



Інструкція із застосування медичного виробу

Ємність для забору сечі з інтегрованою системою 100 мл, стерильна

Призначення: Ємність призначена для збору, зберігання та/або транспортування проби сечі для аналізування та/або іншого дослідження.

Характеристики: Ємність для забору сечі виготовлена з прозорого пластику- поліпропілену, який є хімічно нейтральним та бактеріально чистим, а також хімічно стійким до реагентів, що використовуються у лабораторіях. Має градування на 100 мл., та поле для запису даних. Ємність забезпечена кришкою помаранчевого кольору, яка щільно загвинчується, що забезпечує повну герметичність при транспортуванні біологічного матеріалу. Також на кришці розташований вакуумний блок передачі зразка з пломбою.

Розміри (з кришкою):

Об'єм 100 мл
Діаметр $66 \pm 1,0$ мм
Висота $70 \pm 1,0$ мм
Товщина стінки 1,0 мм

Інструкція із застосування:

1. З дотриманням правил асептики розкрийте пакування та зніміть кришку з ємності.
 2. Медичний виріб готовий до використання.
 3. Здійснити забір сечі дотримуючись рекомендацій лікаря.
 4. Ємність після збирання сечі щільно закрити кришкою.
 5. Для взяття зразка рідини (сечі) із ємності, частково відкрийте захисну пломбу на кришці. Проштовхніть вакуумну пробірку через отвір у кришці Ємності для забору сечі пробкою вперед. Тримайте пробірку до тих пір, поки струмінь сечі не припинить надходити в пробірку.
- При необхідності заповніть другу вакуумну пробірку.

Застереження:

1. Уникати зволоження, нагрівання та забруднення під час зберігання та транспортування.
2. Не використовувати медичний виріб у разі пошкодження упаковки та після закінчення терміну зберігання.
3. Тільки для одноразового використання.
4. Після одноразового використання утилізувати відповідно до вимог чинного законодавства.

Правила зберігання:

При температурі від 5 до 30°C, подалі від прямих сонячних променів, у прохолодному та сухому місці.

Асептично стерильно

Термін придатності- зберігання 2 роки з дати виготовлення.

Індивідуальна упаковка.

Медичний виріб відповідає вимогам Технічного регламенту щодо медичних виробів для діагностики *in vitro*, затвердженого Постановою КМУ від 02.10.2013 р. № 754, про що видано Декларацію про відповідність.

Виробник: FIRAT PLASTIK KAUCUK SAN VE TIC AS.
OSB, Avrupa Hun Cad. No:8, 06935 Sincan, Ankara, Turkiye
Turkoba, Firat Cd. No:23 34537 Buyukcekmece, Istanbul -Turkey
Тел.: +90 212 8664141; +90 312 2670871, www.firatmed.com

Виробник: Фірат Пластик Каучук Сан ве Тік АС
ОСБ, Аврупа Хун Сад. № 8, 06935 Сінджан, Анкара, Туреччина
Тюркоба, Фірат Сд. №23, 34537 Бююкчекмедже, Стамбул, Туреччина
Тел.: +90 212 8664141; +90 312 2670871, www.firatmed.com

Уповноважений представник в Україні: ТОВ «Джей Ес Україна»
Україна, 65078, м. Одеса, вул. Івана та Юрія Лип, 13
Тел.: +38 094 9547340, www.jsukraine.com.ua

