

Renoplast®

Назначения и описание принципа действия медицинского изделия. Самоклеящаяся послеоперационная повязка пластырного типа Renoplast® стерильна и предназначена для защиты ран после хирургических операций и травматических повреждений кожи со слабо или умеренно абсорбирующая подушечка является атравматичной (не раздражает рану и не приклеивается к ней), удаляет избыточный экссудат и предотвращает риск инфицирования ран при ее расположении непосредственно на послеоперационных ранах или незначительных повреждениях кожи. Нетканая основа надежно фиксирует повязку и обеспечивает высокую воздухопроницаемость. Повязка безболезненно удаляется с кожи, изолирует рану от окружающей среды и защищает от механических раздражений.

Состав повязки. Подушечка с микроскопической пленкой: нетканый материал (вискоза 90%), дакрон 10% (полиэтилентерефталат) с полиэтиленовым покрытием (100% полиэтилен). Материал-основа: нетканый материал (вискоза 70%), дакрон 30% (полиэтилентерефталат). Клеевой слой: белое масло 75%, канифоль 15%, каучук 10%. Защитное покрытие: антиадгезионная силиконизированная бумага.

Противопоказания. Индивидуальная чувствительность к компонентам повязки (наличие предрасположенности к аллергии).

Способ применения. Вскрыть упаковку, удалить с поверхности повязки защитное покрытие и, не прикасаясь пальцами к подушечке, наложить ее на рану, клеевой слой повязки приклеить к сухой чистой коже. При этом подушечка должна полностью покрыть рану.

Удалять повязку нужно аккуратным движением по росту волос.

Повязку рекомендуется носить не более 24 часов, после чего ее нужно удалить и при необходимости заменить на новую.

Возможные побочные эффекты. Покраснения кожи в области аппликации; кожный зуд. *При возникновении подобных ситуаций следует немедленно прекратить использование повязки и обратиться к врачу.*

Меры предосторожности. 1. Повязку нельзя применять на участки с кожными заболеваниями, открытыми ранами, язвами. 2. Применять сразу после вскрытия упаковки. 3. Не использовать, если упаковка вскрыта или повреждена. 4. Носить повязку не более 24 часов. 5. Не использовать повторно.

Условия хранения. Хранить в оригинальной упаковке при температуре от + 5 °C до + 25 °C и относительной влажности не более 80 %.

Хранить в недоступном для детей месте.

Порядок осуществления утилизации и уничтожения. Утилизировать использованную повязку в соответствии с СанПиН 2.1.3684-21 как отходы класса А (эпидемиологически безопасные отходы, по составу приближенные к твердым коммунальным отходам).

Производитель: Zhejiang Bangli Medical Products Co., Ltd., China/Чжэцзян Банли Медикал Продактс Ко., Лтд., Китай.

Адрес производства: No. 118 Yuegui South Road, City West New District, Youngkang City, Zhejiang Province, 321300, China/Юэгуэй Саус Роуд 118, Сити Уэст Нью Дистрикт, г. Юнкан, провинция Чжэцзян, 321300, Китай.

Уполномоченный представитель в РФ/Импортер: АО «ПФК Обновление».

Юридический адрес: Российская Федерация, 633621, Новосибирская обл., Сузунский р-н, р.п. Сузун, ул. Комиссара Зятыкова, д.18, тел./факс: 8 (800) 200-09-95.

Организация, уполномоченная принимать претензии от потребителя: АО «ПФК Обновление». Российская Федерация, 630096, г. Новосибирск, ул. Станционная, д. 80, email: pretenzii@pfk-obnovlenie.ru