

Оглавление

1. Наименование и торговое наименование медицинского изделия.
2. Сведения о производителе медицинского изделия и его уполномоченном представителе.
3. Назначение медицинского изделия с указанием пользователя.
4. Функциональные характеристики медицинского изделия.
5. Противопоказания, ожидаемые и предсказуемые побочные действия.
6. Технические характеристики, необходимые пользователю для применения медицинского изделия по назначению, определенному производителем.
7. Информация о порядке применения медицинского изделия.
8. Информация об условиях хранения и условиях транспортировки.
9. Предупреждения, меры предосторожности.
10. Данные о выпуске или последнем пересмотре инструкции по применению.
11. Символы, применяемые на маркировке
12. Список соответствующих стандартов
13. Информация о лекарственных средствах, материалах животного и (или) человеческого происхождения содержащихся в медицинском изделии
14. Стерильность
15. Утилизация
16. Срок годности
17. Рекламация.

Способ применения указан на потребительской упаковке медицинского изделия.

Подробный способ применения медицинского изделия приведен в Инструкции по применению.

1. Наименование и (или) торговое наименование медицинского изделия.

Повязка впитывающая пластырного типа с контактным слоем из силикона Cosmopor® silicone/Космопор силикон, в модификациях.

Наименование МИ может встречаться в тексте ниже в сокращенной форме, такой как повязка, повязка впитывающая, медицинское изделие, МИ, изделие медицинского назначения, изделие, «МИ», «медицинское изделие», «изделие», Cosmopor® silicone, Космопор силикон и так далее, для удобства восприятия.

МИ- медицинское изделие.

Состав медицинского изделия:

Повязка впитывающая пластырного типа с контактным слоем из силикона Cosmopor® silicone/Космопор силикон, в модификациях:

1. Повязка впитывающая пластырного типа с контактным слоем из силикона Cosmopor® silicone/Космопор силикон, 7,2x5см, 5шт.
2. Повязка впитывающая пластырного типа с контактным слоем из силикона Cosmopor® silicone/Космопор силикон, 10x8см, 5шт.
3. Повязка впитывающая пластырного типа с контактным слоем из силикона Cosmopor® silicone/Космопор силикон, 15x8см, 5шт.
4. Повязка впитывающая пластырного типа с контактным слоем из силикона Cosmopor® silicone/Космопор силикон, 20x10см, 5шт.
5. Повязка впитывающая пластырного типа с контактным слоем из силикона Cosmopor® silicone/Космопор силикон, 7,2x5см, 50шт.
6. Повязка впитывающая пластырного типа с контактным слоем из силикона Cosmopor® silicone/Космопор силикон, 7,2x5см, 25шт.
7. Повязка впитывающая пластырного типа с контактным слоем из силикона Cosmopor® silicone/Космопор силикон, 10x8см, 25шт.
8. Повязка впитывающая пластырного типа с контактным слоем из силикона Cosmopor® silicone/Космопор силикон, 15x8см, 25шт.
9. Повязка впитывающая пластырного типа с контактным слоем из силикона Cosmopor® silicone/Космопор силикон, 20x10см, 25шт.
10. Повязка впитывающая пластырного типа с контактным слоем из силикона Cosmopor® silicone/Космопор силикон, 7,2x5см, 10шт.
11. Повязка впитывающая пластырного типа с контактным слоем из силикона Cosmopor® silicone/Космопор силикон, 10x8см, 10шт.
12. Повязка впитывающая пластырного типа с контактным слоем из силикона Cosmopor® silicone/Космопор силикон, 15x8см, 10шт.
13. Повязка впитывающая пластырного типа с контактным слоем из силикона Cosmopor® silicone/Космопор силикон, 20x10см, 10шт.

2. Сведения о производителе медицинского изделия и его уполномоченном представителе.

