

Инструкция по применению

Премилен (Premilene)/Секурекс (Securex)/Дермасет (Dermaset)

Описание

Премилен (Premilene) представляет собой стерильный нерассасывающийся шовный материал, производное полипропилена. Для лучшей видимости во время работы Премилен окрашен в синий цвет красителем фталоцианин (Зрефдшснфтштфещ (2)-соррег). Материал отвечает всем требованиям Европейской и Американской Фармакопей к стерильным нерассасывающимся материалам. Премилен может быть с прокладками. Прокладки изготовлены из 100%-го политетрафторэтилена (ПТФЭ).

Секурекс (Securex) – это специальный набор для выполнения внутрикожного шва, состоящий из нити Премилен и двух фиксирующих клипс красного и желтого цвета из полиоксиметилена, которые устанавливаются на теле.

Дермасет (Dermaset) – это специальный хирургический набор для наложения кожных швов, состоящий из нити Премилен, полиуретановой трубки и клипсы из полиэтилена.

Показания

Премилен (Premilene) применяется в тех областях хирургии, где используются нерассасывающиеся шовные материалы, в особенности, в сердечнососудистой хирургии и нейрохирургии, где слабо выраженные тромбообразующие свойства Премилен играют позитивную роль в процессе заживления раны. Также Премилен используется в микрохирургии и офтальмологии. Прокладки были разработаны с учетом требований устранения риска порезов сердечно-сосудистых тканей.

Секурекс (Securex) используется для лучшей адаптации тканей при всех кожных ранах (внутрикожном шве), не находящихся под натяжением, когда желателен наибольший косметический эффект.

Дермасет (Dermaset) применяется для лучшей адаптации тканей при всех кожных ранах (наложении кожных швов). Полиуретановая трубка и клипса обеспечивают надежное совмещение краев раны за счет равномерного давления по всей ее длине, что способствует быстрому заживлению тканей.

Действие

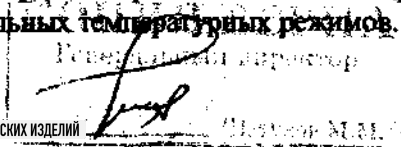
Указанные шовные материалы преимущественно используются для адаптации краев раны, необходимой для ее заживления. При использовании Премилен возникает слабая воспалительная реакция, типичная эндогенная реакция на инородное тело. Со временем шовный материал инкапсулируется фиброзной соединительной тканью.

Противопоказания

не известны

Предупреждения

Повторная стерилизация Премилен, прокладок и клипс Секурекс не допускается. Открытые неиспользованные или поврежденные упаковки следует выбросить. Шовный материал необходимо хранить при комнатной температуре. Не подвергать длительному воздействию экстремальных температурных режимов.



Профилактические меры

При работе с шовным материалом особое внимание должно быть уделено используемым хирургическим инструментам, таким как пинцеты и иглодержатели, для исключения возможности «прищипывания» или перекручивания нити. Кроме того, необходимо знание техники наложения хирургических швов.

Применение

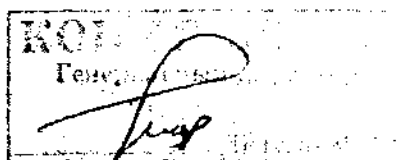
Согласно хирургическим показаниям

Побочные эффекты

Подобно другим шовным материалам, длительный контакт с солевыми растворами (мочой и желчью) может привести к камнеобразованию.

Символы на упаковке

	Не использовать повторно
	Использовать до (Год + Месяц)
STERILE EO	Стерильно, если упаковка не вскрыта или не повреждена. Метод стерилизации: окись этилена
CE 0123	Номер вышеуказанного предмета. Продукт отвечает основным требованиям стандартов 93/42/ЕЕС на медицинские материалы.
	Номер партии
	См. инструкцию по применению
REF	Каталожный номер



Инструкция по применению

ПремиКрон (PremiCron)

Описание

ПремиКрон (PremiCron) представляет собой стерильный, нерассасывающийся, синтетический шовный материал, состоящий из волокон полиэстера, производное полиэтилена терефталата (ПЭТ). Волокна – плетеные с покрытием из силикона согласно находящемуся в обращении размеру нити (USP). Шовный материал ПремиКрон предлагается белым (неокрашенным) и зеленым (окрашенным с помощью красителя В+С зеленого 6) и с размерами USP 5 до USP 8/0. ПремиКрон может быть предложен с тампонами. Тампоны изготовлены из 100%-го политетрафторэтилена (ПТФЭ). ПремиКрон отвечает всем требованиям Европейской Фармакопеи и стандартам USP к стерильным, синтетическим, нерассасывающимся шовным материалам.

Показания

ПремиКрон применяется в общей хирургии, сердечно-сосудистой и сосудистой хирургии. Тефлоновые тампоны были разработаны с учетом требований устранения риска порезов сердечно-сосудистых тканей.

Действие

Использование ПремиКрона может вызвать слабое воспаление тканей, что происходит вследствие постепенного инкапсулирования посредством фиброзной соединительной ткани без значительного уменьшения силы натяжения нити.

Противопоказания

Не известны.

Предупреждения

Повторная стерилизация ПремиКрона не допускается. Открытые неиспользованные или поврежденные упаковки следует выбросить. Шовный материал необходимо хранить при комнатной температуре. Не подвергать длительному воздействию экстремальных температурных режимов.

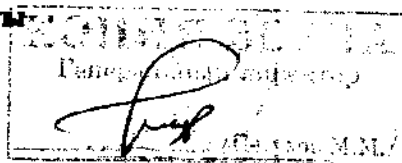
Профилактические меры

При работе с шовным материалом особое внимание должно быть уделено используемым хирургическим инструментам, таким как пинцеты и иглодержатели, для исключения возможности «прищипывания» или перекручивания нити. Кроме того, необходимо знание техники наложения хирургических швов.

Применение

Согласно хирургическим показаниям

Побочные эффекты



Подобно другим шовным материалам, длительный контакт с солевыми растворами (мочой и желчью) может привести к камнеобразованию.

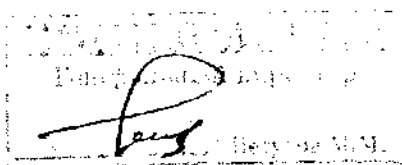
Стерильность

ПремиКрон без тампонов стерилизуется этиленоксидом и гамма-лучами.

ПремиКрон с тампонами стерилизуется при помощи этиленоксида.

Символы на упаковке

	Не использовать повторно
	Использовать до (Год + Месяц)
STERILE! EO	Стерильно, если упаковка не вскрыта или не повреждена. Метод стерилизации: окись этилена
STERILE! R	или облучение гамма-лучами
CE 0123	Номер вышеуказанного предмета. Продукт отвечает основным требованиям стандартов 93/42/ЕЕС на медицинские материалы.
	Номер партии
	См. инструкцию по применению
REF	Каталожный номер



Инструкция по применению

ПТФЭ Пледжетс (PTFE pledgets)

Описание

ПТФЭ Пледжетс (PTFE pledgets) – это отрезки специальной формы из нерассасывающегося бесцветного материала ПТФЭ (политетрафторэтилен). Доступны два вида ПТФЭ Пледжетс (PTFE pledgets) (твердые и мягкие) в различных размерах. ПТФЭ Пледжетс (PTFE pledgets) используются для укрепления швов при использовании нерассасывающихся нитей.

