

ИНСТРУКЦИЯ по применению медицинского изделия

Наименование:

Лейкопластырь Верофарм по ТУ 21.20.24 – 015 – 45961725 – 2021
(далее по тексту Лейкопластырь Верофарм или лейкопластырь).

Описание:

Лейкопластырь в катушках с защитным покрытием или без него или Лейкопластырь перфорированный с защитным покрытием, или Лейкопластырь в мелкой расфасовке с защитным покрытием, или Лейкопластырь в бобинах с защитным покрытием или без него или Лейкопластырь перфорированный в катушках с защитным покрытием.

Состав:

В качестве клеевого слоя используется пластырная масса (каучук натуральный, каучук синтетический, белила цинковые (окись цинка), ланолин безводный, масло вазелиновое медицинское, канифоль сосновая, присадка антиокислительная 4-метил-2,6-дитретичный бутилфенол) или термоплавкий клей, в качестве основы используется ткань ацетатная или ткань вискозная, или ткань хлопчатобумажная, или пленка, в качестве защитного покрытия используется материал антиадгезионный или бумага силиконизированная, или пленка полиэтилентерефталатная.

Описание принципа действия:

Лейкопластырь Верофарм за счет клеевого покрытия надежно фиксирует повязки на ранах, царапинах, фурункулах.

Область применения:

Десмургия.

Условия применения:

В стационарных и амбулаторных лечебно-профилактических медицинских учреждениях и в домашних условиях.

Показания к применению:

Лейкопластырь предназначен для фиксации повязок на ранах, царапинах, фурункулах.

Противопоказания для применения:

Повышенная чувствительность к веществам, входящим в состав изделия.

Нарушение целостности кожных покровов в местах предполагаемого наложения Лейкопластыря Верофарм.

Возможные побочные действия при применении:

Возможны аллергические реакции на вещества, входящие в состав изделия. При их возникновении использование пластыря необходимо прекратить.

Меры предосторожности при применении:

Только для наружного применения.

Не использовать по истечении срока годности.

Не использовать повторно.

Хранить в местах недоступных для детей.

Способ применения:

Перед употреблением от лейкопластыря отрезают полосу необходимого размера. Клейкой стороной накладывают на повязку. Края полосы прижимают к сухой, чистой, неповрежденной коже.

Взаимодействия с другими медицинскими изделиями:

Лейкопластырь фиксирует повязки на ранах, царапинах, фурункулах.

Указание возможности и особенностей применения для людей с имплантируемыми в организм человека медицинскими изделиями, беременных женщин, женщин в период грудного вскармливания, детей, взрослых имеющих хронические заболевания:

Исследование применения Лейкопластыря Верофарм для людей с имплантируемыми в организм человека медицинскими изделиями, беременных женщин, женщин в период грудного вскармливания, детей, взрослых имеющих хронические заболевания не проводилось. Решение об использовании следует принимать, оценивая соотношение возможного риска для пациента.

Сведения о возможном влиянии использования на способность управлять транспортными средствами, механизмами:

Исследования о возможном влиянии Лейкопластыря Верофарм на способность управлять транспортными средствами, механизмами не проводились. Решение об использовании следует принимать, оценивая соотношение возможного риска для пациента.

Форма выпуска:

Лейкопластырь в катушках упаковывают в пачки складные из картона или в банки пластмассовые, или в безъячейковую контурную упаковку из материала упаковочного. Лейкопластырь в виде полосок с клеевым слоем с перфорацией и без перфорации с защитным покрытием упаковывают в безъячейковую контурную упаковку из материала упаковочного.

Комплектность:

Лейкопластырь одного типоразмера по 1 штуке или в виде ленты от 2 до 10 штук в контурной безъячейковой упаковке с маркировкой.

Лейкопластырь в катушке одного типоразмера, уложенный в пачку складную или банку пластмассовую с маркировкой – 1 уп.

Условия транспортирования и хранения:

Транспортирование Лейкопластыря Верофарм должно осуществляться всеми видами крытых транспортных средств, в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на каждом виде транспорта по условиям хранения 1 по ГОСТ 15150.

