

Инструкция по применению медицинского изделия

КОНТЕЙНЕР ОДНОРАЗОВЫЙ МЕДИЦИНСКИЙ ПОЛИМЕРНЫЙ НЕСТЕРИЛЬНЫЙ ПО ТУ 22.22.14-015-54287340-2020

ИП 22.22.14-015-54287340-2020

1. НАИМЕНОВАНИЕ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Контейнер одноразовый медицинский полимерный нестерильный по ТУ 22.22.14-015-54287340-2020

2. НАЗНАЧЕНИЕ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Контейнер одноразовый медицинский полимерный нестерильный (далее по лексту — контейнер, изделие) предназначен для использования в целях сбора, сохранения и/или транспортировки диагностических образцов/проб биоматериалов (мочи, кала, мокроты, слизи, ткани) для проведения анализа и/или диагностических исследований.

Контейнер используется как вспомогательное средство в диагностике in vitro. (7)

Потенциальные потребители: пациенты медицинских учреждений и лица, имеющие профессиональную медицинскую подготовку (медицинские сестры, врачи, фельдшеры).

Контейнер выпускается в нестерильном исполнении и предназначен для однократного применения по назначению.

3. ОБЛАСТЬ ПРИМЕНЕНИЯ

Контейнер предназначен для использования в условиях стационарных, амбулаторных, полевых лечебных, лечебно-профилактических, научно-исследовательских, медицинских учреждений и на дому.

Показания к применению: сбор, сохранение и/или транспортировка диагностических образцов/ проб биоматериалов (мочи, кала, мокроты, слизи, ткани) для проведения анализа и/или диагностических исследований.

Противопоказания к применению: Не применять нестерильные контейнеры для диагностических образцов/проб биоматериалов, предназначенных для микробиологических и бактериологических исследований.

4. МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

- 4.1 Работа с контейнером не требует особых мер предосторожности.
- 4.2 НЕ ДОПУСКАЕТСЯ применять контейнер в случае нарушения целостности индивидуальной или групповой упаковки или повреждения стикера.
- 4.3 НЕ ДОПУСКАЕТСЯ применять контейнер по истечении срока годности, указанного на упаковке.
- 4.4 Контейнер не предназначен для центрифугирования.

5. УКАЗАНИЯ ПО ЭКСПЛУАТАЦИИ И УТИЛИЗАЦИИ

- Техническое обслуживание контейнеров не предусмотрено, изделия не ремонтопригодны.
- 5.2 Утилизация контейнеров должна осуществляться в соответствии правилами сбора, учёта и утилизации, установленными уполномоченным федеральным органом исполнительной власти, а также СанПиН 2.1.7.2790.
- 5.3 Изделия с истекшим сроком годности утилизируют как отходы класса А (эпидемиологически безопасные отходы) в соответствии с СанПиН 2.1.7.2790.

Использованные изделия или их детали утилизируют как отходы класса Б (эпидемиологически опасные отходы) в соответствии с СанПиН 2.1.7.2790.

5.4 Утилизации должна подвергаться вся упаковка, в том числе и транспортная, через специальные организации, указанные местными органами власти, но не вместе с бытовыми отходами.

6. ТЕХНИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ

- 6.1 Контейнер состоит из корпуса контейнера, навинчивающейся крышки и ложки (при наличии) или корпуса и навинчивающейся крышки с держателем. Корпус контейнера изготавливается из неокрашенного полипропилена; крышка, крышка с держателем - из неокрашенного или окрашенного полиэтилена или полипропилена; ложка - из окрашенного полипропилена.
- 6.2 Контейнер выпускается в различных исполнениях: с прямым дном или коническим дном с юбкой устойчивости, с навинчивающейся крышкой или навинчивающейся крышкой с держателем, с ложкой или без нее, вместимостью от 25 мл до 250 мл.
- 6.3 Поверхность контейнера и деталей должна быть чистой, гладкой, без пузырей, недоливов, острых кромок, сквозных отверстий, трещин, раковин и сколов. На поверхности деталей изделий допускаются:
 - легкие разводы и волнистость;

- царапины, не ухудшающие товарный вид изделий;
- утяжины;
- облой по линии разъема пресс-формы высотой не более 0,2 мм;
- инородные точечные включения на наружной поверхности размером до 0,5 мм, но не более 5
- следы от толкателя в виде впадин и выступов высотой не более 0,1 мм, или литника высотой не более 0,5 мм;
- срывы по резьбе, не влияющие на функциональность изделия.
- 6.4 Технические характеристики контейнера приведены в таблице 1. Схематическое изображение контейнера приведено в Приложении 1.
- 6.5 На боковой поверхности корпуса контейнера должно быть окно с шероховатой поверхностью для нанесения записи и градуировка.
- 6.6 На дно корпуса контейнера или на крышку контейнера наносят маркировку, содержащую номер гнезда.

