

Інструкція із застосування медичного виробу

Шпатель отоларингологічний пластиковий підсилений



Вміст пакування: Шпатель отоларингологічний пластиковий підсилений стерильний, одноразового використання.

Призначення: багатофункціональний медичний інструмент, найчастіше застосовується для проведення маніпуляцій та досліджень ротової порожнини людини.

Область застосування: отоларингологія, терапевтична практика тощо.

Характеристики: Шпатель виготовлений з білого ABS-пластику.

Має по 3 ребра жорсткості з кожної сторони, що додають виробу додаткової міцності та стійкості до зламу, порівнянної з металевим інструментом. Висока якість матеріалу і обробки інструменту (гладка поверхня і краї) забезпечують його комфортну експлуатацію. Виріб має рівні бічні сторони та заокруглені торцеві краї. Розміри виробу: довжина - 175 мм; ширина - 18 мм; товщина - 2,0 мм.

Інструкція із застосування:

1. З дотриманням правил асептики розкрити упаковку.
2. Вилучити шпатель отоларингологічний пластиковий підсилений з упаковки. Медичний виріб готовий до використання.
3. За допомогою шпателя при відкритому роті, по черзі відводячи праву і ліву щоки під час ларингологічного обстеження, провести огляд ротової порожнини пацієнта.
4. Для огляду ротоглотки шпатель кладуть на передні 2/3 язика, притискують його донизу і дещо на себе.
5. За необхідності, за допомогою шпателя можна зробити взяття зіскрібка зі слизової оболонки ротової порожнини.
6. 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 (EO). 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