Лейкопластырь Верофарм в упаковке производителя должен храниться на складах по условиям хранения 1 по ГОСТ 15150.

Лейкопластырь Верофарм хранят при температуре от 15 до 25 °С и относительной влажности не более 60%. Лейкопластырь в индивидуальной упаковке беречь от воздействия прямых солнечных лучей.

Условия эксплуатации:

Вид климатического исполнения Лейкопластыря Верофарм УХЛ 4.2 по ГОСТ 15150.

Номинальное значение температуры воздуха в процессе эксплуатации Лейкопластыря Верофарм от 10 до 35 °С, относительная влажность воздуха не более 80 % при 25 °С по ГОСТ 15150.

Техническое обслуживание и ремонт: не применимо.

Гарантии производителя, срок годности:

Изготовитель гарантирует соответствие Лейкопластыря Верофарм техническим характеристикам при соблюдении условий применения, транспортирования и хранения.

Гарантийный срок годности Лейкопластыря Верофарм без защитного покрытия – 4 года со дня изготовления; Лейкопластыря Верофарм с защитным покрытием – 5 лет со дня изготовления.

Требования безопасности и охраны окружающей среды:

В условиях эксплуатации Лейкопластырь нетоксичен, не обладает местно-раздражающим и сенсибилизирующим действием, не пирогенен; по токсикологическим показателям отвечает требованиям безопасности, предъявляемым к медицинским изделиям, контактирующим с кожными покровами человека.

Лейкопластырь относится к горючим веществам, не взрывоопасен.

Охрана окружающей среды по ГОСТ 17.2.3.01.

При производстве лейкопластыря образующиеся отходы складываются в контейнеры и утилизируются в установленном порядке.

Технические характеристики:

Лейкопластырь производится в следующих исполнениях:

- полоска основы с клеевым слоем без защитного покрытия, намотанная на картонную шпулю (катушка) следующих размеров в см: 250x1,0; 250x1,25; 250x2,0; 250x2,5; 250x3,0; 250x4,0; 250x5,0; 300x1,0; 300x1,25; 300x2,0; 300x3,0; 300x4,0; 300x5,0; 500x1,0; 500x1,25; 500x2,0; 500x2,5; 500x3,0; 500x4,0; 500x5,0;

- полоска основы с клеевым слоем без защитного покрытия, намотанная на пластмассовую шпулю (катушка) следующих размеров в см: 250x1,0; 250x1,25; 250x2,0; 250x2,5; 250x3,0; 250x4,0; 250x5,0; 300x1,0; 300x1,25; 300x2,0; 300x3,0; 300x4,0; 300x5,0; 500x1,0; 500x1,25; 500x2,0; 500x2,5; 500x3,0; 500x4,0; 500x5,0;

- полоска основы с клеевым слоем и перфорацией с защитным покрытием размером 18,0x10,0 см;

- полоска основы с клеевым слоем с защитным покрытием следующих размеров в см: 3,8x3,8; 10,0x4,0; 10,0x6,0; 18,0x10,0.

На поверхности Лейкопластыря не должно быть пятен, загрязнений и складок. Допускается наличие внутренних швов.






Соппротивление отслаиванию не менее 10 и не более 1000 Н/м.

Порядок осуществления утилизации и уничтожения:

Использованный Лейкопластырь Верофарм относится к отходам класса А и утилизируется в лечебных учреждениях в соответствии с СанПиН 2.1.3684-21.

Неиспользованный Лейкопластырь Верофарм специальных мер предосторожности при уничтожении не имеет.

Наименование символов, применяемых на упаковке, в соответствии с ГОСТ Р ИСО 15223-1-2014 (ГОСТ Р ИСО 15223-1-2020*):

	Изготовитель
	Номер серии
	Дата изготовления
	Использовать до
	Не допускать воздействия солнечного света
	Беречь от влаги
	Запрет на повторное применение

* дата введения с 01.08.2021 г.

Символ:



Знак «Не сорите»

