

Инструкция по применению

Наклейки прозрачные пленочные для закрытия ран и фиксации катетеров: Tegaderm Film и Наклейки прозрачные пленочные для закрытия ран и фиксации катетеров: Tegaderm I.V.

Описание: Наклейки прозрачные пленочные для закрытия ран и фиксации катетеров Tegaderm Film и Tegaderm I.V. состоят из тонкопленочной основы с нанесенным гипоаллергенным безлатексным адгезивом. Наклейки воздухопроницаемы и обеспечивают хороший обмен паров влаги и кислорода, но при этом не пропускают воду и непроницаемы для жидкостей, бактерий и вирусов. *

*Тестирование in vitro свидетельствует о том, что наклейка прозрачная пленочная для закрытия ран и фиксации катетеров обеспечивает защиту от проникновения вирусов диаметром 27 нм или выше при условии, если наклейка не повреждена и непроницаема.

Область применения

Для фиксации катетера, фиксации повязок и устройств.

Противопоказания

Каких-либо противопоказаний к применению данных изделий выявлено не было.

Предупреждения:

Не использовать наклейки в качестве замены шовного материала и других первичных средств ушивания раны.

Инструкции по применению:

1. Перед наложением необходимо остановить кровотечение на поврежденном участке кожи.
2. Не растягивайте наклейку во время наложения на рану, поскольку натяжение может травмировать кожу.
3. Во избежание раздражения кожи и для обеспечения плотного прилегания к коже перед наложением наклейки необходимо убедиться, что на коже нет следов мыла или лосьона и что кожа чистая и сухая.
4. Наклейка может накладываться на инфицированные участки кожных покровов, но только под наблюдением медицинского работника.
5. Наклейки Tegaderm не подлежат повторной стерилизации гамма-, бета-излучением или паром.

Условия хранения/Срок годности

Годеи до: см. на упаковке. Хранить при комнатной температуре.

Данное медицинское изделие не подлежит техническому обслуживанию и ремонту.

Утилизация

Утилизировать медицинское изделие в соответствии с локальными/региональными/национальными/международными требованиями законодательства. Медицинские изделия должны утилизироваться местными публично-правовыми организациями в соответствии с СанПиН 2.1.7.2790-10 «Санитарно-эпидемиологические требования к обращению с медицинскими отходами» класс отходов Б).

Транспортные условия

Гарантированный срок службы изделий соответствует указанному на этикетке при хранении согласно рекомендованным условиям хранения. Во время транспортировки изделия могут подвергаться кратковременным колебаниям температур, это не влияет на их безопасность и эффективность.


Медицинское изделие транспортируют всеми видами транспорта.

Гарантийные обязательства производителя

Компания 3М гарантирует отсутствие в своей продукции дефектов, связанных с исходными материалами и производственным процессом.

Объяснение символов:

 Не применять при поврежденной или вскрытой упаковке

 Данный продукт и упаковка не содержат натурального каучукового латекса

RUS: Уполномоченный представитель производителя в РФ:
ЗАО «ЗМ Россия», 121614, Москва, ул. Крылатская д. 17 стр. 3
тел.: +74957847474

