



SERAFLEX®

de GEBRAUCHSANWEISUNG
NAHTMATERIAL
aus SEIDE

it VARTOJIMO INSTRUKCIJA
NATŪRALI NESI REZORBUOJANTI
SIUVIMOMEDŽIAGA

en INSTRUCTIONS FOR USE
SUTURE MATERIALS of SILK

hu HASZNÁLATI UTASÍTÁS
SELYEMBŐLKÉSZÜLT VARRÓANYAGOK

fr MODE D'EMPLOI
MATÉRIAU DE SUTURE en SOIE

pl INSTRUKCJA OBSŁUGI
NIĆ CHIRURGICZNE Z WŁÓKNIAMI

it ISTRUZIONI PER L'USO
MATERIALE DA SUTURA in SETA

ru ИНСТРУКЦИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ
ШОВНЫЕ МАТЕРИАЛЫ ИЗ ШЕЛКА

es INSTRUCCIONES DE USO
MATERIAL DE SUTURA de SEDA

nl GEBRUIKSAANWIJZING
HECHTMATERIAAL van ZIJDE

pt INSTRUÇÕES DE SERVIÇO
MATERIAL DE SUTURA, à base de SEDA

bg ИНСТРУКЦИЯ ЗА УПОТРЕБА
КОПРИНЕНИ И РИПТИЧНИ НИЦИ

cs NÁVOD K POUŽITÍ
CHIRURGICKÝ ŠÍVACÍ MATERIÁL Z VĚDÁBÍ

lv LIETOŠANAS INSTRUKCIJA
ĶIRURĢISKIE ŠŪJAMIE MATERIĀLI no ZĪDĀ

NAHTMATERIALIEN aus SEIDE • SERAFLEX®

BESCHREIBUNG

Bei SERAFLEX® handelt es sich um natürliches, nicht-resorbierbares, steriles chirurgisches Nahtmaterial aus den Kokon-Fasern des Maulbeerseidenspinners (*Bombyx mori* L.). Der Ausgangsstoff, die Rohseidenfaser, besteht überwiegend aus den beiden Proteinen Fibroin und Sericin.

Zur Herstellung von SERAFLEX® wird die Rohseidenfaser entbastet, d.h. von Sericin befreit, und gebleicht. SERAFLEX® ist ein gebleichtener, silikonbeschichteter Faden und wird mit Logwood black (Hämatein), Colour Index Nr. 75290 schwarz eingefärbt oder ungefärbt angeboten. SERAFLEX® in der Großpackung wird in einer Isopropanolhaltigen Aufbewahrungslösung geliefert.

Unsere Nahtmaterialien aus Seide sind als Kombinationen mit Edelstahlnadeln oder unbenadelt erhältlich. Sie entsprechen den Grundlegenden Anforderungen der Richtlinie über Medizinprodukte 93/42/EWG und der harmonisierten Norm der Europäischen Pharmakopöe (EP) "Steriles, nicht-resorbierbares Nahtmaterial (Fila non resorbilia sterilis)" oder der Monografie "Nonabsorbable surgical suture" der United States Pharmacopeia (USP) in der jeweils aktuellen Ausgabe. Abweichend von der Norm beträgt bei Großpackungen die max. Fadenlänge nicht 3,5 sondern 100 m.

ANWENDUNGSGEBIETE

Unsere Nahtmaterialien aus Seide eignen sich zu allen Wundnähten und Ligaturen, bei denen nicht-resorbierbares Fadenmaterial indiziert ist, mit Ausnahme der Anwendung am zentralen Kreislauf- oder Nervensystem. Seidefäden können auch als Haltenähte und zum Markieren eingesetzt werden.

ANWENDUNG

Bei der Auswahl und Anwendung des Nahtmaterials sollten der Zustand des Patienten, die Er-

fahrung des Arztes, chirurgische Technik sowie Größe der Wunde berücksichtigt werden. Zur Knotensicherung sollten die eingeführten Standardknotentechniken eingesetzt werden. Um Nadelbeschädigungen beim Nähen zu vermeiden, wird empfohlen, die Nadel in einem Bereich zwischen dem Ende des ersten Drittels vom Nadelende aus gesehen und der Nadelmitte zu fassen.

WIRKUNG

Die medizinische Naht hat im Rahmen der Wundversorgung die Aufgabe, eine Verbindung von Gewebe zu Gewebe bzw. von Gewebe zu allogenem Material herzustellen. Die Unterbindung oder Ligatur als Sonderform der Naht dient zum Verschluss von Hohlorganen.

Nahtmaterial aus Seide wird im Körper langsam fortschreitend von Bindegewebe eingekapselt. Es ist nicht resorbierbar, kann aber im Gewebe aufgrund proteolytischer Abbauvorgänge allmählich an Reißkraft verlieren.

GEGENANZEIGEN

Nahtmaterialien aus Seide dürfen nicht bei bekannter Allergie gegen Seide verwendet werden. Sie sind nicht zur Anwendung am zentralen Kreislauf- oder am zentralen Nervensystem bestimmt. Aufgrund der möglichen Reißkraftabnahme im Körper dürfen Nahtmaterialien aus Seide nicht verwendet werden, wenn eine dauerhafte Stabilität des Fadens gefordert ist.

WARNHINWEISE / VORSICHTSMASSNAHMEN / WECHSELWIRKUNGEN

Je nach Anwendungsgebiet variieren die Anforderungen an das Nahtmaterial und die erforderlichen Techniken. Der Anwender sollte daher mit den chirurgischen Techniken vertraut sein. Bei der Wahl des Nahtmaterials sollten dessen in-vivo-Eigenschaften berücksichtigt werden. Bei längerfristigem Kontakt mit den Gallen- oder Harnwegen besteht bei Seidefäden wie bei allen Fremdkörpern die Gefahr einer Steinbildung. Bei Nähten in indizierten Geweben ist die Anwendung geeigneter Begleitmaßnahmen geboten, da durch die multi-fadenstrukturierte Fadenstruktur eine

Infektion länger aufrechterhalten werden kann. Die chirurgischen Instrumente sollten sorgfältig gehandhabt werden, um Fadenverletzungen zu vermeiden. Das Verformen von Nadeln oder Fasern außerhalb der empfohlenen Zone kann Nadelbruch zur Folge haben. Die Handhabung und Entsorgung von Nadeln sollte wegen der Kontaminationsgefahr als Folge von Stichverletzungen mit besonderer Sorgfalt erfolgen.

UNERWÜNSCHTE WIRKUNGEN

Bei der sachgerechten Verwendung von Nahtmaterialien aus Seide können die folgenden unerwünschten Wirkungen auftreten:
vorübergehende, mäßig ausgeprägte lokale Reaktionen sowie entzündliche Reaktionen auf den Fremdkörper; Bildung von Fadenfisteln oder Granulomen; Steinbildung bei längerfristigem Kontakt mit salzhaltigen Lösungen; bei prädisponierten Patienten allergische Reaktionen.

STERILITÄT

Unsere Nahtmaterialien aus Seide werden durch Ethylenoxid, Seide in der Großpackung durch Bestrahlung sterilisiert angeboten. Nicht resterilisieren, kritische Änderungen der Gebrauchstauglichkeit möglich (nähere Angaben auf Anforderung erhältlich)!

Bei Großpackungen ist nach Anbruch eine aseptische Entnahme über einen Zeitraum von 6 Monaten gewährleistet. Bitte vermerken Sie das Aufbrauchsdatum mittels beiliegendem Etikett auf der Verpackung.

Packungen, die für eine Anwendung bereits geöffnet, jedoch nicht verwendet bzw. bei Großpackungen nicht entsprechend der Vorschrift (siehe HINWEISE FÜR DIE ENTNAHME AUS DER VERPACKUNG) behandelt wurden, verwerfen!

LAGERBEDINGUNGEN

Unsere Nahtmaterialien aus Seide sollten bei Raumtemperatur, trocken und sauber aufbewahrt werden. Sie dürfen nach Ablauf des Haltbarkeitsdatums, bei Großpackungen auch des Aufbrauchsdatums nicht mehr verwendet werden. Großpackungen sind vor Licht und UV-Strahlung geschützt zu lagern.

HINWEISE FÜR DIE ENTNAHME

AUS DER VERPACKUNG

Minibox: Zur problemlosen Entnahme sollte der Faden nicht schräg, sondern senkrecht nach oben aus der Minibox gezogen werden.

Minibox - Mikronähte im Schutzschlauch: Schlauch aus der Minibox-Fixierung lösen; Nadel mit Nadelhalter greifen und Faden aus dem Schutzschlauch herausziehen; wird ein kürzerer Faden gewünscht, sollte er zusammen mit dem Schutzschlauch durchgeschnitten werden; bei doppelt armierten Fäden können auf Wunsch nach Durchtrennen der Fadenschlaufe am Ende des Schutzschlauchs 2 Einzelfäden entnommen werden.

Großpackung (auch als Fadenspender oder Flachpackung bezeichnet): Originalitätssverschluss (Kappensicherung) entfernen und mittels beiliegendem Etikett das Aufbrauchsdatum auf der Großpackung vermerken; bei Beachtung der folgenden Hinweise ist nach Anbruch eine aseptische Entnahme über einen Zeitraum von 6 Monaten gewährleistet. Kamin-Kappe an der Griffbüchse aufklappen und am hinteren Teil der Kappe lösen. Falls die Großpackung bereits geöffnet, d. h. die Kappensicherung entfernt oder geöffnet wurde, vor dem Einsatz die Innenseite des Kamins mit einem handelsüblichen Produkt auf alkoholischer Basis desinfizieren. Fadeneinde mit einem sterilen Instrument herausziehen. Die ersten 10 cm des Fadens verwerfen. Fadenabschnitt in der gewünschten Länge entnehmen, Faden bündig abschneiden und Kappe schließen. Nach Abschluss des Eingriffs, spätestens aber nach 4 Stunden, sowie bei sonstigem Bedarf die Innenseite von Kamin und Kappe mit einem handelsüblichen Produkt auf alkoholischer Basis desinfizieren und Kappe schließen.

HANDELSFORM

Unsere Nahtmaterialien aus Seide werden in verschiedenen Stärken, Längen und Farben sowie mit verschiedenen Nadeln oder unbenadelt geliefert. Die Fäden bzw. Kombinationen können einzeln oder zu mehreren (Multipack) in einer Sterilverpackung enthalten sein. Für Großverbraucher

sehen wirtschaftliche Großpackungen zur Verfügung. Genauere Angaben entnehmen Sie bitte dem Katalog.

ERKLÄRUNG DER SYMBOLE AUF DER VERPACKUNG

-  014 CE-Zeichen und Identifikationsnummer der Benannten Stelle. Das Produkt entspricht den Grundlegenden Anforderungen der Richtlinie über Medizinprodukte 93/42/EWG
- S**  Chirurgisches Nahtmaterial, nicht resorbierbar, gelüftet, beschichtet, ungefärbt
- S**  Chirurgisches Nahtmaterial, nicht resorbierbar, gelüftet, beschichtet, gefärbt
- .** Seide
- y** Antireflex-Nadel
- X** Abziehbare Nadel

Die Symbole und Abkürzungen für die Nadelkennzeichnung sind im Katalog erläutert.

 Bei beschädigter Verpackung nicht verwenden

SILK SUTURE MATERIALS

• SERAFLEX®

DESCRIPTION

SERAFLEX® is a natural, nonabsorbable, sterile surgical suture material derived from the cocoon fibres of the silkworm moth (*Bombyx mori* L.). The starting material, the raw silk fibre, consists mostly of the proteins fibroin and sericin.

In the manufacture of SERAFLEX® the raw silk fibre is degummed, i.e. freed of sericin, and braided. SERAFLEX® is a braided, silicone-coated suture and is available dyed black with Logwood black (haematin), Colour Index No. 75290 or undyed. SERAFLEX® in the cassette pack is supplied in an isopropanol-containing preserving solution.

Our silk suture materials are supplied in combinations with stainless steel needles or without needles. They satisfy the essential requirements of Directive 93/42/EEC on medical devices and the current edition of the harmonized standard of the European Pharmacopoeia (EP) for "sutures, sterile non-absorbable (fila non resorbilia sterilis)" or of the monograph "Nonabsorbable surgical suture" of the United States Pharmacopeia (USP). In deviation from this standard, the maximum thread length in the case of the cassette packs is not 3.5 but 100 m.