Показания

ПТФЭ Пледжетс (PTFE pledgets) используются для механического закрепления и поддержания швов в тонких тканях и паренхиматозных органах при наложении нерассасывающихся шовных материалов. PTFE pledgets также защищают ткани от механического отрыва или прорезывания нити сквозь ткань.

Применяются преимущественно в сердечно-сосудистой хирургии при:

- протезировании сердечного клапана
- реконструкции клапана
- ушивании дефекта перегородки (пластика с помощью заплатки)
- ушивании миокарда (пластика с помощью заплатки)
- ушивании аорты

Способ применения

Согласно хирургическим требованиям, применяются в качестве опоры для нити при использовании нерассасывающихся шовных материалов.

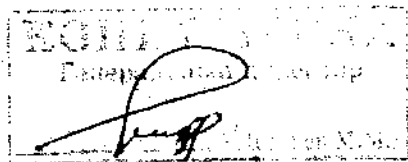
ПТФЭ Пледжетс (PTFE pledgets) могут использоваться также и в кровяном русле.

Принцип действия

Предназначение ПТФЭ Пледжетс (PTFE pledgets) исключительно механическое – в качестве опоры для нити. Как и большинство нерассасывающихся материалов, ПТФЭ Пледжетс (PTFE pledgets) первоначально вызывают умеренную реакцию тканей на инородное тело в организме и с течением времени инкапсулируются соединительной тканью.

Противопоказания

Нельзя использовать ПТФЭ Пледжетс (PTFE pledgets), если известно, что пациент не переносит компоненты материала ПТФЭ Пледжетс (PTFE pledgets) и аллергически реагирует на них.



Меры предосторожности

ПТФЭ Пледжетс (PTFE pledgets) не подлежат повторной стерилизации. Не использовать вскрытые или поврежденные упаковки. Хранить при комнатной температуре. Не допускать воздействия на продукт чрезвычайных температурных колебаний в течение длительного времени.

Следует соблюдать особую осторожность при использовании ПТФЭ Пледжетс (PTFE pledgets) с применением травмирующих хирургических инструментов (пинцетов, иглодержателей).

Побочное действие

В редких случаях при использовании ПТФЭ Пледжетс (PTFE pledgets) не исключается возникновение инфекций, эрозий и формирование фистул на прокладках.

При использовании политетрафторэтиленовых ПТФЭ Пледжетс (PTFE pledgets) нельзя категорично исключить отсоединение шовного материала, эмболизацию и перфорацию.

Не исключается также возникновение реакции тканевой несовместимости на политетрафторэтилен (ПТФЭ).

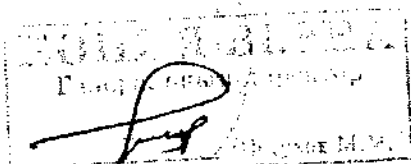
Как и в случаях с другими шовными материалами, при продолжительном контакте ПТФЭ Пледжетс (PTFE pledgets) с солевыми растворами, мочой или желчью возможно образование камней.

Стерилизация

Стерилизация ПТФЭ Пледжетс (PTFE pledgets) осуществляется при помощи окиси этилена.

Дополнительная информация

Нет



Инструкция по применению

ПремиПатч ПТФЭ Пледжетс (PremiPatch PTFE pledgets)

Описание

ПремиПатч ПТФЭ Пледжетс (PremiPatch PTFE pledgets) – это отрезки специальной формы из нерассасывающегося бесцветного материала ПТФЭ (политетрафторэтилен). Доступны два вида ПремиПатч ПТФЭ Пледжетс (PremiPatch PTFE pledgets) (твердые и мягкие) в различных размерах. ПремиПатч ПТФЭ Пледжетс (PremiPatch PTFE pledgets) используются для укрепления швов при использовании нерассасывающихся нитей.

Показания

ПремиПатч ПТФЭ Пледжетс (PremiPatch PTFE pledgets) используются для механического закрепления и поддержания швов в тонких тканях и паренхиматозных органах при наложении нерассасывающихся шовных материалов. PremiPatch PTFE pledgets также защищают ткани от механического отрыва или прорезывания нити сквозь ткань.

Применяются преимущественно в сердечно-сосудистой хирургии при:

- протезировании сердечного клапана
- реконструкции клапана
- ушивании дефекта перегородки (пластика с помощью заплатки)
- ушивании миокарда (пластика с помощью заплатки)
- ушивании аорты

Способ применения

Согласно хирургическим требованиям, применяются в качестве опоры для нити при использовании нерассасывающихся шовных материалов.

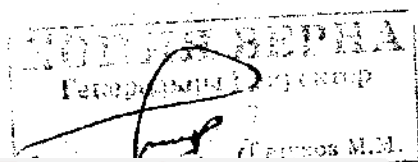
ПремиПатч ПТФЭ Пледжетс (PremiPatch PTFE pledgets) могут использоваться также и в кровяном русле.

Принцип действия

Предназначение ПремиПатч ПТФЭ Пледжетс (PremiPatch PTFE pledgets) исключительно механическое – в качестве опоры для нити. Как и большинство нерассасывающихся материалов, ПремиПатч ПТФЭ Пледжетс (PremiPatch PTFE pledgets) первоначально вызывают умеренную реакцию тканей на инородное тело в организме и с течением времени инкапсулируются соединительной тканью.

Противопоказания

Нельзя использовать ПремиПатч ПТФЭ Пледжетс (PremiPatch PTFE pledgets), если известно, что пациент не переносит компоненты материала ПремиПатч ПТФЭ Пледжетс (PremiPatch PTFE pledgets) и аллергически реагирует на них.



Меры предосторожности

ПремиПатч ПТФЭ Пледжетс (PremiPatch PTFE pledgets) не подлежат повторной стерилизации. Не использовать вскрытые или поврежденные упаковки. Хранить при комнатной температуре. Не допускать воздействия на продукт чрезвычайных температурных колебаний в течение длительного времени.

Следует соблюдать особую осторожность при использовании ПремиПатч ПТФЭ Пледжетс (PremiPatch PTFE pledgets) с применением травмирующих хирургических инструментов (пинцетов, иглодержателей).

Побочное действие

В редких случаях при использовании ПремиПатч ПТФЭ Пледжетс (PremiPatch PTFE pledgets) не исключается возникновение инфекций, эрозий и формирование фистул на прокладках.

При использовании политетрафторэтиленовых ПремиПатч ПТФЭ Пледжетс (PremiPatch PTFE pledgets) нельзя категорично исключить отсоединение шовного материала, эмболизацию и перфорацию.

Не исключается также возникновение реакции тканевой несовместимости на политетрафторэтилен (ПТФЭ).

Как и в случаях с другими шовными материалами, при продолжительном контакте ПремиПатч ПТФЭ Пледжетс (PremiPatch PTFE pledgets) с солевыми растворами, мочой или желчью возможно образование камней.

Стерилизация

Стерилизация ПремиПатч ПТФЭ Пледжетс (PremiPatch PTFE pledgets) осуществляется при помощи окиси этилена.