7. ПОРЯДОК РАБОТЫ С ИЗДЕЛИЕМ

- 7.1 Порядок работы с изделием в индивидуальной групповой упаковке:
 - Извлечь контейнер из индивидуальной/ групповой упаковки;
 - Открыть крышку контейнера;
 - Поместить биоматериал в контейнер;
 - Плотно закрыть крышку.
- 7.2 Порядок работы с изделием, поставляемым в сборс/ изделием с крышкой с держателем:
 - Извлечь контейнер из транспортной упаковки;
 - Открыть крышку / крышку с держателем контейнера;
 - Поместить биоматериал в контейнер;
 - Плотно закрыть крышку/ крышку с держателем.
- 7.3 Порядок работы с изделием, поставляемым в раздельной комплектации:
 - Извлечь детали контейнера из транспортной упаковки;
 - Поместить биоматериал в корпус контейнера;
 - Плотно закрыть крышку.

8. КОМПЛЕКТНОСТЬ

- 8.1 В комплект поставки контейнеров в индивидуальной или групповой упаковке должно входить:
 - контейнер одного исполнения в индивидуальной или групповой упаковке
 - инструкция по применению*- шт.
 - транспортная упаковка 1 шт.
 - * Инструкция по применению в сокращенном виде поставляется в комплекте с сопроводительной документацией. Допускается наносить инструкцию по применению в сокращенном виде на индивидуальную или групповую упаковку. Полный текст инструкции по применению размещен на сайте www.perint.ru.
- 8.2 В комплект поставки контейнеров без индивидуальной или групповой упаковки должно входить:
 - контейнер одного исполнения
 - инструкция по применению* 1 шт.
 - транспортная упаковка 1 шт.
- * Инструкция по применению в сокращенном виде поставляется в комплекте с сопроводительной документацией. Полный текст инструкции по применению размещен на сайте www.perint.ru.
- 8.3 Контейнер поставляют в комплекте с крышкой и ложкой (при наличии)/ крышкой с держателем (при наличии). Допускается поставка контейнеров в раздельной комплектации и поставка отдельных деталей контейнера для доукомплектации или замены.

9. УСЛОВИЯ ТРАНСПОРТИРОВАНИЯ И ХРАНЕНИЯ

- 9.1 Контейнеры транспортируют при температуре от минус 25°C до плюс 40°C и относительной влажности воздуха от 20% до 100% всеми видами транспорта в чистых сухих крытых транспортных средствах в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на каждом виде транепорта.
- 9.2 Хранят контейнеры в транспортной упаковке в закрытом помещении, исключающем попадание прямых солнечных лучей, на расстоянии не менее 1 м от нагревательных приборов при температуре от минус 15°C до плюс 35°C с относительной влажностью воздуха 40% - 80%.
- 9.3 После транспортирования в условиях отрицательных температур контейноры должны быть выдержаны в транспортной упаковке в нормальных климатических условиях по ГОСТ 15150 не менее 12 ч.