INDICATIONS

Our silk suture materials are suitable for all wound sutures and ligatures in which nonabsorbable thread material is indicated with the exception of use in the central vascular or nervous systems. Silk threads can also be used as holding sutures and for marking purposes.

USE

In the choice and use of suture material, due account should be taken of the condition of the patient, the experience of the doctor, the surgical

technique, and the size of the wound. Standard knot-tying techniques should be used to ensure knot-holding security. In order to prevent needle damage during suturing it is recommended that the needle be grasped at a point between the end of its first third (as seen from its end) and its midpoint.

ACTION

The function of a medical suture in wound care is to attach tissue to tissue or tissue to allogeneic material. Ligatures are a special type of suture intended to close hollow organs.

In the body, silk suture material is slowly and progressively encapsulated by connective tissue. Although it is nonabsorbable, it can gradually lose tensile strength in tissues as a result of proteolytic breakdown.

CONTRAINDICATIONS

Our silk suture materials should not be used in persons known to be allergic to silk. They are not intended for use in the central vascular or nervous systems. Because of the loss of tensile strength that may occur in the body, silk suture materials should not be used when prolonged stability of the thread is required.

WARNINGS/ PRECAUTIONS/ INTERACTIONS

The requirements of the suture material and the techniques needed vary with the indication. Therefore, the user should be familiar with the surgical techniques to be employed. In the choice of suture material, account should be taken of the in-vivo characteristics of the suture material concerned. Like all foreign bodies, silk threads can give rise to calculus formation when in prolonged contact with the biliary or urinary tract. In the case of sutures in infected tissue the use of suitable ancillary measures is called for, as the multifilament thread structure can prolong infection. Surgical instruments should be handled with care in order to avoid damage to threads. Bending of needles or grasping them outside of the recommended area can result in needle breakage. Because of the risk of infection from needle

pricks, needles should be handled and disposed of with particular care.

ADVERSE REACTIONS

The following adverse reactions can occur in association with correct use of silk threads: moderately severe transient local irritation and inflammatory reactions to the foreign body; formation of suture fistulas or granulomas; formation of calculi after prolonged contact with salt-containing solutions; in predisposed patients, allergic reactions.

STERILITY

Our silk suture materials are gas-sterilized with ethylene oxide and Silk in the cassette pack is sterilized by irradiation. Do not re-sterilize, critical changes in suitability for use possible (more details available on request)!

For cassette packs an antiseptic removal after opening is guaranteed for a period of 6 months. Please note the expiry date on the outer pack by using the enclosed label.

Packs that have been opened for use but then not used — or in the case of the cassette packs not handled correctly (see INSTRUCTIONS FOR REMOVAL FROM THE PACK) — are to be discarded!

STORAGE CONDITIONS

Our silk suture materials should be stored in a clean dry place at room temperature. Do not use after the expiry date or, with cassette packs, after the use by date! Store cassette packs protected from light and UV-radiation.

INSTRUCTIONS FOR REMOVAL FROM THE PACK

Minibox: For easy removal the thread should be withdrawn not obliquely, but vertically upwards out of the minibox.

Minibox - microsutures in protective sleeve: Remove the sleeve from the minibox attachment; grasp the needle with the needle holder and withdraw the thread from the protective sleeve; if a short thread is required, it should be cut through together with the protective sleeve; in the case of double-armed threads, two individual threads

can, if required, be withdrawn after the loop of thread at the end of the protective sleeve has been cut through.

Cassette pack (also called suture dispenser or outer pack) : Remove the tamperproof closure (dispenser cap closure) and use the enclosed label to note the expiry date on the outer pack; observe the following instructions to guarantee aseptic removal for a period of 6 months after opening. Flip up the dispenser cap at the clip and fix it to the back part of the cap. If the outer pack has already been opened, i.e. the dispenser cap closure has been removed or opened, disinfect the inner surface of the dispenser before use with a commercially available alcohol-based product. Pull out the end of the suture with a sterile instrument. Discard the first 10 cm of the suture. Pull out the desired length of suture, cut it off flush, and close the cap. After finishing the procedure, but no more than 4 hours later, or if required again disinfect the inner surface of the dispenser and the cap with a commercially available alcohol-based product and close the cap.

PRESENTATION

Our silk suture materials are supplied in various gauge sizes, lengths, and colours and with various types of needle or without needles. The threads and combinations are supplied in individual packs and multiple packs in a sterile package. Economical cassette packs are available for bulk purchasers. More precise details are given in the catalogue.

EXPLANATION OF SYMBOLS ON THE PACKAGE

 014 CE symbol and identification number of the notified body. The product satisfies the essential requirements of Directive 93/42/EEC on medical devices

S Surgical suture, nonabsorbable, braided, coated, undyed

S Surgical suture, nonabsorbable,
braided, coated, dyed

.

Silk

y Antireflective needle

X Detachable needle

Needle identification symbols and abbreviations
are explained in the catalogue.



Do not use if package
is damaged.

MATÉRIEL DE SUTURE EN SOIE

• SERAFLEX®

DESCRIPTION

SERAFLEX® est un matériau de suture chirurgical stérile, non résorbable, naturel issu des fibres du cocon du vers à soie (*Bombyx mori* L.) Le matériau de départ, fibre de soie brute, est principalement constitué de deux protéines : la fibroïne et la sérécine.

Au cours de la fabrication des SERAFLEX®, la fibre de soie brute est dégommée, c.-à-d. débarrassée de la sérécine, et tressée. SERAFLEX® est un fil tressé doté d'un revêtement en silicone et est disponible coloré en noir Logwood black (hémateïne), Colour Index n. 75290 ou non coloré. La Soie en cassette baigne dans un produit conservateur constitué d'une solution d'isopropanol.

Nos matériels de suture en soie sont fournis en assortiments, avec ou sans aiguilles en acier inoxydable. Ils satisfont aux exigences essentielles de la Directive 93/42/CEE sur les produits médicaux et de la dernière édition de la norme harmonisée de la Pharmacopée européenne (PE) concernant « les matériels de suture stériles, non résorbables (fila non resorbilia sterilia). » Ils respectent également le prescrit de la monographie « Non absorbable surgical sutures (Fils de suture chirurgicaux non résorbables) » de la Pharmacopée américaine (USP). Contrairement à cette norme, la longueur maximum du fil est de 100 m et non 3,5.

INDICATIONS

Nos matériels de suture en soie conviennent pour toutes les sutures de plaie et ligatures, qui nécessitent un fil de suture non résorbable, exception faite des systèmes vasculaire et nerveux centraux. Les fils de soie peuvent également être utilisés comme sutures de soutien et comme moyen de marquage.

UTILISATION

Au moment de choisir et d'utiliser un matériel de suture, il faut tenir compte de l'état du patient, de l'expérience du médecin, de la technique chirurgicale et de la taille de la blessure. Il convient d'utiliser les techniques classiques de formation des nœuds pour assurer la solidité de ceux-ci. Afin d'éviter d'abîmer l'aiguille au cours de la suture, il est recommandé de la saisir entre la fin du premier tiers (mesuré à partir de l'extrémité) et le point médian.

ACTION

Le rôle d'une suture médicale des plaies est de solidariser des tissus ou d'attacher un tissu à un matériel allogénique. Les ligatures constituent un type particulier de suture utilisé pour fermer des organes creux.

Dans l'organisme, le matériel de suture en soie se recouvre lentement et progressivement de tissu conjonctif. Quoique non résorbable, il peut perdre progressivement de sa résistance à la tension dans les tissus par rupture protéolytique.

CONTRE-INDICATIONS

Nos matériels de suture en soie ne peuvent pas être utilisés chez les personnes connues pour être allergiques à la soie. Elles ne sont pas destinées à être utilisées dans les systèmes vasculaire et nerveux centraux. Étant donné le risque de perte de résistance à la tension dans l'organisme, il ne faut pas utiliser les matériels de suture en soie quand une stabilité prolongée du fil est indispensable.

AVERTISSEMENTS / PRÉCAUTIONS /

INTERACTIONS

Les exigences en matière de matériel de suture et de techniques varient suivant les indications. L'utilisateur doit donc être rompu aux techniques chirurgicales à employer. Le choix du matériel de suture doit tenir des caractéristiques in vivo du matériel de suture concerné. Comme tout corps étranger, les fils de soie peuvent provoquer la formation de calculs quand ils entrent en contact prolongé avec les tractus biliaire ou urinaire. Les

sutures réalisées en terrain infecté nécessitent des soins complémentaires adaptés, car la structure multifilamenteuse des fils peut perpétuer l'infection. Les instruments chirurgicaux doivent être utilisés avec précaution pour éviter d'endommager les fils. Il ne faut pas plier les aiguilles ou les saisir en dehors de la zone recommandée pour éviter qu'elles se brisent. Étant donné le risque d'infection qu'entraînent les piqûres d'aiguilles, celles-ci doivent être manipulées et jetées avec le maximum de précaution.

RÉACTIONS DÉFAVORABLES

Les réactions défavorables suivantes peuvent survenir même en cas d'utilisation correcte des fils de soie:

irritation locale transitoire de gravité modérée et réactions inflammatoires à corps étranger, apparition de fistules ou de granulomes à l'endroit des sutures; formation de calculs après contact prolongé avec des solutions salines; réactions allergiques chez les patients prédisposés.

STÉRILITÉ

Nos matériels de suture en soie sont stérilisés à l'oxyde d'éthylène gazeux que les Soie livrés en cassette le sont par irradiation. Ne pas restériliser, modifications critiques de l'aptitude à l'utilisation possibles (indications plus précises disponibles sur demande)!

Le retrait aseptique à partir des cassettes n'est garanti que pour une période de 6 mois. Veuillez noter la date d'ouverture sur l'étiquette prévue à cet effet.

Les paquets qui ont été ouverts en vue de leur utilisation, mais qui n'ont pas été employés ou, dans le cas des cassettes, qui n'ont pas été manipulés correctement doivent être jetés (Voir INSTRUCTIONS DE RETRAIT DU PAQUET)!

CONDITIONS DE CONSERVATION

Conserver les matériaux de suture en soie dans un endroit sec et propre, à température ambiante. Ne pas utiliser après la date de péremption ou, dans le cas des cassettes, après la période limite d'utilisation! Conserver les emballages de grand format à l'abri de la lumière et des rayons UV.

MODE DE RETRAIT DU PAQUET

Mini bobine: Pour extraire facilement le fil, ne pas le tirer en oblique, mais verticalement.

Mini bobine - microsutures en étui protecteur: Retirer l'étui de sa fixation dans la mini bobine. Saisir l'aiguille avec le porte-aiguille et retirer le fil de son étui protecteur. Si on n'a besoin que d'une courte longueur de fil, il faut couper celui-ci au travers de l'étui protecteur; en cas d'utilisation de fil serti de deux aiguilles, on pourra, si nécessaire, tirer deux fils différents après avoir coupé la boucle de fil située à l'extrémité de l'étui protecteur.

Cassette (désignée également sous le nom de bobine distributrice de fils ou bobine plate): Retirez le dispositif de fermeture inviolable (sécurité du capuchon) et notez à l'aide de l'étiquette jointe la date d'ouverture sur la grande bobine, si vous respectez les instructions suivantes, nous garantissons une utilisation dans des conditions aseptiques pendant une durée de 6 mois. Ouvrez le capuchon du distributeur au niveau de la languette, et fixez à la partie arrière du capuchon. Si la cassette a déjà été ouverte, c'est-à-dire si la sécurité du capuchon a déjà été retirée ou ouverte, désinfectez, avant l'utilisation, la face interne du distributeur avec un produit courant à base d'alcool. Tirez sur l'extrémité du fil avec un instrument stérile pour l'extraire de la bobine. Jetez les 10 premiers cm de fil. Prélevez la longueur de fil souhaitée, coupez le fil à fleur et fermez le capuchon. Une fois l'intervention achevée, au plus tard cependant après 4 heures, et en cas de tout autre besoin, désinfectez la face interne du distributeur et du capuchon avec un produit courant à base d'alcool et fermez le capuchon.