Производитель и разработчик:

«ПАУЛЬ ХАРТМАНН АГ» (PAUL HARTMANN AG), Германия

Адрес: Пауль-Хартманн-Штрассе, 12, 89522, Хайденхайм, Германия (Paul-Hartmann-Str. 12, 89522 Heidenheim, Germany)

Телефон: +49 7321360, факс: +49 7321363636

Электронная почта: info@hartmann.info

Производственные площадки:

1. «Пауль Хартманн С.А.» (Paul Hartmann S.A.). Ул. Карраско и Формигера, 48, специальный округ Боэт II, г. Матаро, 08302 (Барселона), Испания (Pla d'en Boet II, c/ Carrasco i Formiguera 48, 08302 Mataro (Barcelona), Spain).

**Уполномоченный представитель производителя в России/импортер:
ООО «ПАУЛЬ ХАРТМАНН»**

Россия, 115114, Москва, Кожевническая ул., д. 7, стр. 1,
телефон: +7 (495) 796-99-61, факс: +7 (495) 796-99-60,
эл. почта: Ru-Mos-Hartmann@hartmann.info

3. Назначение медицинского изделия с указанием пользователя.

Для защиты острых ран; послеоперационных ран, заживляющих первичным натяжением, острых ран (порезы, рваные раны и ссадины) и абсорбция экссудата (раны с низким и умеренным уровнем экссудации).

Информация о потенциальных потребителях и пользователях медицинского изделия:**Потенциальные потребители медицинского изделия**

Люди, без ограничений по возрастной группе, диапазону веса, состоянию здоровья или заболеванию.

Потенциальные пользователи медицинского изделия

Для использования медицинскими работниками / непрофессиональными пользователями.

Классификация

| Классификация | Класс |
|--|--|
| Класс риска | 2а |
| Инвазивность | Не инвазивное МИ |
| Кратность применения | Одноразовое МИ |
| Стерильность | Стерильное МИ, стерилизовано этиленоксидом |
| Тип контакта с организмом человека | Неповрежденная (здоровая) и поврежденная кожа. (менее 30 дней) |
| Длительность контакта | Длительное использование (24 часа < продолжительность ≤ 30 дней) |
| Назначение МИ пластырного типа по ГОСТ Р 53498 | Профилактические |
| Форма, конструкция и применяемые материалы МИ пластырного типа по ГОСТ Р 53498 | С нанесенным на основу клеевым слоем, с функциональной подушечкой |

4. Общее описание медицинского изделия.

Cosmopor® silicone/Космопор силикон представляет собой неактивную одноразовую самоклеящуюся стерильную и полупроницаемую повязку на рану (гидроцеллюлярную тонкую повязку), состоящую из нетканого материала основы (материала-носителя) и впитывающей подушечки для раны. Обе части повязки покрыты силиконовым клеевым перфорированным слоем и защищены пленкой.

Основными компонентами повязки являются:

- основа (материал-носитель): белый нетканый материал
- kleевая основа медицинского класса: силиконовый клей
- трехслойная впитывающая подушечка для раны: первый, контактный с раной слой, состоящий из полиэтиленовой сетки; второй, проводящий экссудат слой, состоящий из вискозы; третий, абсорбирующий слой, состоящий из воздухопроницаемого нетканого материала с суперабсорбирующим волокнами
- защитная подложка, состоящая из полиэтиленовой пленки, контактирующей с силиконовым клеевым слоем повязки

Продукты не содержат рассасывающиеся компоненты, лекарственные препараты / фармацевтические субстанции (полученные из крови или плазмы человека или нет), ткани или клетки человеческого или животного происхождения, радиоактивные вещества, наноматериалы или другие опасные компоненты.

Повязка впитывающая пластирного типа запечатывается в индивидуальную упаковку и вкладывается в картонную складную коробку.

