

## **Инструкция по применению**

### **Наклейки прозрачные пленочные для закрытия ран и фиксации катетеров: Tegaderm Film и Наклейки прозрачные пленочные для закрытия ран и фиксации катетеров: Tegaderm I.V.**

**Описание:** Наклейки прозрачные пленочные для закрытия ран и фиксации катетеров Tegaderm Film и Tegaderm I.V. состоят из тонкопленочной основы с нанесенным гипоаллергенным безлатексным адгезивом. Наклейки воздухопроницаемы и обеспечивают хороший обмен паров влаги и кислорода, но при этом не пропускают воду и непроницаемы для жидкостей, бактерий и вирусов. \*

\*Тестирование in vitro свидетельствует о том, что наклейка прозрачная пленочная для закрытия ран и фиксации катетеров обеспечивает защиту от проникновения вирусов диаметром 27 нм или выше при условии, если наклейка не повреждена и непроницаема.

## **Область применения**

Для фиксации катетера, фиксации повязок и устройств.

## **Противопоказания**

Каких-либо противопоказаний к применению данных изделий выявлено не было.

## **Предупреждения:**

Не использовать наклейки в качестве замены шовного материала и других первичных средств ушивания раны.

## **Инструкции по применению:**

1. Перед наложением необходимо остановить кровотечение на поврежденном участке кожи.
2. Не растягивайте наклейку во время наложения на рану, поскольку натяжение может травмировать кожу.
3. Во избежание раздражения кожи и для обеспечения плотного прилегания к коже перед наложением наклейки необходимо убедиться, что на коже нет следов мыла или лосьона и что кожа чистая и сухая.
4. Наклейка может накладываться на инфицированные участки кожных покровов, но только под наблюдением медицинского работника.
5. Наклейки Tegaderm не подлежат повторной стерилизации гамма-, бета-излучением или паром.

## **Условия хранения/Срок годности**

Годеи до: см. на упаковке. Хранить при комнатной температуре.

Данное медицинское изделие не подлежит техническому обслуживанию и ремонту.

## **Утилизация**

Утилизировать медицинское изделие в соответствии с локальными/региональными/национальными/международными требованиями законодательства. Медицинские изделия должны утилизироваться местными публично-правовыми организациями в соответствии с СанПиН 2.1.7.2790-10 «Санитарно-эпидемиологические требования к обращению с медицинскими отходами» класс отходов Б).

## **Транспортные условия**

Гарантированный срок службы изделий соответствует указанному на этикетке при хранении согласно рекомендованным условиям хранения. Во время транспортировки изделия могут подвергаться кратковременным колебаниям температур, это не влияет на их безопасность и эффективность.

Медицинское изделие транспортируют всеми видами транспорта.

## **Гарантийные обязательства производителя**

Компания 3М гарантирует отсутствие в своей продукции дефектов, связанных с исходными материалами и производственным процессом.

## **Объяснение символов:**

 Не применять при поврежденной или вскрытой упаковке

 Данный продукт и упаковка не содержат натурального каучукового латекса

RUS: Уполномоченный представитель производителя в РФ:  
ЗАО «ЗМ Россия», 121614, Москва, ул. Крылатская д. 17 стр. 3  
тел.: +74957847474