PRÉSENTATION

Nos matériels de suture en soie sont fournis en divers calibres, longueurs et couleurs, et avec ou sans différents types d'aiguilles. Les fils et assortiments sont fournis en paquets individuels et en paquets multiples dans un emballage stérile. Des conditionnements en cassette économique sont disponibles en cas d'achat en gros. Le catalogue fournit des détails plus précis.

EXPLICATION DES SYMBOLES
FIGURANT SUR LE PAQUET



014 Symbole CE et identification du
numéro de l'organisme notifié.
Le produit respecte les exigences
essentielles de la Directive 93/ 42/
CEE relative aux produits médicaux.

S Suture chirurgicale, non résorbable,
tressé, enduit, incolore

S Suture chirurgicale, non résorbable,
tressé, enduit, coloré

. Soie

Y Aiguille anti reflats

X Aiguille détachable

Les symboles d'identification des aiguilles et les
abréviations sont expliqués dans le catalogue.



Ne pas utiliser si l'emballage
est endommagé

MATERIALI DA SUTURA in SETA
• SERAFLEX®**DESCRIZIONE**

SERAFLEX® è materiale chirurgico da sutura naturale, sterile, non riassorbibile, ricavato dalle fibre del bozzolo del baco da seta (*Bombyx mori* L.) La materia prima, la fibra di seta grezza, è costituita essenzialmente da due proteine: la fibroina e la sericina.

Per la produzione della SERAFLEX®, le fibre grezze della seta vengono liberate dalla sericina tramite un procedimento speciale ed intrecciate. SERAFLEX® è un filo intrecciato rivestito in silicone ed è disponibile colorato di nero con Logwood black (ermateina), Colour Index n. 75290, oppure incolore. SERAFLEX® viene fornita, nella confezione grande, in una soluzione conservante contenente isopropanolo.

I nostri materiali da sutura in seta sono eventualmente disponibili combinati con aghi in acciaio legato. Essi soddisfano i requisiti di base della Direttiva sui Prodotti Medicali 93/42/CEE e la Norma armonizzata della Farmacopea Europea (EP = FE) "Materiali da sutura sterili non riassorbibili (Fila non resorbibili a sterilia)" o la Monografia della United States Pharmacopeia = Farmacopea degli Stati Uniti (USP = FSU) "Nonabsorbable surgical suture = Suture sterili non riassorbibili" rispettivamente nelle edizioni più recenti. Diversamente da quanto stabilito dalla Norma, la lunghezza massima del filo nella confezione grande non corrisponde a 3,5 ma a 100 m.

CAMPO DI APPLICAZIONE

I nostri materiali da sutura in seta sono adatti per tutte le suture di ferite e legature in cui è indicato un filo non riassorbibile, fatta eccezione per l'applicazione al sistema cardio-vascolare ed al sistema nervoso. I fili di seta possono essere utilizzati anche per suture di sostegno e per marcature.

UTILIZZAZIONE

Nella scelta del materiale da sutura e nella sua utilizzazione vanno considerate le condizioni del Paziente, l'esperienza del medico, la tecnica chirurgica nonché le dimensioni della ferita. Per assicurare i nodi, vanno utilizzate le usuali tecniche standard. Per evitare di danneggiare l'ago durante l'impiego, si consiglia di prenderlo nello spazio compreso tra la fine del terzo prossimale e la metà dell'ago, considerando la punta dell'ago come terzo distale.

AZIONE

La sutura medica ha il compito, nell'ambito della cura delle ferite, di assicurare un adeguato contatto fra tessuto e tessuto o fra tessuto e materiale allogenico. La legatura serve come forma particolare di sutura per la chiusura di organi cavi. Il materiale da sutura in seta viene incapsulato lentamente e progressivamente dal tessuto connettivo. Pur non essendo riassorbibile, il filo può tuttavia perdere gradualmente la sua resistenza allo stiramento, in seguito a processi di degradazione proteolitica.

CONTROINDICAZIONI

I nostri materiali da sutura in seta non devono essere impiegati in Pazienti con allergia nota alla seta. Questi materiali non sono inoltre adatti all'impiego nel sistema cardio-vascolare e nel sistema nervoso centrale. A causa della possibile perdita di resistenza allo stiramento, tali materiali non vanno utilizzati nei casi in cui sia richiesta una stabilità durevole del filo.

AVVERTENZE / PRECAUZIONI / INTERAZIONI

I requisiti richiesti per il filo di sutura e le tecniche da impiegare variano a seconda del campo di applicazione. L'operatore deve pertanto essere padrone delle tecniche di chirurgia. Nella scelta del materiale da sutura vanno prese in considerazione le caratteristiche in vivo di quest'ultimo. Nel caso di contatto prolungato del filo con le vie biliari o con le vie urinarie, sussiste il pericolo che i filamenti di seta, al pari di tutti i corpi estranei, provochino la formazione di calcoli. Nel caso di suture in tessuti infetti è necessario prendere del-

Le ulteriori adeguate misure di sicurezza, poiché la struttura multifilamentosa del filo potrebbe creare delle condizioni favorevoli al prolungarsi dell'infezione. Gli strumenti chirurgici vanno maneggiati con cura onde evitare lesioni del filo. La deformazione dell'ago o la sua presa al di fuori della zona consigliata potrebbe avere come conseguenza la rottura dello stesso. La manipolazione e lo smaltimento degli aghi vanno effettuati con estrema attenzione a causa del pericolo di infezione conseguente a punture accidentali.

EFFETTI INDESIDERATI

Nel caso di applicazione adeguata e corretto uso dei fili in seta possono insorgere i seguenti effetti indesiderati:
reazioni locali transitorie di discreta entità nonché reazioni infiammatorie da corpo estraneo; formazione di fistole da filo o granulomi; formazione di calcoli nel caso di contatto prolungato con soluzioni idrosaline; reazioni allergiche in Pazienti predisposti.

STERILITÀ

I nostri materiali da sutura in seta vengono sterilizzati a gas con ossido di etilene, seta nella confezione grande vengono sterilizzati tramite irradiazione. Non risterilizzare, possibili variazioni critiche dell'idoneità all'uso (ulteriori informazioni disponibili su richiesta).

Dopo l'apertura delle confezioni della cassetta l'asseticita' e' garantita per un periodo di 6 mesi. Prendere nota della data di apertura utilizzando l'etichetta attaccata alla confezione.

Le confezioni già aperte per l'uso ma non utilizzate, oppure le confezioni grandi che non siano state maneggiate rispettando le norme previste (vedi par. Come estrarre dalla confezione) vanno eliminate!

CONSERVAZIONE

I nostri materiali da sutura in seta vanno conservati asciutti, puliti e a temperatura ambiente. Non utilizzare oltre la data di scadenza! Conservare le confezioni grandi al riparo dalla luce e dai raggi UV.

COME ESTRARRE DALLA CONFEZIONE

Minibox: per estrarre il filo senza problemi, questi dovrebbe essere tirato dal minibox in senso verticale verso l'alto e non in senso obliquo.

Minibox - Microsuture in tubo protettivo: Staccare il tubo dal fissaggio del minibox; prendere l'ago con il porta-aghi e tirare il filo fuori dal tubo protettivo. Nel caso si desideri un filo più corto, lo si tagli insieme con il tubo protettivo; nel caso di fili doppiamente armati è possibile, dopo aver tagliato il cappio del filo alla fine del tubo protettivo, prendere 2 fili singoli.

Confezione grande (denominata anche erogatore di filo o confezione piatta): Rimuovere il sigillo di originalità (sicura del tappo) e annotare la data di utilizzo sulla confezione grande, utilizzando l'etichetta in dotazione; se si osservano le seguenti istruzioni, dopo l'apertura è garantito un periodo di 6 mesi di prelievo asettico. Aprire il tappo dell'erogatore per mezzo della linguetta di presa e fissare sulla parte posteriore del tappo. Se la confezione grande è già stata aperta, cioè la sicura del tappo è stata rimossa o aperta, prima dell'uso disinfettare il lato interno del tappo con un prodotto disponibile in commercio a base di alcool. Tirare l'estremità del filo con uno strumento sterile. Scartare i primi 10 cm del filo. Prelevare il tratto di filo nella lunghezza desiderata, tagliare il filo a livello e chiudere il tappo. Terminato l'intervento, comunque entro 4 ore e quando altrimenti necessario, disinfettare il lato interno dell'erogatore e il tappo con un prodotto disponibile in commercio a base di alcool e chiudere il tappo.

CONFEZIONI

I nostri materiali da sutura in seta sono disponibili in diverse spessori, lunghezze e colori, eventualmente combinati con diversi tipi di ago. I fili ed i combinati sono disponibili in confezione sterile singola o multipla (Multipack). Per gli operatori e le strutture che ne facciano un consumo elevato, sono disponibili confezioni grandi più convenienti. Per ulteriori informazioni si prega di consultare il catalogo.

LEGENDA DEI SIMBOLI SULLA CONFEZIONE



014 Contrassegno CE e numero identificativo dell'Ufficio indicato. Il prodotto soddisfa i requisiti di base stabiliti dalla Direttiva 93/42/CEE sui dispositivi medici.

S Materiale chirurgico da sutura, non riassorbibile, intrecciato, rivestito, incolore

S Materiale chirurgico da sutura, non riassorbibile, intrecciato, rivestito, colorato

. Seta

y Ago antiriflesso

X Ago estraibile

I simboli e le abbreviazioni per l'identificazione degli aghi sono esplicitati nel catalogo.



Non utilizzare se la confezione è danneggiata

MATERIAL DE SUTURA de SEDA
• SERAFLEX®**DESCRIPCIÓN**

SERAFLEX® es un material de sutura, natural, no reabsorbible, estéril, obtenido de las fibras del capullo del gusano de seda (*Bombyx mori* L.) La sustancia primaria, la fibra de seda bruta, consta predominantemente de las dos proteínas fibroína y sericina.

Para la fabricación de SERAFLEX® se desapresta la fibra de seda cruda, es decir, se elimina la sericina y se trenza. SERAFLEX® es un hilo trenzado con revestimiento de silicona que se puede adquirir tejido de negro con Logwood black (hematín), índice de color n° 75290, o sin tejido. SERAFLEX® en el envase de hilo se suministra en una solución conservadora de isopropanol.

Nuestros materiales de sutura de seda son adquiribles con agujas de acero fino o sin agujas. Corresponden a los requisitos básicos de la norma sobre productos médicos 93/42/CEE y de la norma armonizada de la farmacopea europea (PE) "Material de sutura estéril no reabsorbible (Fila non resorbibile sterilia)" o a la monografía "Suturas quirúrgicas no absorbibles" de la farmacopea de USA (USP) en la edición actual respectiva. Discrepando de la norma, la máxima longitud de hilo en envases de hilo no es de 3,5 sino de 100 m.

INDICACIONES

Nuestros materiales de sutura de seda se utilizan en todas las suturas de heridas y ligaduras en las que está indicado hilo no reabsorbible, con excepción de la aplicación en el sistema nervioso central o circulación. Los hilos de seda pueden también utilizarse como suturas de sostén y para marcaje.

USO

En la selección y aplicación del material de sutura debe considerarse el estado del paciente, la expe-

riencia del médico, la técnica quirúrgica así como el tamaño de la herida. Para asegurar los nudos deben utilizarse las técnicas de anudamiento estándar. Para evitar deterioros de la aguja al coser se recomienda cogerla con el portaagujas en una zona entre el extremo del primer tercio del final de la aguja y el centro de la aguja.

ACCIÓN

La sutura médica dentro del tratamiento de las heridas tiene la función de establecer una unión entre tejidos o entre tejido y un material alógeno. La ligadura como forma especial de sutura sirve para el cierre de los órganos cavitarios.

El material de sutura de seda se encapsula progresiva y lentamente por tejido conjuntivo. No es reabsorbible en el tejido, pero debido a procesos proteolíticos de desintegración, puede lentamente perder resistencia.

CONTRAINDICACIONES

Nuestros materiales de sutura de seda no deben utilizarse en caso de alergia conocida. No son adecuadas para su utilización en el sistema circulatorio central o nervioso central. Debido a la posible disminución de resistencia en el cuerpo, los materiales de sutura de seda no deben utilizarse cuando se requiere una estabilidad duradera del hilo.

