



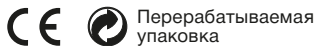
# Suprasorb® F

## Информация о производителе

Наименование:  
Lohmann & Rauscher International GmbH & Co. KG  
(«Ломанн энд Раушер Интернэшнл ГмбХ энд Ко. КГ»), Германия  
Адрес: Westerwaldstrasse 4, D-56579, Rengsdorf, Germany/ Германия  
Телефон: +43 157670-0  
Факс: +43 157717-99  
Адрес электронной почты: info@at.LRmed.com

## Информация об уполномоченном представителе производителя

Информация указана на дополнительном стикере на упаковке изделия.



Lohmann & Rauscher International GmbH & Co. KG  
Westerwaldstraße 4 · 56579 Rengsdorf, Germany  
Изготовлено в Германии

## Наименование медицинского изделия

«Повязка медицинская пленочная прозрачная Suprasorb® F, в рулоне, нестерильная»

## Варианты исполнения

Вариант исполнения 1:

- Повязка медицинская пленочная прозрачная Suprasorb® F, в рулоне, нестерильная 10 см x 1 м,
- Краткая инструкция по применению;

Вариант исполнения 2:

- Повязка медицинская пленочная прозрачная Suprasorb® F, в рулоне, нестерильная 10 см x 10 м,
- Краткая инструкция по применению;

Вариант исполнения 3:

- Повязка медицинская пленочная прозрачная Suprasorb® F, в рулоне, нестерильная 15 см x 10 м,
- Краткая инструкция по применению;

## Описание медицинского изделия и используемые материалы

Повязка медицинская пленочная прозрачная Suprasorb® F, в рулоне, нестерильная представляет собой водонепроницаемую, паропроницаемую и не проницаемую для бактерий эластичную пленочную повязку.

Повязка состоит из полиуретановой пленки с полиакрилатным клеевым покрытием. Липкая сторона полиуретановой пленки покрыта защитной силиконизированной бумагой.

Для облегчения наложения повязки, изделие имеет поддерживающую пленку, изготовленную из полиэстера. Поддерживающая пленка и отделяемая силиконизированная бумага склеены по краям по всей длине прозрачной клейкой лентой, изготовленной с применением полиэфирной пленки и полиакрилатного клея. По центру отделяемой бумаги по всей длине приклеена бумажная полоска.

Бумажная полоска и защитная бумага имеют надрез посередине.

## Ассортимент изделий

Каждая единица изделия (рулон) упакована в картонную (потребительскую) упаковку. Транспортная упаковка (картон) содержит 16 или 10 единиц изделий.

| Изделие   | Артикул (REF) | Размер       | Количество в потребительской упаковке | Количество в транспортной упаковке |
|---|---------------|--------------|---------------------------------------|------------------------------------|
| Повязка медицинская пленочная прозрачная Suprasorb® F, в рулоне, нестерильная | 20 467        | 10 см x 1 м  | 1 шт.                                 | 16 шт.                             |
|   | 20 468        | 10 см x 10 м | 1 шт.                                 | 16 шт.                             |
|   | 20 469        | 15 см x 10 м | 1 шт.                                 | 10 шт.                             |

Таблица 1

## Назначение / показания медицинского изделия

Повязка медицинская пленочная прозрачная Suprasorb® F, в рулоне, нестерильная предназначена для фиксации первичной повязки и медицинских изделий, а также для профилактики повреждений целостных кожных покровов (например, профилактика пролежней).

## Побочные эффекты:

В очень редких случаях может возникнуть раздражение кожи или аллергическая реакция в местах фиксации повязки.

## Противопоказания

- известные аллергические реакции на любой компонент продукта
- применение изделия на поврежденной коже

## Меры предосторожности

- не использовать изделие при наличии известных аллергических реакций или непереносимости одного или нескольких из его компонентов.
- изделие не стерильно, поэтому при повреждении кожи применяется только для фиксации стерильной повязки

## Условия применения

Изделие Повязка медицинская пленочная прозрачная Suprasorb® F, в рулоне, нестерильная применяется медицинскими работниками в ЛПУ.

## Инструкция по применению

### 1. Подготовка раны

Примените соответствующую основную повязку, как указано в ее инструкции по применению.  
Для лучшей фиксации, окружающие рану кожные покровы должны быть сухими и чистыми.

## 2. Наложение повязки

- a. С помощью ножниц отрежьте фрагмент пленочной повязки большего размера, чем размер основной повязки (рисунок 1 на упаковке).
- b. Возьмитесь за фиксирующие края изделия большим и указательным пальцами и потяните, чтобы частично снять защитное покрытие (рисунок 2 и 3 на упаковке).
- c. Переверните пленочную повязку так, чтобы покрытая клеем сторона была направлена к области применения (рисунок 4 на упаковке).
- d. Наложите изделие поверх основной раневой повязки и плотно прижмите его к коже (рисунок 5 на упаковке).
- e. Возьмитесь за фиксирующие края большим и указательным пальцами, а затем полностью снимите защитную пленку (рисунок 6 на упаковке).

### Условия хранения и транспортировки

Изделие подлежит хранению и транспортировке в сухих условиях и при комнатной температуре до +25°C. Не допускайте воздействия на изделие прямого солнечного света.

### Срок годности

При надлежащем хранении срок годности изделия составляет 5 лет.

### Утилизация

Изделие по истечению срока годности необходимо утилизировать как медицинские отходы класса А по СанПиН 2.1.7.2790-10 «Санитарно-эпидемиологические требования к обращению с медицинскими отходами».

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.

## Маркировка

Маркировка медицинского изделия включает в себя следующую информацию:

|   |                   |   |   |
|---|-------------------|---|---|
|  | Дата производства |  | Обратитесь к инструкции по применению   |
|  | Производитель     |  | Упаковка изделия предназначена для сбора или вторичной переработки  |
|  | Номер по каталогу |  | Верхняя граница температурного диапазона. Указывает верхнюю границу температурного диапазона, в пределах которого медицинское изделие надёжно сохраняется |
|  | Код партии        |  | Беречь от влаги   |
|  | Использовать до   |  | Не допускать воздействия солнечного света   |
|  | CE маркировка     |   |   |