На рисунке 1 показан общий вид повязки Cosmopor® silicone/Космопор силикон

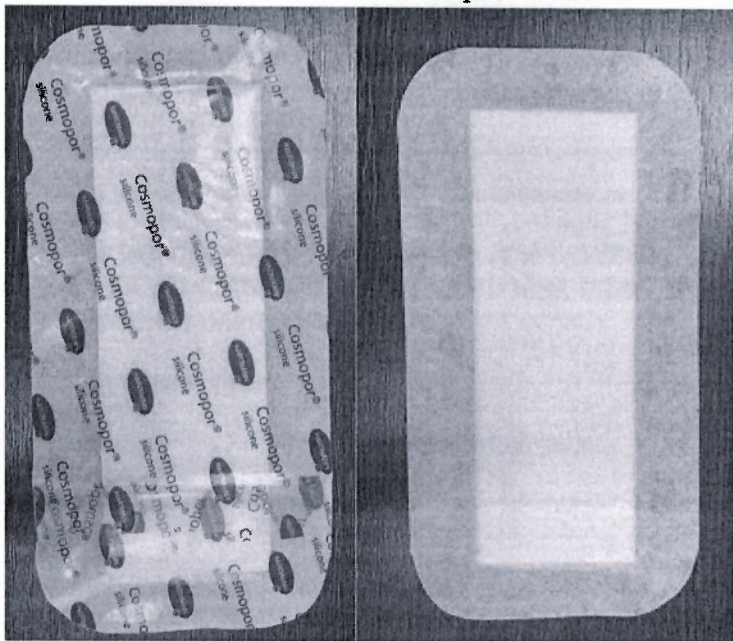


Рисунок 1. общий вид повязки Cosmopor® silicone/Космопор силикон

Преимущества использования повязки Cosmopor® silicone/Космопор силикон

- Повторяет контуры тела.
- Водоотталкивающая основа повязки.
- Обеспечивает амортизацию. Утолщенная подушечка для раны создает механический барьер, который помогает защитить рану от давления и трения.
- Удобна при использовании. Не ограничивает движения.

- Непрерывный контур повязки, не содержащий углов, препятствует ее самопроизвольному скручиванию с кожи.
- Воздухопроницаемая. Способствует свободному прохождению водяных паров и газов, позволяя коже дышать.
- Легко накладывается, в том числе в перчатках, благодаря двухэтапной интуитивно-понятной системе наложения.
- Надежная защита раны во время использования повязки: повязка прочно держится на месте и не смещается, закрывая рану в течение всего временного интервала между перевязками. Надежная фиксация, плотное прилегание.
- При удалении повязка не оставляет следов клея на коже.
- Безболезненное и деликатное удаление.
- При удалении не нарушается целостность повязки.
- Безопасна для кожи. Деликатный (бережный) уход за кожей и раной.
- Высокая абсорбция / впитываемость. Благодаря абсорбирующему слою, содержащему суперабсорбирующие волокна, подушечка обладает высокой впитывающей способностью и предназначена для ран с незначительным и умеренным уровнем экссудации.
- Технология DryBarrier (Сухой Барьер): удерживает экссудат внутри подушечки, предотвращая его возврат в рану. *Низкий уровень повторного намокания: поглощенная жидкость постоянно сохраняется в абсорбирующем слое, и повторное намокание сводится к минимуму * Высокое удержание раневого экссудата внутри подушечки * Удерживает экссудат.
- Коррекция наложения. Повязку можно переместить сразу после наложения, например, для коррекции положения или расправления складок.
- Повязка может находиться на ране до 3-х дней* *Частота смены повязок должна производиться в соответствии с медицинскими показаниями в зависимости от состояния пациента и протокола лечения.
- Повязка не прилипает к ране.
- Повязка не прилипает к хирургическим швам на ране.
- Для чувствительной и хрупкой кожи.
- Не токсично.
- Не содержит латекс / Не содержит латекс: латекс не используется добровольно в производстве продукта и упаковки.

Пояснение новых / инновационных свойств

- Конструкция повязки представляет собой основу из нетканого материала с впитывающей подушечкой и силиконовый слой, покрывающий и основу, и подушечку.
- Силиконовый клеевой слой контактирует с кожей и обеспечивает бережную адгезию. Кроме того, для повышения воздухопроницаемости повязки силиконовый клеевой слой перфорирован. Для обеспечения надежной фиксации раневая подушечка находится между основой повязки и силиконовым клеевым слоем.