ADVERTENCIAS / PRECAUCIONES / INTERACCIONES

Según la indicación varían los requisitos en el material de sutura y las técnicas necesarias. El usuario por tanto, debe estar familiarizado con las técnicas quirúrgicas. En la selección del material de sutura deberá tenerse en cuenta sus propiedades in vivo. En el contacto a largo plazo con las vías biliares urinarias, en los hilos de seda, como con todos los cuerpos extraños, existe el peligro de formación de cálculos. En suturas en tejidos infectados deben utilizarse medidas adecuadas concomitantes, ya que mediante la estructura porosa del hilo una infección puede persistir más tiempo. Los instrumentos quirúrgicos deben manejarse cuidadosamente para evitar lesiones en los

hilos. La deformación de agujas o su presión por fuera de la zona recomendada puede tener como consecuencia la rotura de la misma. La manipulación y el desbastamiento de agujas debido al peligro de contaminación por una herida punzante debe realizarse con especial cuidado.

REACCIONES ADVERSAS

En el uso adecuado de hilos de sutura de seda pueden presentarse los siguientes efectos adversos: irritaciones locales, reacciones inflamatorias a cuerpos extraños, formación de células gigantes de cuerpos extraños, fístulas del hilo o granulomas; la formación de cálculos en contacto prolongado con soluciones salinas; en pacientes predispuestos a reacciones alérgicas.

ESTERILIZACIÓN

Nuestros materiales de sutura de seda se esterilizan por gas con óxido de etileno, la seda en el envase de plástico se esteriliza por radiación. No reesterilizar, posibilidad de modificaciones críticas en la aptitud para el uso (más información disponible bajo petición)!

En envases de plástico después de la abertura una extracción aséptica está garantizada por un periodo de 6 meses. Les rogamos que anote en la etiqueta adjunta del envase la fecha de abertura.

Los envases que ya han sido abiertos para una aplicación, pero no utilizados en envases de plástico según la norma (ver INSTRUCCIONES PARA LA EXTRACCIÓN DEL ENVASE) deben desecharse.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO

Nuestros materiales de sutura de seda deben conservarse en un lugar seco y limpio y a temperatura ambiente. No deben utilizarse después de transcurrida la fecha de caducidad, igual que los envases de plástico. Los paquetes grandes deben almacenarse protegidos de la luz y de los rayos UV.

INSTRUCCIONES PARA LA EXTRACCIÓN DEL ENVASE

Mini box: para la extracción sin problemas el hilo no debe estirarse del minibox oblicuamente sino perpendicularmente hacia arriba.

Mini box – Microsuturas en tubo flexible protector: retirar el tubo flexible de la fijación minibox; sujetar la aguja con el portaagujas, estirar la aguja del tubo de protección; si se desea un hilo más corto, debe seccionarse conjuntamente con el tubo protector; en hilos de armadura doble si se desea, después de seccionar el lazo en el extremo del tubo protector pueden extraerse 2 hilos individuales.

Envase de plástico (también llamado dispensador de hilo o paquete plano): Retirar el cierre de garantía (seguro de la tapa) y anotar la fecha de consumo en el envase grande mediante la etiqueta adjunta; prestando atención a las siguientes indicaciones, la extracción aséptica está garantizada durante un periodo de 6 meses tras la apertura. Abrir la tapa del dispensador del envase con asa y fijarla en la parte posterior de la tapa. En caso de que ya se haya abierto el envase grande, es decir, si se ha retirado o abierto el seguro de la tapa, desinfectar la parte interna del dispensador antes del uso con un producto habitual a base de alcohol. Extraer el extremo del hilo con un instrumento estéril. Desechar los primeros 10 cm del hilo. Extraer el hilo con la longitud deseada, cortar el hilo al ras y cerrar la tapa. Tras concluir la intervención, como máximo después de 4 horas, así como en caso necesario, desinfectar la parte interna del dispensador y la tapa con un producto habitual a base de alcohol y cerrarla.

FORMAS DE PRESENTACIÓN

Nuestros materiales de sutura de seda se presentan en distintas grosores, longitudes y colores, así como con agujas distintas o sin agujas. Los hilos o combinaciones pueden encontrarse en un envase estéril individualmente o en varios (multipack). Para grandes consumidores se disponen de envases de plástico económicos. Para más detalles, consultar el catálogo.

ACLARACIÓN DE LOS SÍMBOLOS DEL ENVASE

 1014 Signo CE y número de identificación de la zona citada. El producto corresponde a los requisitos básicos

de la norma sobre productos médicos 93/42 CE

S Material de sutura quirúrgico, no reabsorbible, trenzado, recubierto, no tejido

S Material de sutura quirúrgico, no reabsorbible, trenzado, recubierto, tejido

. Seda

y Aguja antirreflejo

X Aguja retirable

Los símbolos y las abreviaciones para la caracterización de las agujas se exponen en el catálogo.



No utilice si el envase está dañado

MATERIAIS DE SUTURA, à base de SEDA
• SERAFLEX®**DESCRIÇÃO**

SERAFLEX® é um material de sutura cirúrgica estéril, natural, não reabsorvível, feito a partir de fibras de casulo do bicho-da-seda (*Bombyx mori* L.) A matéria prima, o fio de seda crua, consiste principalmente em duas proteínas: Fibroína e Sericina.

Para o fabrico SERAFLEX®, o fio de seda crua é fervido em água de sabão. Isto é, liberta da Sericina e depois entrançado. SERAFLEX® é um fio trançado com revestimento de silicone e é comercializado tingido a preto, com Logwood black (hematelia), Colour Index n.º 75290, ou sem cor. SERAFLEX® acondicionada na embalagem grande é fornecida numa solução de conservação que contém isopropanol.

Os nossos materiais de sutura à base de seda são comercializados como combinações com agulha de aço fino, ou sem agulha. Cumprem os requisitos fundamentais da Directiva sobre Dispositivos Médicos 93/42/CEE e das Normas Harmonizadas da Farmacopeia Europeia (EP) "Material de sutura estéril, não reabsorvível (Fila non resorbilia sterilia)" ou da monografia "Sutura cirúrgica não reabsorvível" da Farmacopeia dos Estados Unidos (USP) na sua edição actual. O comprimento normal máximo dos fios é de 3,5 metros, excepto no caso da embalagem grande, em que é de 100 m.

APLICAÇÕES

Os nossos materiais de sutura à base de seda adaptam-se a todas as suturas de feridas e ligaduras, para as quais está indicado material de sutura não reabsorvível, exceptuando-se a utilização no aparelho circulatório e no sistema nervoso central. Os fios de seda podem também ser utilizados como suturas de segurança e para marcação.

UTILIZAÇÃO

Ao escolher e utilizar o material de sutura, devem

ser levados em consideração o estado do paciente, a experiência do médico, a técnica cirúrgica e o tamanho da ferida. Para fixação dos nós devem ser usadas as técnicas padrão de nós. Para evitar danos da agulha ao suturar, recomenda-se que agarre a agulha numa zona entre a extremidade do primeiro terço, vindo a partir da extremidade da agulha, e o meio da agulha.

EFEITO

A sutura médica tem a função, ao nível do tratamento de feridas, de estabelecer uma união entre tecidos ou entre um tecido e um material alogenético. A colocação de ligaduras como forma especial de sutura serve para oclusão dos órgãos cavernosos. O material de sutura à base de seda é enquistado lenta e gradualmente no corpo pelo tecido conjuntivo. Não é reabsorvível, mas pode perder progressivamente a força de tensão no tecido, devido a processos de tensão proteolítica.

CONTRA-INDICAÇÕES

Os nossos materiais de sutura à base de seda não podem ser utilizados em casos de reconhecida alergia à seda. Não se destinam a ser utilizadas no aparelho circulatório nem no sistema nervoso central. Devido à possível diminuição da força de tensão no corpo, não podem ser utilizados materiais de sutura à base de seda quando é exigida uma estabilidade duradoura.

ADVERTÊNCIAS/ PRECAUÇÕES/ INTERAÇÕES

As exigências quanto ao material de sutura e às técnicas necessárias variam, de acordo com o campo de utilização. Por conseguinte, o utilizador deve estar familiarizado com as técnicas cirúrgicas. Na escolha do material de sutura deverão ser tomadas em consideração as propriedades in-vivo do mesmo. No contacto prolongado das suturas de seda com as vias biliares e as vias urinárias, existe o perigo de formação de cálculos, tal como acontece com todos os corpos estranhos. No caso de suturas em tecidos infectados é indispensável a utilização de medidas concomitantes adequadas, porque, devido à estrutura multifilamentosa das suturas, uma infecção pode manter-se durante

mais tempo. Os instrumentos cirúrgicos devem ser manipulados cuidadosamente, para evitar ferimentos provocados pelas suturas. A deformação de agulhas ou das bainhas fora da região recomendada pode ter como consequência a quebra da agulha. A manipulação das agulhas e a sua eliminação como resíduo deverá ter lugar com um cuidado especial, devido ao perigo de contaminação em consequência de ferimentos por picadas.

REAÇÕES ADVERSAS

Na utilização mesmo tecnicamente correcta, de materiais de sutura à base de seda, poderão verificar-se as seguintes reacções adversas: irritações locais passageiras, moderadamente acentuadas, bem como reacções inflamatórias a corpos estranhos; formação de fistulas de sutura ou granulomas; formação de cálculos por contacto prolongado com soluções salinas; reacções alérgicas em doentes com predisposição para as mesmas.

ESTERILIDADE

Os nossos materiais de sutura à base de seda são esterilizados com óxido de etileno e a seda em embalagens grandes é esterilizada por meio de radiação. Não volte a esterilizar, possibilidade de alteração crítica da adequação para utilização (indicações mais detalhadas disponíveis mediante pedido)!

Em embalagens grandes, depois da abertura, está garantida a esterilidade por um período até 6 meses. Por favor, anote a data de abertura na etiqueta anexa sobre a embalagem.

Elimine embalagens que foram encetadas para uma utilização mas não foram utilizadas e embalagens grandes não tratadas conforme as normas (v. INDICAÇÕES PARA RETIRAR DA EMBALAGEM)!

CONSERVAÇÃO

Os nossos materiais de sutura à base de seda não devem ser expostos à temperatura ambiente; guardar seco e limpo. Não poderão ser utilizadas depois de terminado o prazo de validade e, nas embalagens grandes, depois de ultrapassado o prazo de consumo. Embalagens grandes devem ser armazenadas protegidas da luz e da radiação UV.

INDICAÇÕES PARA RETIRAR DA EMBALAGEM

Mini box: Para sair sem problemas, o fio não deve ser retirado da minibox transversalmente mas sim na vertical, para cima.

Minibox – micro-suturas em tubo flexível de protecção: solte o tubo flexível da fixação da minibox, agarre na agulha com o porta-agulhas e extraia o fio do tubo flexível de protecção; se pretender um fio mais curto, deve cortá-lo juntamente com o tubo flexível de protecção; em fios com dupla reforço, se assim pretendido, podem ser retirados 2 fios individuais após separar o nó do fio na extremidade do tubo flexível de protecção.

Embalagem grande (também designada “dispensador de fio de sutura” ou “embalagem plana”): Retire o fecho inviolável (protecção da tampa) e anote a data da abertura na etiqueta fornecida. Cumprindo as instruções abaixo, depois da abertura está garantida a dispensa asséptica durante um período de 6 meses. Abra a tampa do dispensador na lingueta e fixe-a na parte traseira da tampa. Se a embalagem grande já estiver aberta, ou seja, se a protecção já foi removida ou aberta, antes de utilizar desinfete o interior do dispensador com um produto comercial à base de álcool. Puxe para fora a ponta do fio com um instrumento estéril. Rejeite os primeiros 10 cm de fio. Retire um segmento de fio com o comprimento desejado, nivele e corte o fio e feche a tampa. Depois de conduzir a intervenção, mas o mais tardar ao fim de 4 horas, bem como em caso de necessidade, desinfete o interior do dispensador e a tampa com um produto comercial à base de álcool e feche a tampa.

APRESENTAÇÃO

Os nossos materiais de sutura à base de seda são fornecidos em diversas espessuras, comprimentos e cores, bem como com diferentes agulhas, ou sem agulha. Os fios de sutura ou combinações podem ser apresentados individualmente ou em várias unidades (Multipack) numa embalagem estéril.