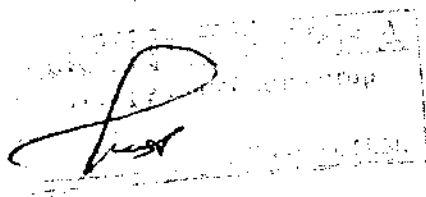
Дополнительная информация

Нет

Символы, изображенные на этикетке

Дата информации

09/2009



Инструкция по применению

Дагрофил (Dagrofil)

Описание

Dagrofil (Дагрофил) представляет собой стерильный, нерассасывающийся, хирургический шовный материал, производное полиэтилена терефталата.

Для лучшей видимости во время работы Дагрофил окрашен либо в зеленый цвет (с помощью красителя D+C зеленого № 6), либо в черный цвет (с помощью Carbon черного С.І. 77 266).

Dagrofil (Дагрофил) применяется в тех областях хирургии, где требуется использование нерассасывающихся шовных материалов.

Области применения

- Кардиохирургия
- Общая хирургия
- Ортопедия
- Закрывание кожных дефектов

Характеристика:

Дагрофил никогда не меняет своей толщины и обладает:

- пластичностью
- надежностью в узле
- гистосовместимостью
- великолепной гладкостью и минимальным травмированием тканей.

Способ действия

Дагрофил вызывает минимальную воспалительную реакцию тканей с последующей инкапсуляцией шовного материала с помощью фиброзной соединительной ткани.

Противопоказания

Не известны.

Предупреждения

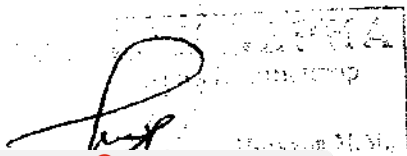
Дагрофил не может быть повторно использован. Открытые неиспользованные или поврежденные упаковки должны быть уничтожены. Хранить при комнатной температуре. Не подвергать длительному воздействию экстремальных температурных режимов.

Используемые материалы:

- Полиэстер плетеный

Профилактические меры

При работе с шовными материалами особое внимание должно быть уделено используемым хирургическим инструментам, таким как пинцеты или иглодержатели, для исключения опасности «прищипывания» или перекручивания нити. Кроме того, необходимо знание техники наложения хирургических швов.



Применение

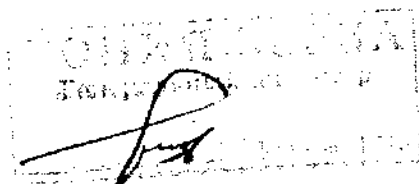
Согласно хирургическим требованиям

Побочные эффекты

При длительном контакте солевыми растворами (мочой, желчью) может приводить к камнеобразованию, подобно другим нерассасывающимся шовным материалам.

Дополнительная информация

Упаковка одноразовая, повторная стерилизация не допускается. Стерилизован гамма-лучами.



Инструкция по применению

Дафилон (Dafilon)

Описание

Daфilon (Дафилон) представляет собой стерильный, монофиламентный, нерассасывающийся, хирургический шовный материал из полиамида.

Для лучшей видимости во время работы Дафилон окрашен в синий цвет (полиамид 6) с помощью Pigment Blue 15:1 и в черный (полиамид 6/6) с помощью Hematein Logwood C.I. 75290, но предлагается и неокрашенным натурального бежевого цвета. Дафилон отвечает все требованиям Евр. Фармакопеи и Фарм. США к стерильным, нерассасывающимся шовным материалам.

Показания

Дафилон применяется в основном для наложения кожных швов, в основном в микрохирургии и офтальмологии.

Способ действия

Дафилон вызывает минимальную воспалительную реакцию тканей с последующей инкапсуляцией шовного материала с помощью фиброзной соединительной ткани. Как свойственно полиамидным шовным материалам, Дафилон *in vivo* постепенно утрачивает силу натяжения нити в результате воздействия эндогенных энзимов.

Противопоказания

Из-за потери прочности в течение длительного периода времени Дафилон противопоказан, когда шовный материал должен обеспечить длительный удерживающий эффект. Микрохирургический Дафилон, имеющий ограниченную прочность на растяжение, не рекомендуется использовать для подкожных и внутрикожных швов, в кардио-сосудистой хирургии, для гастро-интестинальных операций, а также для фиксации сосудистых протезов.

Предупреждения

Дафилон не может быть повторно использован. Открытые неиспользованные или поврежденные упаковки должны быть уничтожены. Хранить при комнатной температуре. Не подвергать длительному воздействию экстремальных температурных режимов.

Используемые материалы:

- Полиамид 6.6/6

Профилактические меры

При работе с шовными материалами особое внимание должно быть уделено используемым хирургическим инструментам, таким как пинцеты или иглодержатели, для исключения опасности «прищипывания» или перекручивания нити. Кроме того, необходимо знание техники наложения хирургических швов.

Применение

Согласно хирургическим требованиям



Побочные эффекты

Не возникают при использовании материалом по инструкции.

Символы на упаковке

Ⓢ Повторно не использовать

📅 Годен до (год и месяц)

STERILE Стерильно, пока пакет не вскрыт или не поврежден. Метод стерилизации - с помощью оксида этилена или облучение гамма-лучами.

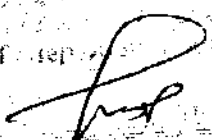
STERILE Метод стерилизации – этиленоксидом.

CE 0123 CE-маркировка и идентификационный номер вышеуказанного предмета. Продукт соответствует основным требованиям стандартов 93/42/ЕЕС на медицинские материалы

LOT Номер партии

⚠ См. инструкцию по применению

REF Каталожный номер

Генеральный директор


Инструкция по применению.

Стилекс (Steelex), Стилекс Стернум Сет (Steelex Sternum Set)

Описание

Стилекс (Steelex) представляет собой стерильный, нерассасывающийся, мультифиламентный или крученный монофиламентный хирургический шовный материал, изготовленный из нержавеющей стали.

Стилекс Стернум Сет (Steelex Sternum Set) - специальный набор хирургического шовного материала, состоящий из монофиламентной нержавеющей стальной проволоки для сшивания грудины. Стилекс и Стилекс Стернум Сет отвечают всем требованиям Фармакопеи США к нерассасывающимся стерильным шовным материалам.

Показания

Стилекс применяется в абдоминальной хирургии, в ортопедии (операции на сухожилиях и серкляж), для хирургии грыж и при сшивании грудины.

Стилекс Стернум Сет применяется для сшивания грудины.

Действие

Стилекс используется для временной адаптации краев ран. Стилекс Стернум Сет предназначен для того, чтобы постоянно оставаться в теле пациента. Применение Стилекс и Стилекс Стернум Сет вызывает слабую воспалительную реакцию, типичную для физиологической реакции на внедрение чужеродного агента. Со временем шовный материал инкапсулируется с помощью фиброзной соединительной ткани.

Противопоказания

Использование Стилекс и Стилекс Стернум Сет противопоказано пациентам с аллергией на основные компоненты (марганец, хром, никель, молибден) нержавеющей стали.

Способ применения

Изогнутая игла проводится через миокард и свободный конец проволоки отрезается при выходе из миокарда. Затем электроды закрепляются к эпикарду с помощью шовного материала размером USP 4/0 или 5/0.