- Силиконовый клеящий слой представляет собой эффективное решение для фиксации на хрупкой коже или в случаях, когда требуется частая смена повязок. Силиконовый клеящий слой прикрепляется к коже с более низким поверхностным натяжением, и адгезия не увеличивается со временем. Силиконовый клеящий слой отделяет меньше клеток эпидермиса при удалении. Адгезивные продукты на основе силикона улучшают прилипание к ране. Преимуществом силиконовых повязок является деликатное удаление, вызывающее наименьшую боль при смене повязки по сравнению с альтернативными вариантами. Силиконовые повязки можно оставлять на ране в течение нескольких дней, что позволяет наблюдать за состоянием раны, но при этом обеспечивает заживление, поскольку раневое ложе остается непотревоженным.
- Повязки с силиконовым покрытием могут быть особенно эффективно использованы у пациентов с атрофической кожей или сильными болями в области раны. Показания к применению включают, например, пергаментную кожу, донорские участки трансплантов расщепленной толщины, ожоговые раны, гипергрануляции, у аллергиков, детей, пациенты с дерматологическими заболеваниями, нарушающими функцию эпидермального барьера, пациенты с хрупкой кожей.

5. Противопоказания, ожидаемые и предсказуемые побочные действия.

Противопоказания: не выявлены.

Побочные действия: не выявлены.

6. Технические характеристики, необходимые пользователю для применения медицинского изделия по назначению, определенному производителем.

Основные размеры изделия предоставлены в таблице 1

Таблица 1. Размеры изделия

| Наименование продукта | Размер изделия | Размер раневой подушечки | Толщина раневой подушечки | Масса изделия в индивидуальной упаковке/ без упаковки |
|--|---------------------------|-----------------------------|---------------------------|---|
| Cosmopor® silicone/Космопор силикон, 7,2 см × 5 см | 7,2 ± 0,1 см × 5 ± 0,1 см | 4 ± 0,2 см × 2,5 ± 0,1 см | 2,89±0,06мм | 3±0,3г/1,8±0,3г |
| Cosmopor® silicone/Космопор силикон, 10 см × 8 см | 10 ± 0,1 см × 8 ± 0,1 см | 6,5 ± 0,2 см × 3,8 ± 0,1 см | 2,89±0,06мм | 6±0,6г /4±0,4г |
| Cosmopor® silicone/Космопор силикон, 15 см × 8 см | 15 ± 0,1 см × 8 ± 0,1 см | 11 ± 0,2 см × 3,8 ± 0,1 см | 2,89±0,06мм | 9±0,3г /6±0,1г |
| Cosmopor® silicone/Космопор силикон, 20 см × 10 см | 20 ± 0,1 см × 10 ± 0,1 см | 16 ± 0,2 см × 5,5±0,1 см | 2,89±0,06мм | 15±0,3г /11±0,1г |

Эксплуатационные характеристики медицинского изделия предоставлены в таблице 2

Таблица 1. Эксплуатационные характеристики медицинского изделия.

| Характеристика | Значение | Единица измерения |
|---|----------------|----------------------------------|
| Прочность на отрыв на бристольской бумаге (180°) | 2,54 ±0,13 | Н/25 мм |
| Прочность сварного шва | 3,33±0,65 | Н/15 мм |
| Прочность на разрыв в прод. напр. (растяжение) | 127,6±5,54 | Н/5см |
| Прочность на разрыв в поперечн. напр. (растяжение) | 161,31±5,55 | Н/5см |
| Удерживающая способность | 2,6±0,73 | г/10см ² |
| Прилипание к ране | 0,83±0,13 | Н |
| Абсорбционная способность (свободная абсорбция) | 43,00 ± 2 | г/100 см ² |
| Влагопоглощающая способность | 18,38 ± 0,73 | г |
| Удержание экссудата | 98,35 ± 0,96 | % |
| Паропроницаемость | 987,41 ± 58,79 | г/м ² /24 ч |
| Ширина клеевого слоя | 10±0,3 | мм |
| Сопротивление отслаиванию клеевого слоя | 55±4 | Н/м |
| Сорбционная емкость функциональной подушечки | Не менее 0,05 | см ³ /см ² |
| Время смачивания функциональной подушечки | Не более 10 | с |

7. Информация о порядке применения медицинского изделия.