Para o caso de consumos elevados, encontram-se disponíveis embalagens económicas de tamanho grande. Para informações mais completas é favor consultar o catálogo.

EXPLICAÇÃO DOS SÍMBOLOS NA EMBALAGEM



014 Símbolo CE e número de identificação do organismo notificado. O produto satisfaz os requisitos básicos da Directiva relativa a dispositivos médicos 93/ 42/ CEE

S Material de sutura cirúrgico, não reabsorvível, entrançado, revestido, não tingido

S Material de sutura cirúrgico, não reabsorvível, entrançado, revestido, tingido

. Seda

Y Agulha anti-reflexo

X Agulha extra

Os símbolos e abreviaturas para a marcação das agulhas estão explicados no catálogo.



Não usar se a embalagem estiver danificada

ŠÍ TÍ MATERIÁLY Z HEDVÁBÍ

• SERAFLEX®

POPS

U SERAFLEX® se jedná o přírodní, nevstřebatelný, sterilní chirurgický šicí materiál z kokonových vláken bource morušového (*Bombyx mori* L.). Vychází látka – surové hedvábní vlákna – obsahuje převážně proteiny fibroin a sericin.

K výrobě SERAFLEX® se surové hedvábní vlákna odlykují, to znamená zbavují sericinu a spleťou se. SERAFLEX® je spleťané vlákno se silikonovou povrchovou úpravou a v nabídce je buď v barvě logwood black (hematein), colour index č. 75290 černá nebo bezbarvém provedení. SERAFLEX® ve velkém balení se dodává v roztoku obsahujícím isopropanol.

Naše šicí materiály z hedvábí jsou k dostání jako kombinace s jehlami z ušlechtilé ocele nebo jako nepracované. Zpovídají základním požadavkům Směrnic o lékařských produktech 93/42/EEC a normám stanovených v Evropské farmaceutické monografii (EP) „Sterilní, neresorbovatelný šicí materiál (Fila non resorbilla sterilia)“ nebo Farmaceutické monografii Spojených států (USP) „Neresorbovatelné chirurgické stehy“ ve vždy aktuálním vydání. Na rozdíl od normy obsahuje velké balení max. délku vlákna nikoliv 3,5 ale 100 m.

OBLASTI POUŽÍ TÍ

Naše šicí materiály z hedvábí jsou vhodné pro všechny stehy a ligatury, při kterých je neresorbovatelný šicí materiál indikován, s výjimkou použití na centrálním krevním oběhu a na nervovém systému. Hedvábná vlákna mohou být použity také jako pomocné stehy nebo k označení.

POUŽÍ TÍ

Při výběru a použití šicího materiálu má být zohledněn stav pacienta, zkušenost lékaře, chirurgická metoda a velikost rány. K zajištění uzlů mají být použity zavedené standardní techniky vázání

uzlů. K zabránění poškození jehly při šití se doporučuje držet jehlu v oblasti mezi koncem první třetiny od konce jehly a středem jehly.

ÚČINEK

Chirurgický steh má v rámci ošetření rány úlohu, vytvořit spojení mezi tkání a tkání resp. mezi tkání a alogénním materiálem. Podvázání nebo ligatura jako zvláštní forma stehu slouží k uzavření dutých orgánů. Šicí materiál z hedvábí je v těle pomalu a postupně opouzdřen pojivovou tkání. Je neresorbovatelný, může ale v tkáni na základě proteolytického rozpadu ztratit postupně na tažné síle.

KONTRAINDIKACE

Naše šicí materiály z hedvábí nesmí být použity u pacientů se známou alergií na hedvábi. Nejsou k použití na centrálním krevním oběhu a na centrálním nervovém systému. Na základě možného zeslabení tažné síly v těle nesmí být šicí materiály z hedvábí použity tam, kde se vyžaduje trvalá stabilita vlákn.

VAROVNÉ POKYNY A OPATŘENÍ

Podle oblasti použití se mění požadavky na šicí materiál a na požadované techniky. Použitel by měl být proto obeznámen s chirurgickými technikami. Při volbě šicího materiálu by mělo být přihlédnuto k jeho vlastnostem. Dlouhodobý kontakt se žlučovým a močovým traktem může vést u hedvábných vláken, jako u jiných cizích materiálů, k tvorbě kamenů. Při stezích v infikované tkáni se mají použít vhodné opatření, protože na základě multifilní struktury vlákna se může infekce prodloužit. Aby se předešlo poškození vlákna, má se s chirurgickými nástroji zacházet obezřetně. Formování jehly nebo její uchycení mimo doporučené zóny může mít za následek zlomení jehly. Při používání a likvidaci jehel se má kvůli nebezpečí kontaminace, jako následků poranění, zacházet s jehlami obezřetně.

NEŽÁDOUCÍ ÚČINKY

Při správném použití šicího materiálu z hedvábí mohou nastat následující vedlejší účinky:

přechodné, mírné lokální podráždění a zánětlivá odezva na cizí látku; tvorba fistulí nebo granulomů; tvorba kamenů při dlouhodobém kontaktu s roztokem obsahujícím sůl; u náchylných pacientů alergické reakce.

STERILITA

Naše šicí materiály z hedvábí jsou sterilizovány plynem – etylénoxidem. Neprovádějte opětovnou sterilizaci, může dojít ke kritickým změnám vhodnosti použití (bližší informace na požádání)! Při velkém balení je po otevření zaručen aseptický odběr po dobu 6 měsíců. Poznamenejte prosím na balení datum spotřeby přiloženou etiketou. Balení, které byly k použití už otevřeny, ale ne podle předpisu (viz. NÁVOD K ODBĚRU Z BALENÍ) se musí zlikvidovat!

SKLADOVÁNÍ

Naše šicí materiály z hedvábí je třeba skladovat v čistotě a suchu a při pokojové teplotě. Nesmí být překročena povolená doba použití, u velkého balení ani povolená doba použití po rozbalení. Velká balení je třeba při skladování chránit před světlem a UV zářením!

NÁVOD K ODBĚRU Z BALENÍ

Mini box: K bezproblémovému odběru se nemá vlákno táhnout z miniboxu šikmo, ale kolmo nahoru.

Mini box: K krostehy v ochranném obalu: Obal z fixace v miniboxu uvolnit; jehlu držákem jehly uchytit a vlákno vytáhnout z obalu; pokud je potřeba kratší vlákno, má být přestřihnuto spolu s obalem; u dvouramenného vlákna mohou být po prostrižení vlákna s obalem na konci ochranného obalu odebrány 2 jednotlivé vlákna.

Velké balení (označované též jako návkoáč): Odstaňte uzávěr zajišťující originalitu balení (uzávěr s pojistkou) a s použitím přiložené etikety poznamenejte na velké balení datum spotřeby; při dodržování následujících pokynů je po načetí zaručeno aseptické odebírání po dobu 6 měsíců. Otklopte víčko otvoru za úchyt a připevněte k zadní části víčka. Pokud je velké balení již otevřené, to znamená, že

pojistný uzávěr byl odstraněn nebo otevřen, vydezinfikujte před použitím vnitřní stranu hrdla běžným prostředkem na bázi alkoholu. Vytáhněte konec nitě sterilním nástrojem. Prvních 10 cm nitě vyhodte. Odeberte nit' v požadované délce, přesně ji odstříhněte a zavřete víčko. Po skončení zákroku, avšak nejpozději po 4 hodinách a také v případě potřeby vydezinfikujte vnitřní stranu hrdla a víčka běžným prostředkem na bázi alkoholu a víčko uzavřete.

OBCHODNÍ BALENÍ

Naše šicí materiály z hedvábí se dodávají v různých rozměrech, délkách a barvách jakož i srůznými jehlami nebo bez dalšího zpracování. Kombinace jsou k dostání jednotlivě nebo vícero (multibalení) v jednom sterilním balení. Pro velkospotřebitele jsou k dispozici velké balení. Podrobnější údaje najdete v našem katalogu.

VYSVĚTLIVKY K SYMBOLŮM NA OBALU

 014 Symbol CE a identifikační číslo orgánu. Výrobek splňuje základní požadavky Směrnice 93/42/EEC zdravotnických výrobcích.

S Chirurgický šicí materiál, nevstřebatelný, přetkaný, potažený, bezbarvý

S Chirurgický šicí materiál, nevstřebatelný, přetkaný, potažený, zbarvený

. Hedvábí

Y Protireflexná jehla

X Stažitelná jehla

Symbole a zkratky pro označení jehel jsou vysvětleny v katalogu.

Nepoužívejte při poškozeném obalu

Natūrali nesirezorbuojanti siuvi mo medžiaga

- SERAFLEX®

APRAŠYMAS

SERAFLEX® yra natūralūs, nesirezorbuojantys, sterilūs chirurginiai siūlai iš šikverpio (*Bombyx mori* L.) kokono pluošto. Pradinė medžiaga sudaryta daugiausia iš proteinų fibroino ir sericino. Gamyboje žali os šilko skaidulos yra nuriebalinamos, t.y. išskiriamas sericinas, ir supinamos. SERAFLEX® yra pinti, silikonu dengti siūlai, nu-
dažyti juodu Logwood (hemateinu), spalvos Nr. 75290; tiekiami juodi arba bespalviai. Kasetėse šilkas yra izopropanolio tirpale.

Siūlai gaminami kartu su nerūdijančio plieno adatomis arba jų. Siūlas atitinka pagrindinius Direktyvos 93/42 EEC medicinos produktams reikalavimus ir Europos Farmakopėjos "Sterilūs nesirezorbuojantys chirurginiai siūlai (R1a non resorbilia sterilia)" bendriems reikalavimams, bei JAV Farmakopėjos (USP) monografijai "Nonabsorbable surgical suture". Skirtingai nei minimuose standartuose maksimalus ilgis yra ne 3,5m, bet 100m.

INDIKACIJOS

Šilkas tinkamas siūti minkštuosius audinius, kur reikalingi nesirezorbuojantys siūlai, kartu ir nervų sistemoje, o ypač ten, kur reikalingas ilgalaikis stabilumas. Dėl specialaus padengimo ir pynimo siūlai yra tinkami nerviniam audiniui siūti. Šilką galima naudoti kaip palaikomuosius ir žymintuosius siūlus.

NAUDOJIMAS

Kaip ir kitų chirurginių siūlų naudojimo atvejais, pasirenkant šilką įtakos turi paciento būklė, gydytojo patirtis, chirurginė technika ir žaizdos dydis. Kad patikimai rišti mazgus, būtina laikytis mazgų rišimo technikos standartų. Kad chirurginė adata nesulinktų, ar nenulūžtų, laikyti ją būtina tarp jos vidurio ir galinio trečdali o.

POVEIKIS

Žaizdos siuvinimas suprantamas kaip audinių suartimas alogeni ne siuvinimo medžiaga. Perrišimas yra

specialus tuščiaidurių organų siuvinimas.

Šilkas yra nesirezorbuojantis siūlas. Vis dėlto, siūlai, liekantys audiniuose ilgą laiką, netenka savo tvirtumo, o vėliau galutinai fragmentuojami.

KONTRAIKACIJOS

Šilkas nenaudojamas, jei yra žinoma paciento alergija. Jis nėra naudojamas magistralinių kraujagyslių ir nervų chirurgijoje. Šilkas naudojamas ten, kur reikalingas ilgalaikis siūlės stabilumas.

PASTABOS/ ATSAUGUMO PRIEMONĖS/ SAVEIKA

Pagal panaudojimo sritį yra naudojamos skirtingos chirurginės technikos ir siūlai. Todėl chirurgasturi būti susipažinęs su chirurgine technika, naudojama toje srityje. Taip pat pasirenkant siūlus reikia atsižvelgti į organizmo ar audinių savybes. Siūlui ilgai kontaktuojant su tulžimi arba šlapimu išskyla (kaip ir bet kurio kito svetimkūnio atveju) akmenų susiformavimo galimybė. Suivant infektuotose audiniuose reikia naudoti ir kitas reikalingas priemones. Kad būtų išvengta sužalojimo adata, chirurginiai instrumentai turi būti laikomi tvirtai. Adatos sulinkimas arba jos laikymas ne viduriniame trečdalyje gali būti adatos lūžio priežastimi. Blogas adatos laikymas gali būti užkrėtimo įsidūrus su visomis to pasekmėmis priežastimi.