Прямая игла проводится через грудную стенку, рекомендуется зафиксировать кабель на коже. Когда специальная игла находится на внешней стороне тела пациента, она расщепляется и соединяется с наружным водителем ритма напрямую или через адаптер. После этого можно начинать сердечную стимуляцию. Удаление электродов происходит не позднее 30 дней после имплантации.

Предупреждение

Стилекс и Стилекс Стернум Сет не могут быть повторно стерилизованы. Открытые, неиспользованные или поврежденные упаковки должны быть уничтожены. Хранить при комнатной температуре. Избегать длительного воздействия экстремальных температурных режимов.

Меры предосторожности

Нет.

Побочные эффекты

Возможность коррозии при контакте с другими металлами.

Применение

Используются согласно хирургическим требованиям.

Пользователь должен быть ознакомлен с техникой наложения хирургических швов.

При работе со Стилেকс и Стилেকс Стернум Сет особое внимание должно быть обращено на то, что использование хирургических инструментов, таких как пинцеты или иглодержатели, вызывает некоторое повреждение от сдавливания или сгибания.

Символы на упаковке

Ⓢ Повторно не использовать

📅 Годен до (год и месяц)

STERILE Стерильно, пока пакет не вскрыт или не поврежден. Метод стерилизации - с помощью оксида этилена или облучение гамма-лучами.

CE 0123 CE-маркировка и идентификационный номер вышеуказанного предмета. Продукт соответствует основным требованиям стандартов 93/42/ЕЕС на медицинские материалы

LOT Номер партии

⚠ См. инструкцию по применению

REF Каталожный номер

Инструкция по применению.

Силкам (Silcam)/Вирджин Силк (Virgin Silk)

Описание

Силкам и Вирджин Силк представляют собой нить из плетеных или крученых шелковых волокон (полипептидные цепи).

Силкам может быть либо неокрашенным (белым), либо окрашенным в черный цвет с помощью Hematein (Logwood-21 CFR73.1410). Силкам имеет покрытие из чистого пчелиного воска и Вирджин Силк отвечает всем требованиям Американской Фармакопеи для стерильных нерассасывающихся материалов. Силкам также отвечает всем требованиям Европейской Фармакопеи для стерильных нерассасывающихся материалов.

Показания

Силкам применяется в тех областях хирургии, где используются нерассасывающиеся шовные материалы.

Вирджин Силк используется в офтальмологии, при операциях на мягких тканях.

Действие

Силкам, Вирджин Силк вызывают воспалительную тканевую реакцию, после чего постепенно инкапсулируется с помощью фиброзной соединительной ткани. Несмотря на то, что Силкам и Вирджин Силк относятся к нерассасывающемуся шовному материалу, *in vivo* биodeградация протеиновых шелковых волокон в течение длительного периода времени может вызвать постепенную потерю прочности.

Противопоказания

Вследствие постепенного уменьшения прочности, которое может произойти за длительный период времени *in vivo* Силкам и Вирджин Силк не рекомендуется использовать в тех случаях, когда требуется постоянная прочность. Микрохирургический Вирджин Силк, имеющий ограниченную прочность на растяжение, не рекомендуется использовать для подкожных и внутрикожных швов, в кардио-сосудистой хирургии, для гастроинтестинальных операций, а также для фиксации сосудистых протезов.

Предупреждение

Повторная стерилизация не допускается. Открытые неиспользованные или поврежденные упаковки должны быть уничтожены. Хранить при комнатной температуре. Не подвергать длительному воздействию экстремальных температурных режимов.

Профилактические меры

При работе с шовными материалами особое внимание должно быть уделено используемым хирургическим инструментам, таким как пинцеты или иглодержатели, для исключения опасности «прищипывания» или перекручивания нити. Кроме того, необходимо знание техники наложения хирургических швов.

Применения

Согласно хирургическим показаниям.

Побочные эффекты

При длительном контакте солевыми растворами (мочой, желчью) может приводить к камнеобразованию, подобно другим нерассасывающимся шовным материалам.

Символы на упаковке

② Повторно не использовать

☞ Годен до (год и месяц)

STERILE Стерильно, пока пакет не вскрыт или не поврежден. Метод стерилизации - с помощью оксида этилена или облучение гамма-лучами.

STERILE Метод стерилизации – этиленоксидом.

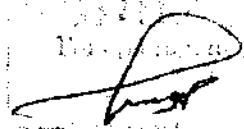
CE 0123 CE-маркировка и идентификационный номер вышеуказанного предмета. Продукт соответствует основным требованиям стандартов 93/42/ЕЕС на медицинские материалы

LOT Номер партии

Δ См. инструкцию по применению

REF Каталожный номер

11-11-2011



Инструкция по применению

Линатрикс (Linatrix)

Описание

Linatrix (Линатрикс) - это стерильный, нерассасывающийся шовный материал, крученный из льняных волокон и обработанный при помощи силиконовых компонентов и поливинилового спирта. Линатрикс изготовлен в соответствии со всеми требованиям Евр. Фармакопеи для стерильных, нерассасывающихся нитей.

Показания

Linatrix (Линатрикс) используется для лечения желудочно-кишечного тракта.

Действие

При использовании Linatrix (Линатрикс) может наблюдаться незначительная воспалительная реакция, которая является типичной эндогенной реакцией на инородные тела. По истечении некоторого времени шовный материал инкапсулируется в фиброзную соединительную ткань. Несмотря на то, что Линатрикс не абсорбируется в организме, биodeградация льняных волокон может привести к длительной последовательной потере общей прочности.

Противопоказания

В связи с последовательной потерей прочности, которая может встречаться в организме в течение длительных периодов применения шовного материала, использование Линатрикса не рекомендуется в случаях, когда требуется постоянное сохранение прочности.

Предварительные меры

Линатрикс не должен подвергаться рестерилизации. Открытую и неиспользованную упаковку следует забраковывать. Шовный материал должен храниться при комнатной температуре. Не подвергать воздействию экстремальных температур длительное время.

Меры предосторожности

При работе с Линатрикс необходимо соблюдать осторожность, чтобы убедиться, что используемые хирургические инструменты, такие как пинцеты или иглодержатели не приведут к сжатию или образованию петель.

Способ применения

Использовать в соответствии с хирургическими потребностями.

Побочные эффекты

Как и в случае с другими шовными материалами, Линатрикс может вызывать литиаз, вызванный длительным контактом с солевыми растворами, такими как, например, моча и желчь.

Примечания и условия хранения

Линатрикс нельзя использовать после истечения срока годности. Открытые и неиспользованные упаковки следует выбрасывать.

Символы на упаковке



Не использовать повторно



Использовать до (Год + Месяц)

STERILE

Стерильно, если упаковка не вскрыта или не повреждена.
Простерилизовано этиленоксидом.

CE 0123

Номер вышеуказанного предмета. Продукт отвечает основным
требованиям стандартов 93/42/ЕЕС на медицинские материалы.

LOT

Номер партии



См. инструкцию по применению

REF

Каталожный номер

Инструкция по применению

Трелон (Trelon)

Описание

Трелон (Trelon) – это стерильный, смотанный и покрытый нерассасывающийся хирургический шовный материал, изготовленный из полиамида 6.6. Шовный материал Трелон покрыт силиконом. Трелон доступен черного цвета в результате окраски экстрактом сандалового дерева (С.І. натуральный черный 1) для лучшего распознавания, и бесцветного (прозрачного).

