



Curapor[®] transparent

Маркировка

Маркировка медицинского изделия включает в себя следующую информацию:



Обратитесь к инструкции по применению



Не использовать при повреждении упаковки



Не допускать воздействия солнечного света

STERILE EO

Стерилизация оксидом этилена



Не содержит латекс



Использовать до...



Запрет на повторное применение



Верхняя граница температурного диапазона



Производитель



Не стерилизовать повторно



Беречь от влаги

Наименование медицинского изделия

Повязки абсорбирующие для поверхностных ран, исполнения: „Curapor transparent“ („Курапор транспарент“).

Описание медицинского изделия

Повязки абсорбирующие для поверхностных ран, исполнения: „Curapor transparent“ - это стерильная, прозрачная, непроницаемая для воды и микроорганизмов повязка в индивидуальной упаковке. Изделие представлено в нескольких размерах (от 7 x 5 см до 10 x 25 см., более подробно см. таблицу 1).

Таблица 1.

Размер	Содержимое упаковки (шт.)
7 x 5 см	5
7 x 5 см	50
10 x 8 см	5
10 x 8 см	25
10 x 15 см	25
10 x 20 см	25
10 x 25 см	25

Состав медицинского изделия

Curapor transparent состоит из прозрачной полиуретановой пленки, которая покрыта полиакрилатным клеем безвредным для кожи (без канифоли и дериватов канифоли), и впитывающей подушечки, состоящей из абсорбирующего слоя, изготовленного из вискозы/ полиэстера и слоя из полиэстера/полиэтилена, соприкасающегося непосредственно с раневым ложем. Изделие оснащено поддерживающей плёнкой из полиэстера, которая в свою очередь с обеих сторон покрыта полиэтиленом и с одной стороны силиконизированна. Клейкая сторона повязки покрыта двумя белыми смещенными силиконизированными бумажными подложками.



Производитель

Lohmann & Rauscher International GmbH & Co.KG,
Westerwaldstrasse 4, 56579, Rengsdorf, Germany/ Германия

Уполномоченный представитель производителя на территории РФ

Общество с ограниченной ответственностью «Фирма «Финко»
ООО «Фирма «Финко»
Юр. адрес: Россия, 117042, г. Москва, , ул. Южнобутовская, д. 101, оф. 18
Почтовый адрес: Россия, 127083, г.Москва, а/я 520
Тел./ факс: +7(495)6403455
Адрес электронной почты: info@finco-med.com

4032315
2018-07

Поддерживающая плёнка и бумажные подложки соединены друг с другом по боковым сторонам прозрачной клейкой полоской, состоящей из плёнки из полиэстера и полиакрилатного клея.

Целевое назначение / показания

Повязка Curapor transparent предназначена для применения на послеоперационных ранах, для травм, полученных при несчастных случаях, а также мелких порезов и ссадин, минимально инвазивных операций, для защиты ран от вторичной инфекции и для их защиты во время принятия душа и плавания.

Противопоказания

Известные аллергические реакции на любой компонент продукта.

Способ применения

1. Откройте упаковку и выньте изделия, соблюдая стерильные условия.
2. Возьмите бумажные края подложки указательным и большим пальцами и полностью разведите их в разные стороны.
3. Наложите впитывающую подушечку изделия на очищенную рану и слегка прижмите клейкую кромку изделия к коже.
4. Возьмитесь за один край бумажной подложки указательным и большим пальцами и полностью удалите подложку с приклеенной повязки.

Побочные эффекты

В настоящее время не известны.

Меры предосторожности

Повязки Curapor transparent предназначены для одноразового использования, повторно не использовать. Продукт поставляется в стерильной упаковке, перед

использованием проверьте целостность и герметичность упаковки.

Условия эксплуатации, транспортировки и хранения

- температура - до +25 °С;
- относительная влажность воздуха - до 60%;

Хранить в прохладном и сухом месте. Беречь от солнечных лучей.

Срок годности

При надлежащем хранении срок годности продукта составляет 5 лет.

Требования к охране окружающей среды

При хранении, транспортировании и применении не приносят вреда окружающей среде.

Утилизация

При повреждении упаковки или по истечению срока годности изделие утилизируется в соответствии с правилами обращения с медицинскими отходами класса А (СанПин 2.1.7.2790-10).

Использованное изделие утилизируется в соответствии с правилами обращения с медицинскими отходами класса Б (СанПин 2.1.7.2790-10).

Гарантии производителя

Производитель гарантирует соответствие качества медицинского изделия при соблюдении требований к транспортированию, хранению и применению изделия. По вопросам качества продукции обращайтесь к уполномоченному представителю производителя.