



Инструкция по применению
«Лейкопластырь медицинский бактерицидный в
отдельных упаковках»
по ТУ 21.20.24-001-01716953-2016

НАИМЕНОВАНИЕ:

Лейкопластырь медицинский бактерицидный в отдельных упаковках по ТУ 21.20.24-001-01716953-2016

Варианты исполнения:

Лейкопластырь медицинский бактерицидный:

- на полимерной основе с хлоргексидина биглюконатом, 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:

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

ОБЛАСТЬ ПРИМЕНЕНИЯ:

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

ОСНОВНЫЕ ТЕХНИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ:

Лейкопластырь медицинский бактерицидный

Таблица 1

Лейкопластырь медицинский бактерицидный в отдельных упаковках					
Вид и состав	Кол-во шт	Размеры		Форма лейкопластыря	Цвет основы
		Лейкопластырь, мм	Сорбционная подушечка, мм		
На полимерной основе с хлоргексидина биглюконатом	10	19 x 72	10 x 25	Прямоугольная	Телесный
	10	25 x 72	15 x 25	Прямоугольная	

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

СОСТАВ:

Полимерная основа, гипоаллергенный клей, атравматичная нетканая подушечка с антисептической пропиткой – хлоргексидина биглюконат (содержание хлоргексидина биглюконата 0,2 % в сорбционной подушечке 250 ± 10 мг/м²), 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 разового пользования.

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

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

МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

При возникновении индивидуальной повышенной чувствительности к материалам или антисептикам, применяемым в качестве бактерицидной пропитки сорбционной подушечки - 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 И УНИЧТОЖЕНИЕ

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.

При утилизации отходов материалов и химикатов (остатков лекарственных средств) должны соблюдаться требования по охране природы согласно ГОСТ 17.1.3.13, ГОСТ 17.2.3.02

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 относятся к отходам класса Г 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).

ПРОИЗВОДИТЕЛЬ

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