Трелон соответствует всем требованиям текущего издания Европейской фармакопеи и Фармакопеи США относительно стерильных, нерассасывающихся шовных материалов.

Показания

Шовный материал Трелон предназначен для использования в процессе общего сопоставления мягких тканей и/или наложения лигатуры, включая использование в сердечно-сосудистых, глазных и нейрохирургических процедурах.

Способ действия

Шовные материалы используются прежде всего для адаптации краев раны с целью оказания возможности цельного заживления раны. При использовании шовных материалов Трелон возможна минимальная воспалительная реакция ткани, сопровождаемая постепенной инкапсуляцией шовного материала волокнистой соединительной тканью.

Как и все полиамидные материалы, после длительного нахождения в организме Трелон подвергается постепенной потере прочности шовного материала под воздействием ферментов тела.

Противопоказания

Использование Трелона противопоказано в случаях необходимости постоянного удержания прочности шва, в связи с постепенной потерей его прочности, встречающейся при длительном пребывании в организме.

Предупреждения

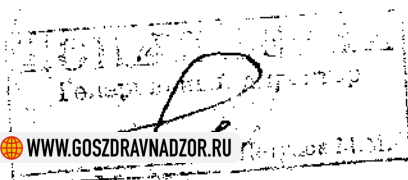
Трелон не подлежит повторной стерилизации. Открытые неиспользованные или поврежденные упаковки должны быть уничтожены. Хранить при комнатной температуре. Не подвергать длительному воздействию экстремальных температурных режимов.

При нанесении на зараженные ткани следует принять во внимание приемлемые хирургические практики.

Меры предосторожности

При работе с шовными материалами особое внимание должно быть уделено используемым хирургическим инструментам, таким как пинцеты или иглодержатели, чтобы не повредить материал при зажимании или образовании петли. Кроме того, необходимо знание техники наложения хирургических швов.

В зависимости от обстоятельств операции и опыта хирурга может потребоваться нанесение дополнительных швов.



Наложение

Следует использовать в соответствии с хирургическими требованиями.

Побочные эффекты

Иногда после вживления всех типов швов на участке раны могут встречаться переходные воспаления и временные раздражения. Как инородное тело, Трелон может усилить существующую инфекцию. Не исключается случайное расхождение раны. Длительный контакт шовного материала с солевыми растворами, такими как моча и желчь, может привести к литиазу.

Дополнительная информация

Шовный материал Трелон доступен в черном цвете или бесцветным (белым), в размерах USP 1 (по метрической системе – 4) до USP 6-0 (по метрической системе – 0,7), в упаковках TS по 6 единиц или в упаковках DDP по 24 или 36 единиц с иглами и без игл.

Инструкция по применению

Cervix-Set (Цервикс Сет)

Описание

Cervix Set (Цервикс Сет) - это специальный хирургический набор, предназначенный для борьбы с истмико-цервикальной недостаточностью во время беременности и предотвращения преждевременных родов.

Наложение шва на шейку матки по технике Shirodkar при помощи Cervix-Set (Цервикс Сет) заключается в применении ленты, из полиэстера или полиэстер содержащей нити, соединенной на каждом конце с тупой, округлой формы иглой.

Кроме того, Cervix Set (Цервикс Сет) используется для наложения шва на шейку матки по технике McDonald или Hefner, которые заключаются в использовании полиэстеровой нити, скрепленной на каждом конце с остроконечной, округлой формы иглой.

Cervix-Set (Цервикс Сет) простерилизован гамма-излучением.

Показания

Cervix Set (Цервикс Сет) используется для лечения истмико-цервикальной недостаточности по следующим техникам наложения шва на шейку матки:

- наложение циркулярного шва по Shirodkar
- наложение шва по McDonald (кисетный шов)
- наложение кисетного шва по Hefner (матрасный шов или U-образный шов)

Действие

Использование Cervix Set (Цервикс Сет) предотвращает раскрытие поврежденной шейки матки. Данная мера уменьшает опасность преждевременных родов и связанных с ними поздних выкидышей.

Противопоказания

Не известны.

Предварительные меры

См. способ применения

Взаимодействие с другими материалами

Не известны

Предупреждения

Не известны

Способ применения

Прежде чем использовать Cervix Set (Цервикс Сет), пользователь должен быть знаком с техникой наложения швов и со свойствами специального комплекта. Cervix Set (Цервикс Сет) должен применяться в соответствии с особыми хирургическими требованиями в соответствии со следующими техниками:

наложение шва на шейку матки (техника Shirodkar)

наложение шва на шейку матки по технике McDonald (кисетный шов)

наложение шва на шейку матки по технике Hefner (матрасный или U-образный шов)

Cervix-Set (Цервикс Сет) должен быть удален до родов (начиная с 38 и 39 недели беременности).

Побочные эффекты

В редких случаях возможны инфекция, разрыв оболочки, кровотечение.

Условия хранения

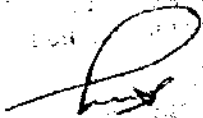
Cervix-Set (Цервикс Сет) нельзя использовать после истечения срока годности. Открытые и неиспользованные упаковки следует выбрасывать. Не подвергать воздействию экстремальных температур длительное время.

Другая информация

Упаковка одноразовая и не может быть повторно стерилизована.

Символы на упаковке

	Не использовать повторно
	Использовать до (Год + Месяц)
	Стерильно, если упаковка не вскрыта или не повреждена. Метод стерилизации – облучение гамма-лучами.
	Номер вышеуказанного предмета. Продукт отвечает основным требованиям стандартов 93/42/ЕЕС на медицинские материалы.
	Номер партии
	См. инструкцию по применению
	Каталожный номер



Инструкция по применению

Tendo-Loop (Тендо-Луп)

Описание:

Tendo-Loop (Тендо-Луп) - это специальный шовный набор на основе Дагрофила, предназначенный для сшивания сухожилий по технике Тсуге. Tendo-Loop представляет собой двойную нить, концы которой сведены вместе и оснащены остроконечной 3/8 иглой с петлей.

Стерилизован гамма-излучением.

Состав:

30 см длинная нить (нить с петлей), нерассасывающаяся, с покрытием, нити из полиэстера USP 3/0 и USP 4/0.

Показания:

Tendo-Loop используется для восстановления сухожильного шва по технике Тсуге с целью лечения разорванных сухожилий.

- срочное сшивание сухожилий
- сшивание сухожилий мышц-сгибателей
- сшивание сухожилий мышц-разгибателей

Действие:

В результате применения Tendo-Loop оба сухожилия сшиваются противоположно друг относительно друга для достаточно длительного и прогрессивного заживления, гарантирующего достаточную стабильность сухожилий.

Противопоказания:

Не известны.

Профилактические меры при применении:

См. способ применения.

Взаимодействие с другими веществами:

Не известны.

Предупреждения:

Нет.

Способ применения:

До начала использования необходимо изучить технику хирургической процедуры, особенности применения и свойства материала. Tendo-Loop должен применяться в соответствии с хирургическими требованиями.

