6. Після зняття захисного ковпачка з вихідного кінця пристрою під'єднати вихідний кінець пристрою до з'єднання Луер встановлених у вені катетера, канюлі, голки.
  7. Швидкість потоку встановлюється за допомогою роликівого затискача із розрахунку 20 крапель=1 мл. Контролюйте висоту флакону відносно пацієнта.
- Увага!
- Швидкість вливання встановлюйте затискачем.
  - Додаткові медикаменти вводити тільки через ін'єкційний порт.
  - При заміні ємності не допускати спорожнення пристрою.
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

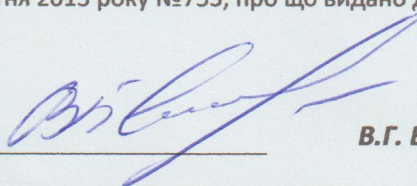
Пристрій для вливання кровозамінників та інфузійних розчинів ПР торгової марки IGAR, IV-6-5



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

Місце виробництва **Цзянсу Джічун Медікал Дівайсес Ко., Лтд.,**  
(Виробничі потужності) (Jiangsu Jichun Medical Devices Co., Ltd.,)  
Женглу Таун, Тіаннінг 213111 Цзянсу Китай  
(Zhenglu Town, Tianning 213111 Jiangsu 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.



**В.Г. Биков**

Дата останнього перегляду інструкції із застосування: 08.11.2018

Сторінка 1 з 1