Основные функции изделия — защита острых ран: послеоперационных ран, заживающих первичным натяжением, острых ран (порезы, рваные раны и ссадины) за счет адгезивных свойств силиконового клея, и впитывание экссудата (раны с незначительным и умеренным количеством отделяемого) за счет впитывающей способности подушечки для раны.

Для облегчения и деликатного удаления повязки с раны, повышения воздухопроницаемости, перфорированный слой силиконового клея покрывает как материал основы, так и впитывающую подушечку.

Показания к применению

Защита острых ран:

- послеоперационные раны, заживающие первичным натяжением
- острые раны (порезы, рваные раны, ссадины)

Абсорбция экссудата:

- раны с низким и умеренным уровнем продукции экссудата.

На рисунке 2 показан способ применения повязки

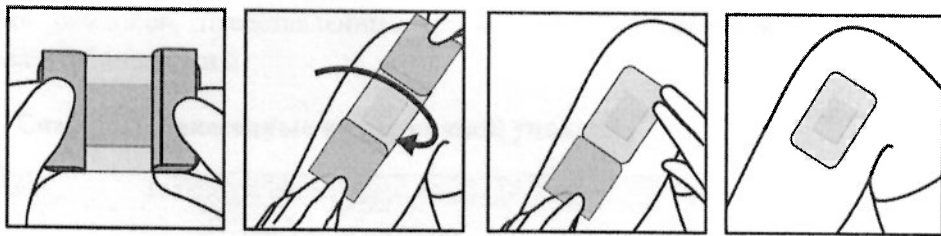


Рисунок 2. Способ применения повязки

Способ применения повязки:

Откройте упаковку с повязкой в месте, указанном производителем. Дальнейшее обращение и применение повязки осуществляется в стерильных перчатках. Тщательно обработайте область наложения повязки кожным антисептиком и удостоверьтесь, что кожа сухая. Применение кремов, мазей и лосьонов для кожи может ухудшить клеящие свойства повязки.

1. Держась за края повязки, снимите защитные подложки от центральной части повязки к ее краям, как показано на рисунке. Не удаляйте защитную пленку полностью с повязки.
2. Наложите повязку таким образом, чтобы подушечка закрывала рану со всех сторон.
3. Аккуратно снимите защитную пленку с краев повязки и мягко надавливая, прижмите всю повязку к коже, адаптируя ее к контурам тела для надежной фиксации.

Удаление

Для безопасного удаления или замены повязки по завершении периода индивидуального ношения приподнимите край повязки. Двумя руками медленно удаляйте повязку по периметру под небольшим углом или параллельно коже, поддерживая кожу на границе раздела кожи и повязки и затем аккуратно снимите повязку с раны.

8. Информация об условиях хранения и условиях транспортировки.

Условия хранения:

Хранить в сухом, защищенном от прямых солнечных лучей и влаги месте, при температуре от 5 °C до 30 °C, относительной влажности воздуха до 65 %, атмосферном давлении от 700 гПа до 1050 гПа.

Условия транспортирования:

Изделие можно транспортировать с помощью любых крытых транспортных средств (в железнодорожных вагонах, контейнерах, трюмах кораблей, с наружным обогревом под давлением, грузовых отсеках, на самолетах, в крытых автомобилях и т. д.) в соответствии с правилами перевозок, действующими для каждого вида транспорта.

Условия температуры: от -20 °C до +50 °C;

Относительная влажность: до 90 %;

Атмосферное давление: от 700 гПа до 1050 гПа.

Условия эксплуатации:

Температура: от -20 °C до +50 °C;

Относительная влажность: до 90 %;

Атмосферное давление: от 98,83 кПа до 101,33 кПа.

9. Предупреждения, меры предосторожности.

Стерильный продукт (ЭО), не использовать, если упаковка повреждена

10. Данные о выпуске или последнем пересмотре инструкции по применению.

Первое составление инструкции по применению на русском языке.

