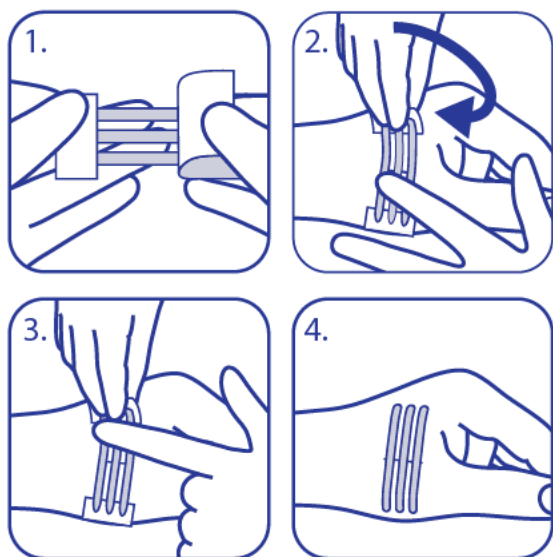




Omnistrip®

Смужки для безшовного закриття ран

Спосіб застосування



Інструкція із застосування

Опис виробу

Смужки для безшовного закриття ран Omnistrip® — це стерильні смужки для стягування країв невеликих ран і хірургічних розрізів. Вони призначені для використання медичними працівниками та непрофесійними користувачами.

Склад

Смужки для безшовного закриття ран Omnistrip® виготовлено з нетканого поліамідного полотна непомітного кольору, покритого поліакрилатним клеєм.

Цільове використання

Смужки для безшовного закриття ран Omnistrip® призначені для первинного закриття незначних ран, що загоюються першим натягом (порізи та рвані рани), хірургічних розрізів, а також для підтримки та стабілізації зашитих ран.

Протипоказання

Смужки для безшовного закриття ран Omnistrip® не підходять для стягування країв ран, що загоюються вторинним натягом. Вони також не підходять для інфікованих, сильно забруднених ран або ран, що кровоточать.

Побічні ефекти

Побічні реакції можуть виникнути у пацієнтів з алергією або підвищеною чутливістю до будь-якого з їх компонентів.

Спосіб застосування (див. піктограми 1-4)

Перед накладанням шкіра повинна бути сухою і чистою.

1. Зніміть середню частину паперової підкладки смужок для закриття рани.

2. Тримаючи смужки для безшовного закриття ран Omnistrip® за краї зовнішньої підкладки, покладіть на рану під прямим кутом до розрізу та притисніть. При цьому переконайтеся, що смужки для стягування країв рани не розтягуються.

3. Зніміть зовнішній захисний папір по одному.

4. Знову притисніть смужки для стягування країв ран.

Знімаючи смужки для безшовного закриття ран Omnistrip®, обов'язково потягніть кожен кінець до центру рани, а потім обережно підніміть.

Спеціальні вказівки

Також можливе накладання смужок по одній. Рекомендується хрестоподібне накладання в області суглоба або інших частин тіла, де краї розрізу піддаються розтягуванню та стягуванню. Виріб може залишатися на місці до 7 днів залежно від клінічної оцінки. Його можна відразу замінити на новий виріб до 3 разів.

Повторне використання одноразового медичного виробу є небезпечним. Повторна обробка виробів з метою їх повторного використання може серйозно пошкодити їхню цілісність і продуктивність. Інформація доступна за запитом.

Перед відкриттям упаковки виробу уважно огляньте її на відсутність ознак пошкодження. Не використовуйте виріб, якщо є видимі ознаки пошкодження, такі як тріщини, продавлювання, отвори або якщо шов ущільнення неоднорідний, розірваний чи неповний.

Утилізація виробу

Щоб звести до мінімуму ризик потенційної небезпеки інфікування або забруднення навколишнього середовища, одноразові компоненти смужок для безшовного закриття ран Omnistrip® слід утилізувати згідно з чинними та місцевими законами, правилами, постановами та стандартами запобігання інфекціям. Утилізуйте виріб разом зі звичайними (лікарняними) відходами.

Повідомлення про інциденти

Для пацієнта/користувача/третьої сторони в Європейському Союзі та в країнах з ідентичною системою нормативного регулювання (Регламент (ЄС) про медичні вироби); якщо під час використання цього пристрою або в результаті його використання стався серйозний інцидент, будь ласка, повідомте про це виробника та/або його уповноваженого представника, а також у ваш національний орган регулювання.








AU – PAUL HARTMANN Pty. Ltd. · Macquarie Park, NSW 2113

GB – PAUL HARTMANN Ltd. · Heywood/Greater Manchester OL10 2TT

ZA – HARTMANN South Africa · Northriding, Johannesburg, Gauteng

Спеціальні вказівки

Зберігати в недоступному для дітей місці.

	Медичний виріб
	Виробник
	Використати до
	Дата виробництва
	Номер партії
	Номер за каталогом
	Ознайомлення з інструкцією із застосування

	Обережно! Зверніться до інструкції із застосування
	Унікальний ідентифікатор медичного виробу
	Радіаційна стерилізація
	Єдина стерильна бар'єрна система
	Повторно не використовувати
	Повторно не стерилізувати
	Не використовувати, якщо пакування пошкоджене
	Зберігати в сухому місці
	Знак відповідності Європейській директиві
	Знак переробки целюлозної продукції
	Пакування підлягає вторинній переробці за умови правильного збору та сортування відходів
	Символ утилізації виробів для Франції
	Пакувальний матеріал підлягає вторинній переробці
	Упаковку слід викинути в урну
	Імпортер та уповноважений представник в Швейцарії

Дата останнього перегляду інструкції із застосування – 09.2023



PAUL HARTMANN AG, Paul-Hartmann-Str. 12,
89522 Heidenheim, Germany
ПАУЛЬ ХАРТМАНН АГ, Пауль-Хартманн-Штр.
12, 89522 Хайденхайм, Німеччина



UA.TR.116

Уповноважений представник в Україні:
ТОВ «КРАТІЯ МЕДТЕХНІКА»,
04107, м. Київ, вул. Багговутівська, буд. 17-21,
Україна
Тел.: 0 800 21-52-32
Електронна пошта: ua@cratia.ua