Обычная процедура: иглу с петлевой нитью пропускают через порванное сухожилие и снова вытаскивают приблизительно на расстоянии 1 см от конца разрыва сухожилия, нить пропускают через петлю обратно и последовательно вставляют в поврежденное сухожилие таким образом, чтобы нить выходила вдоль оси поперечного сечения сухожилия. После чего иглу вставляют в среднюю часть второго сухожилия и также вытаскивают на расстоянии 1 см от места разрыва сухожилий.

Два конца разрыва сухожилий аккуратно сближают друг напротив друга одновременным подтягиванием, петлю нити снова пропускают крест-накрест (перпендикулярно) через сухожилие.

Одна нить Tendo-Loop затем обрезается близко к игле, оставшуюся нить пропускают через поверхность сухожилия в последний раз и затем два конца нити завязывают вместе. Для двух точно соответствующих друг к другу концов сухожилий, необходимо убедиться в том, что нити достаточно туго завязаны.

В конце концов точное соответствие и дополнительная переменная стабильность достигаются длительным использованием нитей с рассасывающим шовным материалом.

Tendo-Loop также подходит для всех вариаций нитей Тсуге: внутрисухожильных нитей, двухпетлевых нитей, петлевых нитей, закрепленных узлом в форме восьмерки. Tendo-Loop может оставаться в организме после благополучного заживления.

Побочные эффекты:

Не известны.

Примечания и подробности стабильности:

Tendo-Loop нельзя использовать по истечении срока годности. Открытые и неиспользованные упаковки следует выбрасывать. Не подвергать воздействию экстремальных температур длительное время.

Дополнительная информация:

Продукция предназначена только для однократного применения и не должна повторно стерилизоваться.

Символы, изображенные на этикетке:

	Не использовать повторно
	Использовать до (Год + Месяц)
	Стерильно, если упаковка не вскрыта или не повреждена. Метод стерилизации – облучение гамма-лучами.
	Номер вышеуказанного предмета. Продукт отвечает основным требованиям стандартов 93/42/ЕЕС на медицинские материалы.
	Номер партии
	См. инструкцию по применению
	Каталожный номер
	Размер



Инструкция по применению.

Стилекс Электрод Сет (Steelex Electrode Set)

Описание

Стилекс Электрод Сет - представляет собой специальный хирургический набор для временной электростимуляции после операций на открытом сердце. Он предназначен для временной имплантации и не должен оставаться в теле пациента.

Стилекс Электрод Сет - комплект электродов выполнен из плетеной проволоки из нержавеющей стали (AISI 316L), имеющей пластиковое изолирующее покрытие (полиэтилен). Один ковец проволоки завершается круглой иглой 1/2 или 3/8 окружности, а другой - прямой иглой. Прямая специальная (расщепляемая) игла служит соединением к генератору. Комплект стерилизуется с помощью оксида этилена.

Показания

Стилекс Электрод Сет - электроды используются в послеоперационный период вместе с наружным водителем сердечного ритма для контроля и лечения аритмий.

Действие

Стилекс Электрод Сет - электроды из нерассасывающегося материала применяются для временной стимуляции с минимальной реакцией ткани

Противопоказания

Применение электродов временной кардиостимуляции противопоказано, когда требуется постоянная стимуляция. Использование электродов временной стимуляции противопоказано для пациентов с аллергической реакцией на компоненты материала электродов.

Количество электродов, необходимых для имплантации, и их расположение определяется анатомией и состоянием пациента.

Способ применения

Изогнутая игла проводится через миокард и свободный конец проволоки отрезается при выходе из миокарда. Затем электроды закрепляются к эпикарду с помощью шовного материала размером USP 4/0 или 5/0.

Прямая игла проводится через грудную стенку, рекомендуется зафиксировать кабель на коже. Когда специальная игла находится на внешней стороне тела пациента, она расщепляется и соединяется с наружным водителем ритма напрямую или через адаптер. После этого можно начинать сердечную стимуляцию. Удаление электродов происходит не позднее 30 дней после имплантации.

Предупреждение

Только специально обученный персонал должен проводить работу с временными электродами и кабелями адаптера. Электроды Стилекс должны соединяться с электрическим генератором (водителем ритма) или напрямую, или через кабель адаптера таким образом, чтобы избежать случайного контакта с другими приспособлениями.

Электроды могут быть присоединены к генератору с его собственным водителем ритма или к кабелю адаптера, соединенного с водителем ритма.

Не вставлять электроды или адаптер в розетку или в электрические аккумуляторы.

Срок хранения

Стилекс Электрод Сет не может быть использован после окончания срока годности. Открытая неиспользованная упаковка должна быть уничтожена. Повторно не стерилизовать. Хранить Стилекс Электрод Сет при комнатной температуре. Избегать длительного воздействия экстремальных температур.

Символы на упаковке

Ⓢ Повторно не использовать

Σ Годен до (год и месяц)

STERILE Sterильно, пока пакет не вскрыт или не поврежден. Метод стерилизации - с помощью оксида этилена или облучение гамма-лучами.

CE 0123 CE-маркировка и идентификационный номер вышеуказанного предмета. Продукт соответствует основным требованиям стандартов 93/42/ЕЕС на медицинские материалы

LOT Номер партии

Δ См. инструкцию по применению

RF Каталогный номер

Инструкция по применению

Иа Сет (Ear Set)

Ear Set – это специальный шовный набор, состоящий из стальной проволоки, монофиламентной; относится к нерассасывающимся шовным материалам для проведения реконструктивных операций на ухе.

Показания:

Ear Set – это специальный набор, предназначенный для общих или частичных реконструктивных операций на ухе при травмах или в случаях микротии.

Состав:

Ear Set представлен в виде стальной проволоки, монофиламентной, без покрытия, диаметр USP 5/0, с неизменной прочностью.

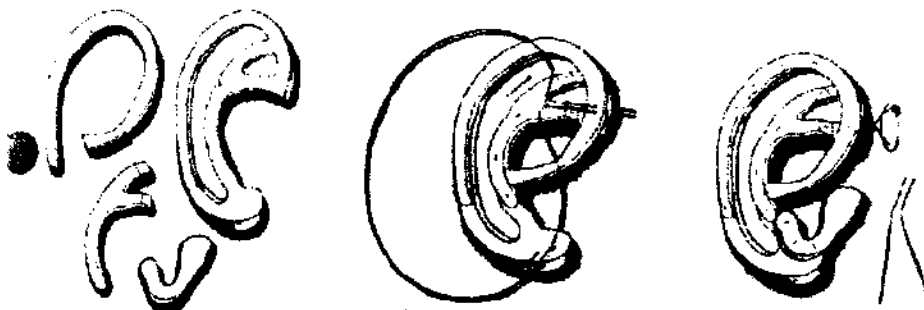
Ear Set включает в состав 2 дополнительные иглы для фиксации хряща.

Противопоказания:

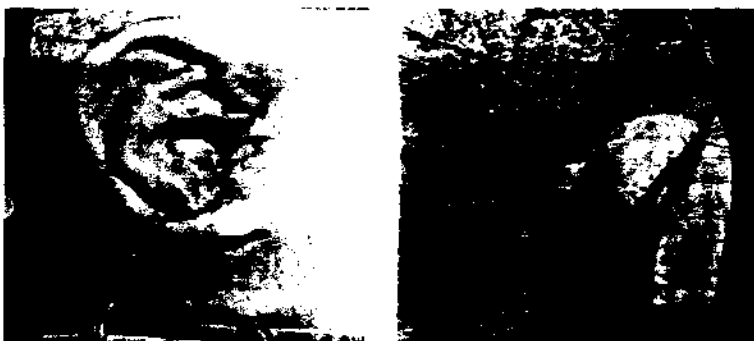
Не известны.