11. Символы, применяемые на маркировке

Расшифровка символов, представленных на маркировке первичной и вторичной упаковки, представлена в таблицах 1 и 2.

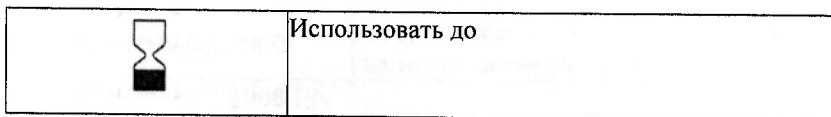
Таблица 1- Символы, нанесенные на первичной упаковку

| Символ | Расшифровка |
|--------|--|
| | Логотип производителя |
| | Производитель |
| | Маркировка CE Продукт отвечает требованиям Директив Европейского союза |
| | Медицинское изделие |
| | Не использовать повторно |
| | Не стерилизовать повторно |
| | Беречь от влаги |
| | Логотип о возможности переработки «PAP», бумага |
| | Зеленая точка |
| | Требование к чистоте. Использованную упаковку выкинуть в урну |
| | Изделие должно быть утилизировано надлежащим образом. |
| | Уникальный идентификационный номер |
| | Каталожный номер |
| | Срок годности |
| | Дата производства |
| | Код серии |
| | Не использовать в случае повреждения упаковки |

| | |
|-------------------------------|--|
| STERILE EO | Стерилизовано с использованием этиленоксида |
| Single sterile barrier system | Одноступенчатая стерильная барьерная система |

Таблица 2 -Символы, нанесенные на транспортную упаковку

| Символ | Расшифровка |
|-------------------|--|
| | Производитель |
| | Дистрибутор |
| 0123 | Маркировка CE Продукт отвечает требованиям Директив Европейского союза |
| MD Medical Device | Медицинское изделие |
| | Не использовать повторно |
| | Не стерилизовать повторно |
| | Беречь от влаги |
| 21 PAP | Негофрированный картон (картон) |
| | Зеленая точка |
| | Требование к чистоте. Использованную упаковку выкинуть в урну |
| STERILE EO | Стерилизовано с использованием этиленоксида |
| REF | Каталожный номер |
| UDI | Уникальный идентификационный номер |
| LOT | Партия |
| | Дата производства |



Повязки Cosmopor® silicone/Космопор силикон должны поступать к потребителю исключительно в групповой/потребительской упаковке. Реализация товаров в индивидуальных упаковках не допускается.

Стикер на русском языке, представлен на рисунке 3.

Повязка впитывающая пластырного типа с контактным слоем из силикона Cosmopor® silicone/Космопор силикон

Назначение: предназначена для защиты острых ран: послеоперационных ран, заживающих первичным натяжением, острых ран (порезы, рваные раны и ссадины), и впитывания экссудата (раны с незначительным и умеренным уровнем отделяемого).

Размер и количество: см. на упаковке. СТЕРИЛЬНО. НЕТОКСИЧНО.

Противопоказания: индивидуальная непереносимость.

Условия хранения: хранить в сухом, защищенном от прямых солнечных лучей и влаги месте, при t от 5 °C до 30 °C и относительной влажности воздуха до 65 %. Срок годности: 5 лет.

По истечении срока годности товар подлежит утилизации.

УПП / Импортер: ООО «ПАУЛЬ ХАРТМАНН», Россия. Адрес: 115114, Россия, г. Москва, ул. Кожевническая, д. 7, стр. 1, тел. +7 (495) 7969961, факс +7 (495) 7969960, e-mail: Ru-Mos-Hartmann@hartmann.info

Претензии потребителей принимаются импортером.

РУ: № _____ от _____ Срок действия – бессрочно.

Приоритетной считать информацию на стикере.

