

## Інструкція із застосування медичного виробу

### Презервативи з натурального латексу для ультразвукового дослідження

№ п/п	Перелік виробів
1	Презерватив з натурального латексу для ультразвукового дослідження Ширина $\pm 42$ мм; Довжина $\geq 160$ мм
2	Презерватив з натурального латексу для ультразвукового дослідження Ширина $\pm 52$ мм; Довжина $\geq 160$ мм

**Призначення:** Для проведення ректальних та вагінальних ультразвукових досліджень. Використовується для утворення захисного гігієнічного бар'єру від забруднення для всіх моделей датчиків ультразвукових апаратів. А також захищає пацієнта від заражень.

**Характеристики:** Презервативи виготовлені з натурального латексного каучуку без використання лубриканту. Без накопичувача, для більш щільного прилягання до датчика УЗД апарату. Гладкі, прозорі, циліндричної форми. Легко надягаються на датчик, не зісковзують та не утворюють складок під час дослідження.

#### Інструкція із застосування:

1. З дотриманням правил асептики розкрити упаковку.
2. Вилучити презерватив з упаковки.
3. Одягнути на датчик апарату ультразвукового дослідження.
4. Після використання, утилізувати виріб відповідно до вимог чинного законодавства.

#### Застереження:

1. Уникати зволоження, нагрівання та забруднення під час зберігання та транспортування.
2. Виріб призначений лише для використання кваліфікованим медичним персоналом.
3. Не використовувати, якщо пошкоджена упаковка.
4. Використати одразу після відкриття упаковки.
5. Тільки для одноразового використання!
6. Цей продукт містить латекс натурального каучуку, який може спричинити алергічні реакції, у тому числі анафілактичний шок.

**Протипоказання:** Індивідуальна непереносність компонентів (латексу).

**Умови зберігання:** Зберігати в упакованому вигляді у сухому, захищеному від прямих сонячних променів місці.

#### Маркування:



Виріб неприпудрений

## Фізичні властивості відповідають ISO4074:2015

Стерилізовано. R- стерилізація.

Апірогенно. Нетоксичне.

**Термін придатності** - 5 років від дати виробництва.

Індивідуальна упаковка.

Медичний виріб відповідає вимогам Технічного регламенту щодо медичних виробів, затвердженого Постановою КМУ від 02.10.2013 р. № 753, про що видано Декларацію про відповідність.

**Маркування** «Дата виготовлення» та «Використати до» зазначаються на упаковці виробу в наступному порядку: рік-місяць-день. Перші дві цифри відображають десятиріччя та рік, без зазначення поточного тисячоріччя та сторіччя (приклад: 240301 де 24- це 2024 рік, 03- місяць березень, 01- день).

**Виробник:** Fitone Latex Products Co., Ltd. Guangdong  
No.5 Tongyi Road, Lingbei Industrial Zone, Suixi, 524338,  
Zhanjiang, Guangdong, PEOPLE'S REPUBLIC OF CHINA  
Тел.: +86-139-24408267, [www.fitonegroup.com](http://www.fitonegroup.com)

**Виробник:** Фітон Латекс Продактс Ко., ЛТД Гуандун  
№5 Туньї Роуд, Лінбей Індастріал Зон, Суйсі, 524338,  
Чжаньцзян, Гуандун, Піпелз Републік Китай  
Тел.: +86-139-24408267, [www.fitonegroup.com](http://www.fitonegroup.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](http://www.jsukraine.com.ua)