NEIGIAMA REAKCIJA

Ir taisyklingai naudojant šilkinius siūlus, galimos šios audinių reakcijos: lokalus trumpalaikis sudirginimas; uždegimas kaip reakcija į svetimkūnį; siūlo fistulės ir granuliuomos; konkretų susiformavimas; alerginės reakcijos.

STERILUMAS

Mūsų siūlomos žaizdų siuvinimo priemonės iš šilko yra sterilizuotos etileno oksidu, o šilkas didelėse pakuotėse sterilizuojamas spinduliuavimo būdu. Nesterilizuokite iš naujo, galimi kritiniai tinkamumo naudoti pakeitimai (daugiau informacijos gausite patėikę užklausimą)!

Jei naudojamos didelės pakuotės, jas pažeidus aseptinis poveikis užtikrinamas 6-iems mėnesiams. Naudodami pridėdamą etiketę, sunaudojimo datą pažymėkite ant pakuotės.

Išmeskite pakuotes, kurios jau buvo atidarytos naudoti, tačiau priemonės nebuvo sunaudotos, arba (naudojant dides pakuotes) naudotos ne pagal nurodymus (žr. NURODYMAI DEL IŠVIMMO IŠPAKUOTĖS)!

SAUGOJIMAS

Suviimo medžiaga laikoma turi būti laikomos sausiai ir švariai kambario temperatūroje. Nenaudokite siūlų pakuočių pasibaigus nurodytai sterilumo datai! Didelės pakuotes laikyti apsaugotas nuo šviesos ir ultravioletinių spindulių!

KAIP SIŪLA IŠIMTI IŠPAKUOTĖS

Mini-pakuotė: kad būtų lengviau išimti siūlą, pakuotę reikia laikyti vertikaliai aukštyn.

Mini box - mikrosiūlai apsauginėje žarnelėje: žarnelę ištraukti iš pakuotės; adatą suimti adato kočiu ir iš šlangelės ištraukti siūlą; jei reikalingas trumpesnis siūlas, jis nukerpamas kartu su žarnelę; jei siūlas yra sulenktas, perkirtus siūlo kilpą žarnelės gale galima suformuoti dvi gijas.

Didelė pakuotė (tai pat vadinama siūlų dalytuvu arba plokščia pakuote): nuimkite originalų užraktą (gaubto apsauga) ir pridėtoje etiketėje ant didelės pakuotės pažymėkite naudojimo datą; laikintis toliau pateiktų nurodymų, atidarius 6 mėnesius užtikrinamas aseptinis paėmimas. Atlenkite dalytuvą ir gaubtą prie rankenėlės ašos ir užfiksuokite prie galinės gaubto dalies. Jei didelė pakuotė jau atidaryta, t. y. gaubto apsauga nuimta arba atidaryta, prieš naudodami dezinfekuokite vidinę dalytuvo pusę įprastiniu alkoholio pagrindo produktu. Ištraukite siūlo galą steriliu instrumentu. Pirmus 10 cm siūlo išmeskite. Ištraukite norimo ilgio siūlo atkarpą, nupjaukite ir uždarykite gaubtą. Po naudojimo arba vėliausiai po 4 valandų bei prireikus dezinfekuokite vidinę dalytuvo ir gaubto pusę įprastiniu alkoholio pagrindo produktu ir uždarykite gaubtą.

PRISTATYMAS

Mes savo siūlus tiekiamo įvairaus storio, ilgio ir spalvų bei su įvairiomis adatomis arba neįvertus. Siūlai yra pakuojami įvairiose mini- ir multi-pakuotėse. Ekonomiškose kasetėse galimas didelis siūlo ilgis. Kitos detalės kataloguose.

SIMBOLIŲ, ESANŲŲ ANTPAKUOTĖS, REIKŠMĖS



1014

CE simbolis ir identifikacinis numeris. Produktas atitinka 93/42/EEC Direktyvos esminius reikalavimus, keliamus medicininiam prietaisams.

S

Chirurginiai suviimo reikmenys, nesusigeriantis, pintas, dengtas, nespalvotas

S

Chirurginiai suviimo reikmenys, nesusigeriantis, pintas, dengtas, spalvotas

.

Šilkas

Y

Antirefleksinė adata

X

Nuimama adata

Adatos identifikaciniai simboliai ir sutrumpinimai paaiškinti kataloge.



Jei pakuotė pažeista, nenaudokite

SELYEMBŐL KÉSZÜLT VARRÓANYAGOK
• SERAFLEX®

LEÍRÁS

A SERAFLEX® természetes, nem felszívódó, steril sebészeti varróanyag, amely a selyemhernyó (*Bombyx mori* L.) gubóinak szálából készül. Az alapanyag, a nyersselyem szál elsősorban két fehérjéből, fibroinból és szericinből áll.

A SERAFLEX® előállítás során a nyersselyem szálát hámtalanítják, azaz a szericinréteget eltávolítják, majd a szálakat összefonják. A SERAFLEX® fonott, szilikonbevonatú fonal, amely a Logwood black (hematein), Colour Index Nr. 75290 festékanyaggal feketére színezve vagy színezés nélkül kerül forgalomba. A SERAFLEX®-et nagy kiserelésben izopropanol-tartalmú tartósító oldatban szállítjuk.

Selyem varróanyagaink acéltűvel kombinálva vagy tű nélkül is kaphatók. Megfelelnek az orvosi termékekre vonatkozó 93/42/EGK-irányelv követelményeinek, és összhangban vannak az Európai Gyógyszerkönyv (EP) „Steril, nem felszívódó varróanyagok (Fila non resorbilia sterilia)” c. fejezetében foglalt harmonizált szabványnak, ill. az Egyesült Államok Gyógyszerkönyve (USP) aktuális kiadásának „Non absorbable surgical suture” c. fejezetével. A szabványtól eltérően a maximális fonalhossz a nagy kiserelésben nem 3,5 méter, hanem 100 méter.

FELHASZNÁLÁSI TERÜLETEK

Selyemvarróanyagaink minden olyan sebvarrathoz és ligatúrához használhatók, ahol nem felszívódó fonalra van szükség, kivéve a keringési rendszert és az idegrendszert. A selyemfonalat tartóvarratként és jelölésre is lehet használni.

ALKALMAZÁS

A varróanyag kiválasztása és alkalmazása során figyelembe kell venni a beteg állapotát, az orvos tapasztalatát, a sebészeti technikát és a seb nagyságát. A csomó rögzítésére a szokásos csomózási technikákat kell alkalmazni. Annak érdekében,

hogyan a tű ne sérüljön meg a varrás alatt, a tűt ajánlott a tű végétől számított első harmad vége és a tű közepe között megfogni.

HATÁS

A sebellátás során a varrat feladata a szövetek közötti ill. a szövet és az allogén anyag közötti összeköttetés megteremtése. A lekötés vagy ligatúra, amely a varrat speciális formája, az üreges szervek lezárására szolgál.

A selyem varróanyagokat a szervezeten belül fokozatosan kötőszövetes tok veszi körül. A fonalak nem szívódnak fel, de a szöveti proteolitikus folyamatok következtében lassan csökkenhet a szakítószilárdságuk.

ELLENJAVALLAT

Aselyem varróanyagokat nem szabad felhasználni, ha a selyemmel szemben ismert allergia áll fenn. A keringési rendszerben és az idegrendszerben nem alkalmazhatók. Mivel a szervezeten belül szakítószilárdságuk csökkenhet, a selyem varróanyagokat nem szabad használni, ha tartósan stabil fonalra van szükség.

FIGYELMEZTETÉSI TÖMINTÉZKEDÉSEK

KÖLCSONHATÁS

A varróanyagokkal szemben támasztott követelmények és a szükséges technikák a felhasználási területtől függően változnak. A felhasználónak ezért jártasnak kell lennie a sebészeti technikákban. A varróanyag kiválasztása során figyelembe kell venni annak in-vivo tulajdonságait. Ha a selyemfonal az epeutakkal vagy a húgyutakkal tartós kontaktusba kerül, akkor – mint minden más idegentest esetén is – fennáll a köképződés veszélye.

Ha a varratot fertőzött szövetbe helyezik be, megfelelő kiserő intézkedésekre is szükség van, mivel a multifil fonalstruktúra tovább fenntarthatja a fertőzést. A sebészeti eszközökkel óvatosan kell bánni, nehogy a fonal megsérüljön. A tű deformálódása vagy az ajánlott zónán kívüli megfogása következtében a tű eltörhet. A tűk kezelése és ártalmatlanítása a tűszúrás okozta fertőzésveszély miatt különös gondosságot igényel.

NEM KIVÁNTATOS HATÁSOK

A selyem varróanyagok szakszerű használata során a következő nemkívánatos hatások léphetnek fel: átmeneti, mérsékelt lokális irritáció és gyulladáso-
dás idegterest-reakció; fonalsi polyok vagy granulomák képződése; köképződés sótartalmú oldatokkal való tartós kontaktus esetén; allergiás reakciók arra hajlamos betegeken.

STERILITÁS

Selyem varróanyagainkat etilénoxid, a nagy ki-
szerelésű csomagokat besugárzással sterilizálták.
Nem szabad újraszterilizálni, a használhatóság
jelentős mértékben csökkenhet (külön kérésre
részletes adatokat is rendelkezésre tudunk bo-
csátani)!

A nagy ki szerelésű csomagok felbontása után a var-
róanyag aseptikus kivétel 6 hónapig biztosított.
Kérjük, hogy a mellékelt címke segítségével tün-
tesse fel a csomagoláson a felhasználás dátumát.
A már felnyitott, de nem használt csomagokat,
ill. a nem az előírásoknak megfelelően kezelt
nagy kiszerezésű csomagokat el kell dobni (lásd
ÚTMUTATÓ A CSOMAGOLÁSBÓL VALÓ KIVÉTELEK
KAPCSOLATBAN).

RAKTÁROZÁS FELTÉTELEK

Selyem varróanyagaink szobahőmérsékleten, szá-
raz és tiszta helyen tárolja. A lejárat dátumot ill.
nagy kiszerezés esetén a felhasználási dátumot
követően már nem használhatók fel. A nagy ki sze-
relésű csomagok fénytől és UV-sugárzástól védett
helyen tárolandók.

CSOMAGBÓL VALÓ KIVÉTELI HATÁS

Mini box: A zökkenőmentes kivétel érdekében a
fonalat ne ferdén, hanem függőlegesen felfelé
húzza ki a miniboxból.

Mini box: Mikrovarratok védőtümlőben: A tümlő-
lőt oldja ki a mini box-rögzítésből; fogja meg a tűt
a tűfogóval, és húzza ki a fonalat a védőtümlőből.
Ha rövidebb fonalat szeretne, akkor azt a védő-
tümlővel együtt vágja át. Duplán megerősített
fonalak esetén igény szerint a fonalhurok átvá-
gása után a védőtümlő végén két darab egyszálú
fonal húzható ki.

Nagy csomag (más néven fonaldagoló vagy
lapos csomag): Távolítsa el az eredeti zárat (ku-
pakrögzítést), és a mellékelt címke segítségével
tüntesse fel a csomag a felnyitás dátumát. A
következő utasítások betartása esetén a fonal ste-
ril kivétel 6 hónapon keresztül garantált. Nyissa
fel a fogantyún található kupakot, és rögzítse a
hátsó részénél. Ha a csomag már nyitva van, azaz
a kupakrögzítést eltávolították vagy felnyitották,
a használat előtt fertőtlenítsen az adagoló belső
oldalát egy alkoholos alapú szabványos termé-
kkel. Egy steril eszköz segítségével húzza ki a fonal vé-
gét. Dobja ki a fonal első 10 cm-es darabját. Hú-
zzon ki egy kívánt hosszúságú fonaldarabot, egy
határozott mozdulattal vágja le, és zárja vissza
a kupakot. A művelet végrehajtását követően
legkésőbb 4 órával, illetve szükség esetén más
esetben 15, fertőtlenítsen az adagoló és a kupak
belső oldalát egy alkoholos alapú szabványos ter-
méssel, és zárja vissza a kupakot.