 Инструкцию по применению на русском языке
см. на сайте www.hartmann-shop.ru

Рисунок 3 – Макет стикера на русском языке для групповой/потребительской упаковки повязок Cosmopor® silicone/Космопор силикон

12. Список соответствующих стандартов

Перечень применимых международных стандартов предоставлен в таблице 3

Таблица 3 - Перечень применимых международных стандартов

| Номер стандарта | Название/Описание |
|-----------------------|--|
| EN 556-1:2001 | Стерилизация медицинских изделий - Требования к медицинским изделиям категории «СТЕРИЛЬНЫЕ» - Часть 1: Требования к медицинским изделиям, подлежащим финишной стерилизации |
| EN 556-1:2001/AC:2006 | |
| ISO 10993-1:2020 | Биологическая оценка медицинских изделий - Часть 1: Оценка и тестирование в рамках процесса управления рисками |
| EN ISO 10993-3:2014 | Биологическая оценка медицинских изделий – Часть 3: Испытания на генотоксичность, канцерогенность и токсическое воздействие на репродуктивную функцию |

| | |
|---|---|
| EN ISO 10993-5:2009 | Биологическая оценка медицинских изделий – Часть 5: Испытания на цитотоксичность <i>in vitro</i> |
| EN ISO 10993-7:2008 EN ISO 10993-7:2008/AC:2009 | Биологическая оценка медицинских изделий. Часть 7. Остаточное содержание этиленоксида после стерилизации». |
| EN ISO 10993-10:2013 | Биологическая оценка медицинских изделий – Часть 10: Испытания на раздражение и сенсибилизацию кожи |
| EN ISO 10993-11:2018 | Биологическая оценка медицинских изделий – Часть 11: Испытания на острую системную токсичность |
| EN ISO 10993-12:2012 | Биологическая оценка медицинских изделий – Часть 12: Приготовление образцов и эталонные материалы |
| EN ISO 10993-17:2009 | Биологическая оценка медицинских изделий – Часть 17: Установление допустимых пределов для выщелачиваемых веществ |
| EN ISO 10993-18:2020 | Биологическая оценка медицинских изделий – Часть 18: Определение химических характеристик материалов |
| EN ISO 11607-1:2020 | Упаковка для медицинских изделий, подлежащих финишной стерилизации - Часть 1: Требования к материалам, стерильным барьерным системам и упаковочным системам |
| EN ISO 11607-2:2020 | Упаковка для медицинских изделий, подлежащих финишной стерилизации – Часть 2: Требования к валидации процессов формирования, герметизации и сборки |
| EN ISO 11737-2:2020 | Стерилизация медицинских изделий - Микробиологические методы - Часть 2: Испытания стерильности, выполненные при определении, валидации и поддержании процесса стерилизации |
| EN ISO 13485:2016 EN ISO 13485:2016/AC:2018 | Медицинские изделия. Системы менеджмента качества. Требования для целей регулирования |
| EN 13726-1:2002 EN 13726-1:2002/AC:2003 | Методы испытаний для первичных повязок на рану - Часть 1: Аспекты впитываемости |
| EN 13726-2:2002 | Методы испытаний для первичных повязок на рану – Часть 2: Скорость пропускания влаги проницаемыми пленочными повязками |
| EN ISO 10993-23:2021 | Биологическая оценка медицинских изделий - часть 23: Испытания на раздражение (ISO 10993-23:2021) |
| EN ISO 11135:2014/A1:2019 | Стерилизация медицинской продукции – оксид этилена – требования к разработке, валидации и текущему контролю процесса стерилизации медицинских изделий |
| EN ISO 11737-2:2020 | Стерилизация медицинских изделий - Микробиологические методы - Часть 2: Испытания стерильности, выполненные при определении, валидации и поддержании процесса стерилизации |
| EN 868-5:2018 | Упаковка для медицинских изделий, подлежащих финишной стерилизации – Часть 5: Герметичные пакеты и рулоны из пористых материалов и конструкции из полимерной пленки. Требования и методы испытаний; |
| EN 1041:2008+A1:2013 | Информация предоставлена производителем медицинских изделий |
| ISO 9001:2015 | Системы управления качеством – требования |
| EN ISO 11737-1:2018 | Стерилизация медицинских изделий. Микробиологические методы – Часть 1: Определение популяции микроорганизмов на продукции |
| EN 13726-4:2003 | Неактивные медицинские изделия. Методы испытаний для первичных повязок на рану - Часть 4: Прилегаемость |
| EN ISO 14644-1:2015 | Чистые помещения и связанные с ними контролируемые среды – часть 1: Классификация чистоты воздуха по концентрации частиц |
| EN ISO 14644-2:2015 | Чистые помещения и связанные с ними контролируемые среды – Часть 2: Требования к контролю и мониторингу для подтверждения класса чистоты воздуха по концентрации частиц |
| EN ISO 14644-3:2019 | Чистые помещения и связанные с ними контролируемые среды – Часть 3: Методы испытаний |
| EN ISO 14971:2019 | Медицинские изделия. Применение методов управления рисками к |

