

**ІНСТРУКЦІЯ ІЗ ЗАСТОСУВАННЯ МЕДИЧНОГО ВИРОБУ**  
**Рукавички медичні латексні оглядові нестерильні неприпудрені торгової марки IGAR High Risk**

1. Перед використанням перевірити термін придатності медичного виробу, очистити та висушити руки.
2. Перед використанням перевірити на цілісність та надягти на руки медичний виріб, враховуючи відповідність розміру, зазначеного на упаковці.
3. Медичний виріб використовується для індивідуального захисту.
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 підлягає утилізації відповідно до вимог національних стандартів.

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

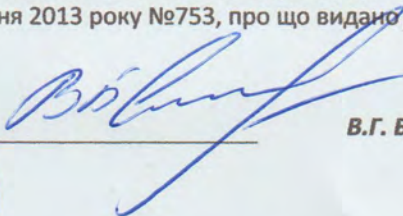


Виробник **Dipped Products (Thailand) Ltd.**,  
 82/2 Moo 9, Tumbol Rattapum, Amphur Khuan Nieng, Songkhla 90220, Thailand

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.



  
**В.Г. Биков**

Дата останнього перегляду інструкції із застосування: 27.02.2020 (Редакція 1)

Сторінка 1 з 1