KI SZERELÉS

Selyem varróanyagaink különböző vastagságban,
hosszúságban és színben, valamint különböző
tüikkel vagy tü nélkül kerülnek forgalomba. A
fonalak ill. kombinációk sterilizálva, egyenkénti
vagy gyűjtőcsomagolásban (multipack) kapha-
tók. A nagyfogyasztók számára gazdaságos, nagy
kiszerezésű csomagok is rendelkezésre állnak.
Fontosabb adatokat a katalógusból tudhat meg.

A CSOMAGOLÁSON TALÁLHATÓ SZIMBÓLUMOK JELENTÉSE

 014 CE-jel és a nevezett hatóság
azonosítási száma. A termék
megfelel az EU Gyógytermékek
93/ 42 I irányelve alapvető
követelményeinek.

 Sebészis varrat, felszívódó, festetlen,
bevonatos, csavart

 Sebészis varrat, felszívódó, festetlen,
bevonatos, festett

- . Selyem
- y Antireflex-tű
- X Öt és után letéphető

A szimbólumok és a tűk jellemzésére szolgáló rövidítések magyarázata a katalógusban található.



Sérült csomagolás esetén
ne használja

NICI CHIRURGICZNE Z JEDWABIU
• SERAFLEX®

OPIS

Niść SERAFLEX® to naturalna, niewchłanialna, sterylizowana niść chirurgiczna, składająca się z włókien kokonu jedwabnika morwowego (*Bombyx mori* L.). Materiał wyjściowy, surowe włókna jedwabiu naturalnego, składa się w większości z dwóch białek – fibroiny i serycyny.

W celu produkcji nici SERAFLEX® odklejane są surowe włókna jedwabiu naturalnego, tzn. uwalniane od serycyny, i plecione. SERAFLEX® jest plecioną nicią powlekaną silikonem, barwioną kolorem Logwood black (hemateina), Colour Index nr 75290 czarny, lub jest dostępna w postaci bezbarwnej. Nici SERAFLEX® w dużym opakowaniu dostarczane są w roztworze do przechowywania zawierającym izopropanol.

WSKAZANIA

Nasze nici chirurgiczne z jedwabiu są dostępne jako nici połączone z igłami ze stali szlachetnej lub bez igieł. Spełniają one zasadnicze wymogi dyrektywy 93/42/EWG dotyczącej wyrobów medycznych oraz aktualnie obowiązującej wersji zharmonizowanej normy Farmakopei Europejskiej (EP) „Sterylne, niewchłanialne nici chirurgiczne (Fila non resorbilia sterilia)” lub monografii „Nonabsorbable surgical suture” Farmakopei Stanów Zjednoczonych (United States Pharmacopeia, USP). Odbiegając od normy, w dużych opakowaniach maksymalna długość nici nie wynosi 3,5, lecz 100 m.

ZASTOSOWANIE

Nasze nici chirurgiczne z jedwabiu nadają się do szycia wszystkich ran i podwizań, przy których wskazane są niewchłanialne nici chirurgiczne, z wyjątkiem stosowania w ośrodkowym układzie krwionośnym i nerwowym. Nici z jedwabiu można również zastosować jako szwy podtrzymujące oraz do zaznaczania.

DZIAŁANIE

Przy wyborze i zastosowaniu nici chirurgicznych należy uwzględnić stan pacjenta, doświadczenie lekarza, technikę chirurgiczną oraz wielkość rany. W celu zabezpieczenia węzłami należy stosować obowiązujące standardowe techniki wiązania węzłów. Aby uniknąć uszkodzeń igły podczas szycia, zaleca się chwycić ją w przedziale między końcem pierwszej trzeciej (licząc od końca igły) a środkiem igły.

PRZECIWSKAZANIA

Szew medyczny w ramach zaopatrzenia ran ma zadanie stworzyć połączenie między tkankami lub między tkanką a materiałem allogenym. Podwiązanie lub ligatura jako szczególna forma szwu służy zamknięciu narządów jamistych.

W organizmie następuje powoli stopniowe otobienie nici chirurgicznych z jedwabiu przez tkankę łączną. Są one niewchłanialne, ale wewnątrz tkanki mogą stopniowo utracić wytrzymałość na zerwanie ze względu na protolityczne procesy rozkładu.

OSTRZEŻENIA I ŚRODKI OSTROŻNOŚCI

INTERAKCJE

Nie wolno stosować nici chirurgicznych z jedwabiu przy stwierdzonej alergii na jedwab. Nie są one przeznaczone do stosowania w ośrodkowym układzie krwionośnym i nerwowym. Ze względu na możliwe osłabienie wytrzymałości na zerwanie w organizmie nie wolno stosować nici chirurgicznych z jedwabiu, jeśli konieczna jest stała stabilność nici.

W zależności od wskazania zmieniają się wymagania stawiane niciom chirurgicznym i wymagane techniki. Z tego powodu użytkownik powinien być obeznany z technikami chirurgicznymi. Przy wyborze nici chirurgicznej należy uwzględnić jej właściwości *in vivo*. Przy dłuższej styczności nici z jedwabiu z drogami żółciowymi lub moczowymi zachodzi niebezpieczeństwo tworzenia się kamieni (jak w przypadku wszystkich ciał obcych).

W przypadku szwów w zakażonych tkankach zaleca się stosowanie dodatkowych środków, ponieważ zakażenie może się dłużej utrzymywać z powodu wielowłóknowej struktury nici. Należy ostrożnie

posługiwać się narzędziami chirurgicznymi, aby zapobiec uszkodzeniom nici. Przez odształcenie igieł lub chwytanie poza zaleconym obszarem może nastąpić ich złamanie. Należy szczególnie starannie stosować i usuwać igły z powodu niebezpieczeństwa skażenia wywołującego się z możliwych obrażeń błonnych.

DZIAŁANIA NIPOŻĄDANE

Podczas prawidłowego stosowania nici z jedwabiu mogą wystąpić następujące działania niepożądane:

przebiegiowe, umiarkowane rozwnięte miejscowe podrażnienia oraz odczyny zapalne na ciału obce; tworzenie się przetok kanału wkłucia lub ziarniaków; przy dłuższej styczności z roztworami solnymi tworzenie się kamieni; u odpowiednio predysponowanych pacjentów reakcje alergiczne.

STERYLIZACJA

Nasze nici chirurgiczne z jedwabiu są dostarczane w postaci sterylizowanej tlenkiem etylenu, zaś jedwab w dużym opakowaniu jest promieniowaniem. Nie sterylizować ponownie, możliwe istotne zmiany przydatności do użycia (szczegółowo dostępne na życzenie)!

Przy dużych opakowaniach zapewnione jest aseptyczne pobieranie nici przez okres 6 miesięcy po napoczęciu. Prosimy zanotować na opakowaniu datę napoczęcia przy pomocy załączonej etykiety. Usunąć opakowania, które już były otwarte w celu zastosowania, ale nie były stosowane, oraz duże opakowania, przy których nie przestrzegano przepisów właściwego obchodzenia się z nimi (patrz WSKAZÓWKI I ODNOSNI E POBI ERANIA Z OPAKOWANIA)!

PRZECHOWYWANIE

Nici chirurgiczne z jedwabiu należy przechowywać w suchym i czystym miejscu w temperaturze pokojowej. Nie wolno ich używać po upływie daty ważności, a dużych opakowań również po upływie daty przydatności do użycia. Duże opakowania należy przechowywać chroniąc przed światłem i promieniowaniem ultrafioletowym.

WSKAZÓWKI I ODNOSNI E POBI ERANIA Z OPAKOWANIA

Mini box: Aby bezproblemowo wyjąć nić, nie należy jej wyjmować z miniboxu na ukos, tylko pionowo do góry.

Mini box z nici kurki ochronnej: Wyjąć rurkę z przymocowania miniboxu; chwycić igłę imadłem do igieł i wyciągnąć nić z rurki ochronnej; jeśli wymagana jest krótka nić, należy ją przeciąć razem z rurką ochronną; przy podwójnej uzbrojonych niciach można na życzenie przeciąć pętlę nici i wyjąć z końca rurki ochronnej 2 pojedyncze nici.

Opakowanie zbiorcze (określone również jako dozowniki chirurgiczne) lub opakowanie płaskie: Usunąć zamknięcie oryginalne (zabezpieczenie pokrywy) i zanotować termin przydatności na opakowaniu zbiorczym przy użyciu załączonej etykiety. Pod warunkiem postępowania zgodnie z następującymi instrukcjami gwarantujemy aseptyczne pobieranie nici przez okres 6 miesięcy od otwarcia opakowania. Otworzyć pokrywę dozownika, chwytając za wypustkę, i przymocować do tylnej części pokrywy. Jeśli opakowanie zbiorcze zostało już otwarte, tzn. zabezpieczenie pokrywy zostało usunięte lub otwarte, należy przed użyciem produktu zdezynfekować wewnętrzną stronę dozownika standardowym produktem na bazie alkoholu. Wyciągnąć koniec nici przy użyciu sterylnego narzędzia. Wyrzucić pierwsze 10 cm nici. Pobrać odcinek nici o żądanej długości, odciąć równo nici zamknąć pokrywę. Po zakończeniu zabiegu, jednak najpóźniej po 4 godzinach, wraz z rękawicami i koniecznie zdezynfekować wewnętrzną stronę dozownika i pokrywy standardowym produktem na bazie alkoholu i zamknąć pokrywę.

OPAKOWANIE

Nasze nici chirurgiczne z jedwabiu są dostępne w różnych grubościach, długościach i kolorach, a także z różnymi rodzajami igieł lub bez igieł. Nici lub kombinacje nici z igłami mogą występować pojedynczo lub w większej ilości (wielopak) w sterylnym opakowaniu. Dla użytkowników przemysłowych dostępne są ekonomiczne duże opakowania.

W celu uzyskania dokładniejszych informacji prosimy zapoznać się z katalogiem.

OBJASNIENIE SYMBOLI ZNAJDUJĄCYCH SIĘ NA OPAKOWANIU

 014 Symbol CE i numer jednostki identyfikacyjnej notyfikującej. Produkt spełnia wymagania dyrektywy 93/42EWG dla wyrobów medycznych

S Nici chirurgiczne, niewchłaniające, plecione, powlekane, niebarwione

S Nici chirurgiczne, niewchłaniające, plecione, powlekane, barwione

. Jedwab

Y Igła antyrefleksyjna

X Igła do zdejmowania

Symbole i skróty stosowane do oznaczania igieł są wyjaśnione w katalogu.

 Nie używać, gdy opakowanie zostało naruszone

ОПИСАНИЕ

SERAFLEX® представляет собой натуральный, нерассасывающийся, стерильный хирургический шовный материал из волокон кокона тутового шелкопряда (*Bombyx mori* L.). Исходный материал, волокно шелка-сырца, состоит преимущественно из двух протеинов – фиброина и серицина.

Для изготовления нитей SERAFLEX® производится обесклеивание волокна шелка-сырца, т.е. удаление серицина, а затем волокно сплетается в нити. SERAFLEX® - плетеная нить, с силиконовым покрытием, предлагаемая окрашенной в черный цвет с помощью черного сандала (гематеина), цветовой индекс №75290, или в неокрашенном виде. SERAFLEX® предлагается в большой упаковке в растворе для хранения, содержащем изопропанол.

Наши шовные материалы из шелка предлагаются в виде наборов с иглами из нержавеющей стали или без игл. Они соответствуют Основным требованиям Директивы 93/ 42/ ЕЭС «О медицинских изделиях» и гармонизированному Стандарту Европейской Фармакопеи (EP) «Стерильные, нерассасывающиеся нити (Fila non resorbilia sterilia)» или Монографии «Нерассасывающийся хирургический шовный материал» Фармакопеи США (USP), в их актуальной редакции соответственно. В отличие от стандарта макс. длина нити в больших упаковках - не 3,5 м, а 100 м.

ПОКАЗАНИЯ ДЛЯ ПРИМЕНЕНИЯ

Наши шовные материалы из шелка пригодны для наложения всех видов швов на раны и лигатур, когда показано применение нерассасывающегося шовного материала, за исключением применения в области центральной системы кровообращения или нервной системы. Шелковые нити могут применяться также для поддерживающих швов или для маркировки.

ПРИМЕНЕНИЕ

При выборе и применении шовного материала необходимо принимать во внимание состояние пациента, опыт врача, хирургическую технику и величину раны. Для обеспечения надежности узлов необходимо использовать принятые стандартные виды техники формирования узлов. Во избежание повреждения иглы во время наложения шва иглу рекомендуется держать в месте, расположенном между концом первой трети, исходя из конца иглы, и серединой иглы.

