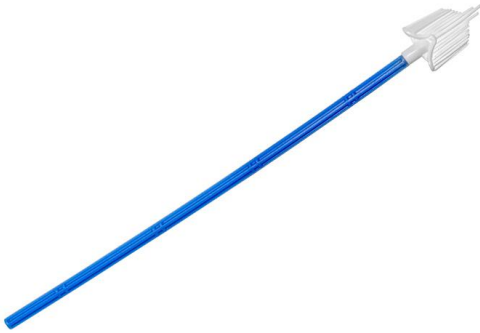


Інструкція із застосування медичного виробу

Щіточка ендocerвікальна тип Б



Вміст пакування: Щіточка ендocerвікальна тип Б стерильна, одноразового використання.

Призначення: застосовується в гінекологічній практиці для одномоментного забору матеріалу (епітелію) з двох гістологічно відмінних зон: шийки матки (ектоцервіксу) та цервікального каналу (ендоцервіксу).

Характеристики: Щіточка ендocerвікальна тип Б складається з ручки (матеріал РР) і, власне, щітки (робочої голівки). Матеріал щітки - РЕ.

Довжина виробу – 20 см; ширина голівки 1,8-2,0 см; довжина робочої частини голівки 2,5см. Центральна частина щітки виступає на 8 мм.

Інструкція із застосування:

1. З дотриманням правил асептики розкрити упаковку.
2. Вилучити щіточку ендocerвікальну тип Б з упаковки. Медичний виріб готовий до використання.
3. Забезпечити доступ до шийки матки за допомогою дзеркала гінекологічного JS.
4. Для якісного забору матеріалу глибоко ввести в цервікальний канал центральну (виступаючу) частину робочої зони Щітки ендocerвікальної тип Б таким чином, щоб бокові ворсинки були щільно притиснуті до шийки матки.
5. Зробити декілька повних обертів щіточкою в обох напрямках, завдяки чому буде можливим взяти матеріал для дослідження.
6. Перенести отримані матеріали на лабораторне скло. Або перенести матеріал в маркований даними пацієнта контейнер з рідким консервантом, який направляється у лабораторію для досліджень.
7. Після проведення необхідних маніпуляцій 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!

Виріб був стерилізований за допомогою етиленоксиду (ЕО). Апірогенний та нетоксичний.

Термін придатності - 5 років від дати, вказаної на упаковці.

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.

Виробник: Jiangsu Suyun Medical Materials Co., Ltd.
No.1 Medicine Lane, Renmin Road, Lianyungang, Jiangsu Province, China.
tel: 86-518-85476682, www.suyunmedical.com

Уповноважений представник в Україні: ТОВ “Джей Ес Україна”.
Україна, 65078, м. Одеса, вул. Івана та Юрія Лип, 13
(048) 766-91-61; email: jsukraine@ukr.net; www.jsukraine.com.ua