Метод стерилизации:

Простерилизован этиленоксидом.



Используя ребро хряща, моделирование нового уха осуществляется при помощи пластика или восковой матрицы. Различные части хряща собираются вместе и с помощью двухплечевой нержавеющей стальной проволоки размером USP 5/0. Обе иглы направлены параллельно одна другой и проходят через хрящ. Затем иглы срезаются и нити переплетаются между собой.



Хрящ помещают под кожей с двумя специальными силиконовыми каналами, соединенными с гидроклапаном аспирационного устройства. Вакуумный нагнетательный прибор будет впоследствии оттягивать кожу на хрящ и скрывать его. Каналы могут оставаться до 4-х дней.

После 6 месяцев ухо может быть приподнять хирургическим путем. Новая часть хряща может быть использована для данных целей по возможности путем наложения швов с имеющейся структурой хряща при помощи двухплечевой 5/0 нержавеющей стальной проволоки. Данная новая часть хряща будет покрываться временно-париетальной фасцией и кожей, привитой на нее.

Примечания и условия хранения

Ear Set нельзя использовать после истечения срока годности. Открытые и не-использованные упаковки следует выбрасывать.

Символы на упаковке

	Не использовать повторно
	Использовать до (Год + Месяц)
	Стерильно, если упаковка не вскрыта или не повреждена. Простерилизовано этиленоксидом.
	Номер вышеуказанного предмета. Продукт отвечает основным требованиям стандартов 93/42/ЕЕС на медицинские материалы.
	Номер партии
	См. инструкцию по применению
	Каталожный номер

Инструкция по применению

Пателла Сет (Patella Set)

Описание

Patella Set (Пателла Сет) - это специальный хирургический набор для лечения переломов надколенника. Patella Set (Пателла Сет) состоит из монофиламентной стальной проволоки (60 см) и режущей иглы HS120 (USP7).

Стерилизация: гамма лучами.

Показания

Patella Set (Пателла Сет) используется при всех переломах надколенника, которые требуют наложения стягивающих петель, церкляжа или их комбинации, или в сочетании со спицами Киршнера.

Действие

Фрагменты надколенника тщательно соединяются с использованием Patella Set (Пателла Сет) до тех пор пока не завершится процесс заживления. Patella Set (Пателла Сет) после этого удаляется.

Противопоказания

Не известны.

Предварительные меры

См. способ применения

Взаимодействие с другими материалами

Не известны

Способ применения

Прежде чем использовать Patella Set (Пателла Сет), пользователь должен быть знаком с техникой наложения швов и со свойствами специального комплекта. Patella Set (Пателла Сет) должен применяться в соответствии с особыми хирургическими требованиями.

Стягивающие петли

Проволока Patella Set (Пателла Сет) должна располагаться поверх надколенника вентрально и направляться через места соединения связок проксимально и дистально, как можно ближе к кости в области прободающих (шарпеевых) волокон. Таким образом снимается все напряжение и кость подвергается только силам сжатия. Это предотвращает появление смещений в надколеннике и значительно сокращает послеоперационный период неподвижности.

Церкляж

После выявления перелома необходимо ввести большую иглу снизу близко к месту соединения связок. Провести иглу вокруг надколенника несколько раз и вывести точно рядом с местом ввода. Patella Set (Пателла Сет) должен очень плотно окружать надколенник, как обод. Не следует вставлять никаких мягких материалов между надколенником и проволокой. Особое внимание надо уделить тому, чтобы не повредить хрящ с задней стороны надколенника. В случае необходимости осколки надколенника должны полностью удаляться.

Стягивающие петли в сочетании с церкляжем или спицами Киршнера

Patella Set (Пателла Сет) также можно использовать для остеосинтеза надколенника с помощью стягивающих петель в сочетании с церкляжем или спицами Киршнера. Не следует завязывать проволоку. После точной репозиции фрагментов, сначала откусите проволоку от иглы, затем скрутите концы вместе и оставьте короткий конец. В заключение загните концы вниз, чтобы избежать перфорации кожи после закрытия раны. Тщательное скручивание концов проволоки вместе предотвращает смещение фрагментов в период заживления.

Patella Set (Пателла Сет) удаляется примерно через год в зависимости от клинических результатов.

Побочные эффекты

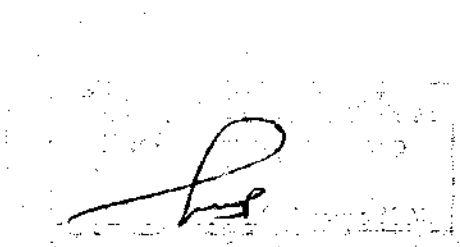
Не известны.

Примечания и условия

Patella Set (Пателла Сет) нельзя использовать после истечения срока годности. Открытые и неиспользованные упаковки следует выбрасывать. Не подвергать воздействию экстремальных температур длительное время.

Другая информация

Упаковка одноразовая и не может быть повторно стерилизована.



Инструкция по применению

Tendofil (Tendofil)

Описание

Tendofil (Тендофил) - это специальный хирургический набор для сшивания сухожилий. Tendofil (Тендофил) состоит из двух крученых проволок, с одной стороны присоединенных вместе к прямой игле, а с другой стороны - к изогнутой. Дополнен V-образным крючком. Способ стерилизации - гамма - облучение.

Состав:

- полифиламентная стальная проволока USP3
- стальной крючок
- иглы GS40, HS18
- силиконовый диск с одним отверстием
- стальные диски с одним и двумя отверстиями.

Показания

Tendofil (Тендофил) используется для сшивания, согласно методике Лингеманна, сгибабельных сухожилий или ослабленных разгибательных сухожилий.

Способ действия

С помощью Tendofil (Тендофил) два конца сухожилий удерживаются вместе до тех пор, пока не происходит заживление. После этого Tendofil (Тендофил) удаляется.

Противопоказания

Неизвестны

Предварительные меры

См. способ наложения

Взаимодействие с другими материалами

Не известны

Предупреждения

Нет

Способ наложения

Прежде чем использовать Tendofil (Тендофил), пользователь должен быть знаком с хирургической техникой, особенностями применения и свойствами специального шовного комплекта. Tendofil (Тендофил) должен использоваться в соответствии с хирургическими особенностями.

Прямая игла пропускается сначала через проксимальную и затем через дистальную часть разорванного сухожилия. В обоих случаях на расстоянии 2-х см от краев. Затем прямая игла выводится через кожу. Два конца сухожилий аккуратно сближаются подтягиванием дистального конца проволоки до тех пор, пока маленький крючок не продвинет проксимальный конец сухожилия в дистальном направлении.

Дистальный конец проволоки с прямой иглой пропускается через отверстие в силиконовом диске, а потом в стальном. Прямая игла отрезается и два конца проволоки, которые теперь свободны, пропускаются через два отверстия на втором стальном диске и завязываются.