Обозначение исполнения	Внешний вид/	Номинальная	Н (высота с	D (диаметр по
контейнера	комплектация			крышке), мм
	Коническое дно/ с	вместимость, мл	Kpbilikon), MM	крышке), мм
КО1НПП-25 с прозрачной/				0
красной/ коричневой/ белой/	навинчивающейся	25±10%	92,0±10%	31,0±10%
голубой крышкой	крышкой			
	Коническое дно/ с			-
КО1НЛПП-25 с ложкой и прозрачной/ красной/ коричневой/ белой/ голубой крышкой	ложкой без			12
	ограничителя и	25±10%	92,0±10%	31,0±10%
	навинчивающейся			
	крышкой			
КООНПП-30 с прозрачной/ красной/ белой крышкой	Прямое дно/ с			
	навинчивающейся	30±10%	39,5±10%	54,0±10%
	крышкой	3021070	37,321070	34,011070
	-			
КООНЛПП-30 с ложкой и прозрачной/ красной/ белой крышкой	Прямое дно/ с ложкой с		004	
	ограничителем и	30±10%	39,5±10%	54,0±10%
	навинчивающейся	50-1070	37,307	01,011070
	крышкой			
КООНПП-60 с прозрачной/ красной/ белой крышкой	Прямое дно/ с			
	навинчиваемой	60±10%	62.0±10% 54.0-	54,0±10%
	крышкой			1,02.10/0
	Прямое дно/ с ложкой с			
КО0НЛПП-60 с ложкой и прозрачной/ красной/ белой крышкой			0	
	ограничителем и	60±10%	62,0±10%	54,0±10%
	навинчивающейся		02,0 1070	1,021070
	крышкой			
КО0НПП-100 с прозрачной/ красной/ белой крышкой	Прямое дно/ с		5	
	навинчивающейся	100±10%	73,0±10%	62,0±10%
	крышкой	2		-,0-10/0
КО0НДПП-100 с желтой крышкой с держателем	Прямое дно/ с			
	навинчивающейся	100±10%	73,0±10%	62011001
		100±10%	/3,0±1070	62,0±10%
	крышкой с держателем			
КО0НПП-120 с прозрачной/ красной/ белой крышкой	Прямое дно/ с			
	навинчивающейся	120±10%	73,5±10%	62,0±10%
	крышкой			
КООНДПП-120 с желтой крышкой с держателем	Прямое дно/ с			0
	навинчивающейся	120±10%	73,5±10%	62,0±10%
	крышкой с держателем			0230±10%
	Прямое дно/ с			
КООНПП-125 с прозрачной/ красной/ белой крышкой	навинчивающейся	125,100	74.01100/	100
		125±10%	74,0±10%	62,0±10%
	крышкой			
КООНДПП-125 с желтой крышкой с держателем	Прямое дно/ с	77	a	1
	навинчивающейся	125±10%	74,0±10%	62,0±10%
	крышкой с держателем			1070
КО0НПП-150 с прозрачной/ красной/ белой крышкой	Прямое дно/ с	150±10%	86,0±10%	
	навинчивающейся			62 0
	крышкой			62,0±10%
			1-2	
КООНПП-200 с прозрачной/ красной/ белой крышкой	Прямое дно/ с	200	100 6 - 100	
	навинчивающейся	200±10%	100,0±10%	62,0±10%
	крышкой		0	
УООНПП 250 стапличей/	Прямое дно/ с			
КО0НПП-250 с прозрачной/ красной/ белой крышкой	навинчивающейся	250±10%	114,5±10%	62,0±10%
	крышкой		3	
	1 Pattinion			

10. ГАРАНТИИ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

10.1 Изготовитель гарантирует соответствие контейнеров требованиям ТУ 22.22.14-015-54287340-2020 при соблюдении потребителем условий хранения и транспортирования, указаний по эксплуатации, установленных ТУ 22.22.14-015-54287340-2020.

10.2 Гарантийный срок годности контейнеров - 3 года с даты изготовления.

10.3 Гарантийный срок хранения контейнеров – 3 года с даты изготовления.

10.4 При обнаружении следов несанкционированного вскрытия и наличия механических повреждений индивидуальной или групповой упаковки и транспортной упаковки, изготовитель снимает с себя ответственность по гарантийным обязательствам, установленным ТУ 22.22.14-015-54287340-2020.

11. ПРОИЗВОДИТЕЛЬ

Закрытое акционерное общество «Перинт» (ЗАО «Перинт»)

адрес: 192102, Россия, г. Санкт-Петербург, ул. Фучика, 12, корп. 2

тел: 8 812 490 1881, факс: 8 812 490 1882 www.perint.ru e-mail: perint@perint.ru

12. СИМВОЛЫ НА УПАКОВКЕ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ



Запрет на повторное использование

Не использовать при повреждении упаковки

Медицинское изделие для диагностики in vitro

НЕСТЕРИЛЬНО



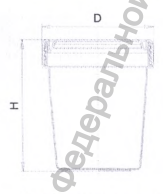
13. Перечень применяемых производителем (изготовителем) медицинского изделия национальных стандартов:

ГОСТ 20790-93/ГОСТ Р 50444-92 «Приборы, аппараты и оборудование медицинские. Общие технические условия», ГОСТ Р ЕН 14254-2010 «Изделия медицинские для диагностики in vitro. Одноразовые емкости для сбора образцов у человека (кроме крови)», ГОСТ Р ИСО 15223-1-2014 «Изделия медицинские. Символы, применяемые при маркировании на медицинских изделиях, этикстках и в сопроводительной документации. Часть 1. Основные требования», ГОСТ Р 52770-2016 «Изделия медицинские. Требования безопасности. Методы санитарно-химических и токсикологических испытаний», ГОСТ ISO 10993-1-2011. «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 1. Оценка и исследования», ГОСТ Р ИСО 10993-2-2009. «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 2. Требования к обращению с животными», ГОСТ ISO 10993-10-2011 «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 10. Исследования раздражающего и сенсибилизирующего действия», ГОСТ ISO 10993-12-2015 «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 12. Приготовление проб и контрольные образцы», МУ 1.1.037-95 «Методические указания. 1.1. Общие вопросы. Гигиена, токсикология, санитария. Биотестирование продукции из полимерных и других материалов».

Приложение 1 Схематическое изображение контейнера



Контейнер с коническим дном и навинчивающейся крышкой



Контейнер с прямым дном и навинчивающейся крышкой



Контейнер с прямым дном и навинчивающейся крышкой с держателем

