



Инструкция по применению
«Лейкопластырь медицинский»
по ТУ 21.20.24-006-01716953-2017
(на нетканой основе)

НАИМЕНОВАНИЕ:

«ЛЕЙКОПЛАСТЫРЬ МЕДИЦИНСКИЙ» по ТУ 21.20.24-006-01716953-2017

Варианты исполнения:

Лейкопластырь медицинский:

- на нетканой основе размеры, мм: 19x72, 25x72.

Производства Общества с ограниченной ответственностью «Бергус» (ООО «Бергус»), Россия, 601270, Владимирская область, Суздальский район, пос. Боголюбово, ул. Ленина, д.14.

НАЗНАЧЕНИЕ:

Предназначены для использования в качестве наружного перевязочного средства при механических повреждениях кожи: небольших порезах, ссадинах, царапинах.

ПОТЕНЦИАЛЬНЫЕ ПОТРЕБИТЕЛИ: Потребителями являются люди всех возрастных групп.

КОНТАКТ С ОРГАНИЗМОМ ЧЕЛОВЕКА: Изделия, кратковременно контактирующие с раневой поверхностью кожи (сорбционная подушечка) и неповрежденной кожей (основа лейкопластыря). В отдельных случаях возможен длительный контакт.

Первичная (индивидуальная) упаковка - кратковременный контакт с неповрежденным кожным покровом рук. В условиях лечебно-профилактических учреждений - мед. персонал работает в перчатках.

ОБЛАСТЬ ПРИМЕНЕНИЯ:

Применяется для оказания помощи в лечебно-профилактических учреждениях, на производстве и в быту.

ОСНОВНЫЕ ТЕХНИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ:

Таблица 1

№	Вид и состав	Кол-во шт	Лейкопластырь медицинский			Форма лейкопластыря	Цвет основы
			Размеры				
			Лейкопластырь, мм	Сорбционная подушечка, мм	Толщина сорбционной подушечки, мм		
1.	На нетканой основе	10	19 x 72	10 x 25	1,1±0,1	Прямоугольная	Белый
		10	25 x 72	15 x 25	1,1±0,1	Прямоугольная	

Примечание: Допускаются отклонения от размеров, указанных на этикетке, не более 10 %

СОСТАВ:

Нетканая основа, гипоаллергенный клей, атравматичная нетканая подушечка, защитное покрытие - силиконизированная бумага.

ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ:

Применяются для лечения небольших ран при ссадинах и порезах-для защиты ран и ухода за незначительными повреждениями кожи.

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ

Воспалительные заболевания кожи различной этиологии.

ПОДГОТОВКА К ПРИМЕНЕНИЮ ИЗДЕЛИЯ

Перед применением необходимо тщательно очистить и продезинфицировать рану и прилегающий к ней участок кожи.

Извлечь лейкопластырь из первичной упаковки.

Снять защитное покрытие.

ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ИЗДЕЛИЯ

Не прикасаясь к сорбционной подушечке пальцами, приложить на поврежденную поверхность кожи, плотно прижав пластырь по всей поверхности.

УСЛОВИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ:

Рекомендуется менять лейкопластырь не менее 2 раз в день и при намокании сорбционной подушечки. Изделие одноразового применения.

Перед использованием изделий необходимо убедиться в том, что не нарушена целостность первичной упаковки.

Также необходимо убедиться в том, что срок хранения изделия не закончился.

ФУНКЦИОНАЛЬНЫЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ

Наименование параметра	Норма
Сопrotивление отслаиванию липкого слоя, Н/м, не менее не более	25 200
Сорбционная емкость функциональной подушечки, число капель/см ² не менее	1
Время смачивания функциональной подушечки, с, не более	5
Степень адгезии к модели раневой поверхности, % к марле медицинской, не более	30
Линейные размеры, мм	Отклонение от размеров, указанных на этикетке, не более 10 %
Герметичность	Герметично

МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

При возникновении индивидуальной повышенной чувствительности к материалам-прекратите использование лейкопластырей и обратитесь к врачу.

ПОБОЧНЫЕ ДЕЙСТВИЯ

Отсутствуют.

УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ

Хранить в сухом месте при температуре от +5 до +28 °С и влажности воздуха 60 - 80%.

УКАЗАНИЯ ПО ЭКСПЛУАТАЦИИ

Изделия эксплуатируют при температуре от +10 до +35 °С и влажности воздуха 60 - 80%.

УСЛОВИЯ ТРАНСПОРТИРОВАНИЯ

Условия транспортирования в диапазоне температур от - 50 до + 50 °С и влажности воздуха 60 - 80%.

Транспортирование изделий следует проводить в закрытом транспорте в соответствии с правилами перевозок, действующими на транспорте данного вида.

СРОК ГОДНОСТИ

Гарантийный срок службы – 5 лет со дня изготовления.

УТИЛИЗАЦИЯ

Утилизация изделий потребителями при самостоятельном использовании осуществляется обычным путем совместно с бытовыми отходами.

Утилизация отходов в конце производственного цикла осуществляется в соответствии с СанПиН 2.1.7.1322.

Допускается утилизация отходов материалов на договорной основе с фирмой, имеющей лицензию на утилизацию отходов.

Образующиеся отходы относятся к отходам класса А и утилизируются в соответствии с СанПиН 2.1.7.2790 «Санитарно-эпидемиологические требования к обращению с медицинскими отходами» (утв. постановлением Главного государственного санитарного врача РФ от 9 декабря 2010 г. № 163).

Не подлежащие использованию лейкопластыри фиксирующие относятся к отходам класса А и утилизируются в соответствии с СанПиН 2.1.7.2790 «Санитарно-эпидемиологические требования к обращению с медицинскими отходами» (утв. постановлением Главного государственного санитарного врача РФ от 9 декабря 2010 г. № 163).

ПЕРЕЧЕНЬ СТАНДАРТОВ: ГОСТ Р 53498, ГОСТ Р 52770, ГОСТ Р 50444.

ПРОИЗВОДИТЕЛЬ:

ООО «Бергус», Россия, 601270, Владимирская область, Суздальский район, пос. Боголюбово, ул. Ленина, д.14.