Проксимальный конец проволоки выводится через кожу с помощью изогнутой иглы. После того как сухожилие срослось, двойная проволока отрезается под силиконовым диском и вытягивается за противоположный конец. Не следует удалять Tendofil (Тендофил) ранее 3 недель после операции.

Побочные эффекты

Нет.

Примечания и условия хранения

Tendofil (Тендофил) нельзя использовать после истечения срока годности. Открытые и неиспользованные упаковки следует выбрасывать. Не подвергать воздействию экстремальных температур длительное время.

Другая информация

Упаковка одноразовая, повторная стерилизация не допускается.

Инструкция по применению

Ventrofil (Ventrofil)

Описание

Ventrofil (Вентрофил) - это специальный хирургический набор для лечения и предотвращения разрыва абдоминальной стенки после лапаротомии и для снятия нагрузки на основной шов. Разгрузочный шов накладывается с внешней стороны от основной раны (например, при лапаротомии) и стабилизируется с помощью специальных поддерживающих пластин.

Стерилизация: гамма лучами.

Ventrofil (Вентрофил) состоит из:

- двух овальных полиэтиленовых пластин, одна сторона которых с мягким основанием
- 75 см или 90 см полифиламентной проволоки, покрытой полиэтиленом, с двумя режущими иглами (DS100).

Показания

Ventrofil (Вентрофил) используется у проблемных пациентов для лечения и для избежания разрыва абдоминальной стенки после лапаротомии или в других случаях расхождения рубца.

Это может быть при:

- общих проблемах, связанных с заживлением ран (ожирение, диабет, возраст и др.)
- гнойных операциях
- срочной лапаротомии
- повторной лапаротомии
- бронхо-легочной инфекции
- раковых операциях
- продолжительных операциях
- проблемах после применения коагуляции.

Действие

При использовании Ventrofil (Вентрофил) напряжение с индивидуального шва фасции снимается и распределяется на всю поверхность абдоминальной стенки. Таким образом, этот шов помогает избежать расхождений краев раны и способствует нормальному заживлению основного шва, особенно шва фасций. Он препятствует открытию рубца и разрывам абдоминальной стенки. После заживления раны Ventrofil (Вентрофил) удаляют.

Противопоказания

Не известны.

Предварительные меры

См. способ применения

Взаимодействие с другими материалами

Не известны

Способ применения

Прежде чем использовать Ventrofil (Вентрофил), пользователь должен быть знаком с техникой наложения швов и со свойствами специального комплекта. Ventrofil (Вентрофил) должен применяться в соответствии с особыми хирургическими требованиями.

Шов должен начинаться и заканчиваться как можно дальше от операционной раны и накладываться приблизительно по касательной к абдоминальной стенке (фасция и мышцы) Брюшина должна быть закрыта предварительно.

Как правило, две пластины, помещенные слева и справа от раны, снимают напряжение от стальной проволоки. Разгружающие швы только тогда служат своему назначению, если они способствуют снятию напряжения шва срединной фасции. Для получения такого U-образного шва, наложенного вне брюшины, необходимо провести его латерально через абдоминальную стенку параллельно, насколько это возможно, к слоям фасций. При этом края фасций соединяются без усилий. Только в этом случае гарантируется, что напряжение в абдоминальной стенке эффективно и полностью передается на пластины.

До того, как закрыть абдоминальную стенку, необходимо поставить дренаж или вывести стому. Инфицированные или гнойные раны должны быть предварительно открыты. Даже если появляется расхождение фасции рана полностью не откроется и не произойдет выпадение внутренних органов. Благодаря покрытию проволоки и большому диаметру значительно уменьшен риск повреждения тонкого кишечника.

Разгрузочные швы всегда накладываются парами. U-образный шов фиксируется 4-5 квадратными узлами. Проволока пропускается через щели в пластинах. Натяжение проволоки можно регулировать дополнительными узлами (не следует коротко отрезать концы проволоки) и помещением дополнительных пластин.

В случае нормального заживления раны Ventrofil (Вентрофил) удаляется через две недели после операции. В случае осложнения Ventrofil (Вентрофил) оставляют до 8 недель.

Побочные эффекты

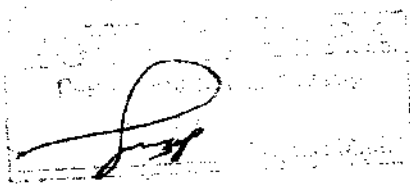
Могут появиться очаговые ишемические некрозы рядом со швом в результате увеличенного давления в тканях.

Примечания и условия

Ventrofil (Вентрофил) нельзя использовать после истечения срока годности. Открытые и неиспользованные упаковки следует выбрасывать. Не подвергать воздействию экстремальных температур длительное время.

Другая информация

Упаковка одноразовая и не может быть повторно стерилизована.

A handwritten signature in black ink is written over a circular stamp. The stamp contains some text, but it is mostly illegible due to the signature and the quality of the scan. The signature appears to be a stylized 'S' followed by some characters.

Инструкция по применению

Суржикал Луп (Surgical Loop)

Описание

Суржикал Луп (Surgical Loop) является специальным хирургическим приспособлением для изолирования, маркировки, механического поддержания и наложения петли во время оперативного вмешательства на органах, кровеносных сосудах.

Суржикал Луп (Surgical Loop) представляет собой способную к растяжению либо силиконовую полосу (без покрытия), либо хлопчатобумажную полосу – сеточку (со специальным покрытием). Суржикал Луп (Surgical Loop) предлагается различной окраски для улучшения распознавания.

Surgical Loop подвергнут стерилизации с помощью оксида этилена и является продуктом одноразового использования.

Показания

- Для наложения петли и механического поддержания органов
- Для изолирования и наложения петли на кровеносные сосуды, сухожилия, нервы
- Для маркирования тканей

Действие

При использовании материала Суржикал Луп (Surgical Loop) для изолирования, маркировки, наложения петли и механического поддержания тканей улучшается обзорность операционного поля, что значительно упрощает проведение хирургических мероприятий.

Противопоказания

Не выявлены.

Профилактические мероприятия

Не требуются.

Взаимодействие с другими веществами

Не обнаружено.

Предупреждения

Суржикал Луп нельзя оставлять в тканях организма.

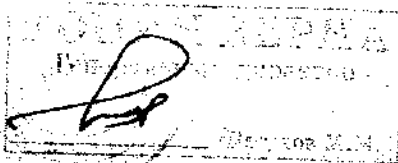
Применение

До начала использования необходимо изучить технику хирургической процедуры, особенности применения и свойства материала. Суржикал Луп должен применяться в соответствии с хирургическими требованиями. После завершения операционного вмешательства Суржикал Луп должен быть удален.

Побочные эффекты

Не обнаружены.

Меры предосторожности



Суржикал Луп не может быть использован после окончания срока годности. Открытая неиспользованная упаковка должна быть уничтожена. Не подвергать длительному воздействию экстремальных температурных режимов.

Хранение

Суржикал Луп (Surgical Loop) не может быть использован после окончания срока годности. Открытая, неиспользованная упаковка должна быть уничтожена. Хранить при комнатной температуре. Не подвергать длительному воздействию экстремальных температурных режимов.

Срок хранения: 5 лет.

Инструкция на русском языке имеется.

Дополнительная информация

Упаковка одноразовая, повторная стерилизация не допускается. Упаковка: стандартные коробки по 24 шт.

