



## Інструкція із застосування медичного виробу

### **Ємність вакуумна для забору сечі з інтегрованою системою 100 мл, пневматична, асептично 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 жовтого 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  $57 \pm 1,0$  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. Простовхніть 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 4 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:** AKLAB GRUP LABORATUVAR MEDİKAL  
NAKLIYE KİMYA İNŞAAT TAAHHÜT SANAYİ VE TİC. LTD. STİ  
Gez Köyü Organize Sanayi Bölgesi Mahallesi Yönetim Caddesi Aklab Grup No:13 Aziziye/ Erzurum/ Türkiye  
Tel.: +49 174 1612540, [www.aklabgroup.com.tr](http://www.aklabgroup.com.tr)

Виробник: Аклаб Груп Лаборатувар Медікл Накліє Кім'я Інсаат Тааххют Санаї ві ТІК.ЛТД.СТІ  
Гез Кою Організе Санаї Болгесі Махаллесі Йонетім Кедесі Аклаб Груп №13 Азізіє/ Ерзурум/ Туреччина  
Тел.: +49 174 1612540, [www.aklabgroup.com.tr](http://www.aklabgroup.com.tr)

**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)