| | |
|-------------------------------|--|
| | медицинским изделиям |
| ISO 15223-1:2021 | Медицинские изделия. Обозначения, которые должны использоваться на этикетках, этикетках и в медицинской информации медицинских изделий – Часть 1: Общие требования |
| EN 62366-1:2015/A1:2020 | Медицинские изделия - Часть 1: Применение проектирования медицинских изделий с учетом эксплуатационной пригодности |
| ASTM F1980 - 16 | Стандартное руководство по ускоренному старению стерильных барьерных систем для медицинских изделий |
| ASTM F2096-11 (R2019) | Стандартный метод испытаний для обнаружения значительных утечек в упаковке путем внутреннего повышения давления (испытание на образование пузырей) |
| ASTM D4169-16 | Утвержденный технологический процесс для тестирования производительности контейнеров для перевозок и систем |
| MEDDEV 2.7/1 ред. 4: 06.2016 | Клиническая оценка: Руководство для производителей и уполномоченных органов В соответствии с директивами 93/42/EEC и 90/385/EEC |
| MEDDEV 2.12/1 ред. 8: 01.2013 | Рекомендации по системе надзора за медицинскими изделиями |
| MDCG 2020-13 | Добавление шаблона отчета о клинической оценке |

13. Информация о лекарственных средствах, материалах животного и (или) человеческого происхождения содержащихся в медицинском изделии

Продукты не содержат рассасывающиеся компоненты, лекарственные препараты / фармацевтические субстанции (полученные из крови или плазмы человека или нет), ткани или клетки человеческого или животного происхождения, радиоактивные вещества, наноматериалы или другие опасные компоненты.

14. Стерильность

Изделия поставляются в стерильном виде. Метод и параметры стерилизации указаны в таблице 4
Таблица 4 – метод стерилизации МИ

| | |
|------------------------------------|-------------------------------|
| Метод стерилизации | Газообразный этиленоксид (ЭО) |
| Уровень гарантии стерильности(SAL) | 10^{-6} |
| Срок сохранения стерильности | 5 лет |

В случае нарушения стерильной упаковки медицинское изделие применять нельзя.

15. Утилизация

Чтобы минимизировать риск потенциальных угроз инфицирования или загрязнения окружающей среды, одноразовые компоненты Cosmopor® silicone/Космопор силикон следует утилизировать согласно процедуре утилизации в соответствии с применимым и местным законодательством, правилами, нормами и стандартами профилактики инфекции.

После истечения срока годности изделие подлежит утилизации. Изделие относится к классу отходов А: эпидемиологически безопасные отходы, приближенные по составу к твердым бытовым отходам, согласно СанПин 2.1.3684-21. Утилизируйте повязки вместе с обычными больничными или бытовыми отходами.

Для использованного изделия класс опасности медицинских отходов: класс Б (эпидемиологически опасные отходы).

16. Срок годности

Срок годности медицинского изделия составляет 5 лет с даты производства. Дата производства указана на упаковке. После истечения срока годности изделие должно быть утилизировано.

17. Рекламации.

Претензии потребителей принимаются уполномоченным представителем производителя/импортером:

ООО «ПАУЛЬ ХАРТМАНН»

Россия, 115114, г. Москва, ул. Кожевническая, д. 7, стр.1,

Телефон +7 (495) 796 99 61, факс. +7 (495) 796 99 60

Телефон бесплатной горячей линии: 8 800 505 12 12

Электронная почта: reception.ru-mos@hartmann.info