ДЕЙСТВИЕ

Медицинский шов предназначен в рамках обработки раны для соединения тканей друг с другом или ткани и аллогенного материала. Перевязка или лигатура в качестве особой формы шва служит для сшивания полых органов.

В организме происходит медленно прогрессирующая инкапсуляция шовного материала из шелка соединительной тканью. Этот материал не рассасывается, однако может постепенно терять прочность в ткани ввиду протеолитических процессов расщепления.

ПРОТИВПОКАЗАНИЯ

Шовный материал из шелка нельзя применять в случае известной аллергии на шелк. Этот материал не предназначен для применения в области центральной системы кровообращения или центральной нервной системы. Ввиду возможного снижения прочности в организме шовные материалы из шелка нельзя применять, если требуется поддержание стабильности нити в течение продолжительного периода времени.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ**ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ И ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ**

Требования к шовному материалу, а также используемые техники определяются особенностями области применения. Специалист, накладывающий шов, должен поэтому хорошо владеть хирургическими техническими приемами. При выборе шовного материала следует учитывать его свойства in vivo. Длительный контакт шелковых нитей, так же как и любых других инород-

ных тел, с желчными и мочевыми путями чреват опасностью образования конкрементов. При швах в инфицированных тканях рекомендуется применение соответствующих стабилизирующих мер ввиду потенциальной возможности длительного поддержания инфекции вследствие комплексной структуры нити. При обращении с хирургическими инструментами следует соблюдать осторожность в целях предотвращения повреждения нити. Деформация игл или удерживание иглы в ненадлежащем месте может привести к полому иглы. Применение и утилизация игл требуют особой осознанности ввиду опасности заражения вследствие колотых повреждений.

ПОБОЧНЫЕ ЯВЛЕНИЯ

При надлежащем применении шовных материалов из шелка могут возникнуть следующие побочные явления: временные, умеренно выраженные местные раздражения, а также воспалительные реакции на инородные тела; образование свищей в тканях, окружающих нить, или гранулем; образование конкрементов при длительном контакте с соле-содержащими жидкостями; аллергические реакции у пациентов с предрасположенностью.

СТЕРИЛЬНОСТЬ

Стерилизация предлагаемых нами шовных материалов из шелка производится с помощью этиленоксида, а шелка в больших упаковках - под воздействием облучения. Повторная стерилизация запрещена - возможны критические изменения пригодности к использованию (более подробная информация предоставляется по запросу)!

Материал, извлекаемый из большой упаковки, сохраняет асептические свойства в течение 6 месяцев после вскрытия упаковки. Пожалуйста, обозначьте на упаковке срок использования с помощью прилагаемой этикетки.

Упаковки, уже вскрытые в целях применения, однако не использованные, или большие упаковки, ненадлежащим образом применявшиеся (смотрите «УКАЗАНИЯ ПО ИЗВЛЕЧЕНИЮ МАТЕРИАЛА ИЗ УПАКОВКИ»), использовать запрещается!

УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ

Наши шовные материалы из шелка должны сушиться и сохраняться в чистоте при комнатной температуре. Не использовать после истечения срока хранения, а в случае больших упаковок также после истечения срока использования. Большие упаковки хранить в месте, защищенном от света и ультрафиолетового излучения.

УКАЗАНИЯ ПО ИЗВЛЕЧЕНИЮ МАТЕРИАЛА ИЗ УПАКОВКИ

Мини-коробка: для беспрепятственного извлечения нити следует вытягивать из мини-коробки вертикально вверх, без смещения в сторону. Мини-коробка с микро-швы с защитной оболочке: оболочку освободить из фиксации мини-коробки; захватить иглу иглодержателем и извлечь нить из защитной оболочки; если требуется более короткая нить, тогда нить следует отсечь вместе с защитной оболочкой; при дважды сформированных нитях при желании после отсечения петли нити в конце защитной оболочки можно извлечь 2 отдельные нити. Оптовая тара (также называется диспенсером или плоской упаковкой): снять оригинальный замок (защитную крышку) и на приложенное к оптовой таре этикетке отметить дату использования; при соблюдении следующих указаний гарантировано асептическое изъятие в течение 6 месяцев после вскрытия. Крышку контейнера открыть в месте расположения ручек и зафиксировать на задней части крышки. Если защитная крышка оптовой тары уже снята или открыта, перед использованием продезинфицировать внутреннюю сторону диспенсера с помощью обычного средства на спиртовой основе. Конец нити вынуть с помощью стерильного инструмента. Первые 10 см нити удалить. Вытянуть кусок нити желаемой длины, отрезать нить встык и закрыть крышку. После окончания вмешательства, однако не позднее чем через 4 часа, также при необходимости продезинфицировать внутреннюю сторону контейнера и крышки с помощью обычного средства на спиртовой основе и закрыть крышку.

ФОРМА РЕАЛИЗАЦИИ

Наши шовные материалы из шелка выпускаются в виде нитей различной толщины, длины и окраски, с различными иглами или без игл. В стерильной упаковке могут содержаться отдельные нити или наборы или несколько (мульти-упаковка). Для крупных потребителей выпускаются экономичные большие упаковки. Более подробную информацию Вы найдете в каталоге.

ЗНАЧЕНИЕ СИМВОЛОВ НА УПАКОВКЕ

 014 Знак CE и идентификационный номер Уполномоченного органа. Изделие отвечает Основным требованиям Директивы 93/ 42/ ЕЭС «О медицинских изделиях»

S Хирургический шовный материал, нерассасывающийся, плетеный, с покрытием, неокрашенный

S Хирургический шовный материал, нерассасывающийся, плетеный, с покрытием, окрашенный

. ШЕЛКА

У Антирефлексная игла

X Отделяющаяся игла

Значение символов и сокращений при обозначении игл приведено в каталоге.

 Содержимое поврежденной упаковки использовать запрещено

HECHTMATERIAAL van ZIJDE
• SERAFLEX®**BESCHRIJVING**

SERAFLEX® is een natuurlijk, niet-resorbeerbaar, steriel chirurgisch hechtmateriaal uit de coconvezels van de zijdevlinder (*Bombyx mori* L.). De grondstof, ruwe zijde, bestaat overwegend uit de eiwitten fibroïne en sericine.

Voor de productie van SERAFLEX® worden de ruwe zijdevezels ontbast, d.w.z. ontdaan van de sericine en gevlochten. SERAFLEX® is een gevlochten draad, omgeven door silicone, en wordt met Logwood black (hemateïne), Colour Index Nr. 75290, zwart geverfd. SERAFLEX® is ook ongeverfd verkrijgbaar. SERAFLEX® wordt in grootverpakking geleverd in een isopropanoloplossing.

Ons hechtmateriaal van zijde is verkrijgbaar in combinatie met een naald van edelstaal of zonder naald. Het voldoet aan de voorwaarden van de richtlijn 93/42/EEG betreffende medische hulpmiddelen en de geharmoniseerde norm van de Europese Farmacopee (EP) 'Steriel, niet-resorbeerbaar hechtmateriaal (Fila non resorbilia sterilia)' of de monografie 'Nonabsorbable surgical suture' van de Amerikaanse Farmacopee (USP) in de op dat ogenblik recentste uitgave. De maximale vezellengte bij grootverpakkingen is, in afwijking van de norm, niet 3,5 maar 100 m.

TOEPASSINGSGEBIEDEN

Ons hechtmateriaal van zijde is geschikt voor alle wondhechtingen en ligaturen waarbij niet-resorbeerbaar hechtmateriaal geïndiceerd is, met uitzondering van gebruik op de centrale bloedsomloop of het zenuwstelsel. Zijdedraad kan ook worden gebruikt als bevestigingshechting en voor markering.

TOEPASSING

Bij de keuze en toepassing van het hechtmateriaal moet rekening worden gehouden met de toestand van de patiënt, de ervaring van de arts, de

chirurgische techniek en de grootte van de wond. Bij het hechten moeten de standaardknooptechnieken worden toegepast. Om beschadiging van de naald bij het hechten te voorkomen wordt aanbevolen de naald vast te houden tussen het eind van het eerste derde deel, vanuit het eind van de naald gezien, en het midden van de naald.

EFFECT

De medische hechting heeft in het kader van de wondzorg de taak een verbinding van weefsel tot weefsel, resp. van weefsel tot allogeen materiaal tot stand te brengen. De onderbinding of ligatuur is een speciale hechting, die wordt gebruikt om holle organen te hechten.

Hechtmateriaal uit zijde wordt in het lichaam langzamerhand ingekapseld door bindweefsel. Het is niet resorbeerbaar, maar kan in het weefsel door proteolytische afbraakprocessen geleidelijk zijn treksterkte verliezen.

CONTRA-INDICATIES

Hechtmateriaal van zijde mag niet worden gebruikt bij een bekende allergie tegen zijde. Het is niet bestemd voor toepassing in de centrale bloedsomloop of het centrale zenuwstelsel. Vanwege de mogelijke afname van de treksterkte in het lichaam mag hechtmateriaal van zijde niet worden toegepast als duurzame stabiliteit van de draad vereist is.

**WAARSCHUWINGEN/ BIJZONDEREVOORZORGEN/
WIJSSSELWERKINGEN**

De eisen gesteld aan het hechtmateriaal en de noodzakelijke techniek zijn afhankelijk van het toepassingsgebied. De gebruiker moet derhalve vertrouwd zijn met de chirurgische technieken. Bij de keuze van het hechtmateriaal moet rekening worden gehouden met de eigenschappen in vivo. Bij langdurig contact met de galbuis of urineweg leveren zijdevezels, zoals elk lichaamsvreemd materiaal, het gevaar op dat er zich stenen vormen. Bij hechtingen in geïnficeerd weefsel moeten geschikte aanvullende maatregelen worden getroffen, omdat infecties door de multivezelstructuur van het hechtmateriaal langer kunnen

aanhouden. De chirurgische instrumenten moeten zorgvuldig worden gehanteerd om letsels door de draad te voorkomen. Vervorming van de naald of vasthouden buiten de aanbevolen zone kan leiden tot naaldbreuk. Naalden moeten met bijzondere voorzichtigheid worden gehanteerd en afgevoerd, vanwege het besmettingsgevaar bij prikwonden.

ONGEWENSTE EFFECTEN

Bij doelmatig gebruik van hechtmateriaal van zijde kunnen de volgende ongewenste effecten optreden:
tijdelijke, matige lokale irritatie en ontstekingsreacties op lichaamsvreemd materiaal; ontwikkeling van fistels of granulomen; steenvorming bij langdurig contact met zouthoudende oplossingen; allergische reacties bij gepredisponeerde patiënten.

STERILITEIT

Ons hechtmateriaal van zijde wordt gesteriliseerd met ethyleenoxide, de zijde in de grootverpakking door middel van bestraling. Niet opnieuw steriliseren, kritische veranderingen in de kwaliteit mogelijk (nadere informatie op verzoek verkrijgbaar)!

Bij grootverpakkingen is aseptisch gebruik binnen een periode van 6 maanden gegarandeerd. Let op de uiterste gebruiksdatum vermeld op het etiket van de verpakking.

Verpakkingen die al waren geopend, maar niet gebruikt en grootverpakkingen die niet volgens de voorschriften (zie AANWIJZINGEN VOOR HET UITPAKKEN) zijn behandeld, wegwerpen!

BEWARING

Ons hechtmateriaal van zijde moet droog en schoon en bij kamertemperatuur te worden bewaard. Niet gebruiken na de houdbaarheidsdatum, bij grootverpakkingen ook niet meer na de uiterste gebruiksdatum. Grootverpakkingen beschermd tegen licht en UV-straling bewaren.

AANWIJZINGEN VOOR HET UITPAKKEN

Minibox: Trek de draden niet schuin, maar loodrecht naar boven uit de minibox, om problemen te voorkomen.

Minibox - microhechtingen in beschermhoes: Maak de hoes los uit de minibox; pak de naald met de naaldhouder en trek de draad uit de hoes; knip de draad door samen met de beschermhoes, als een kortere hecht draad nodig is; bij dubbel gewapende draden kunnen desgewenst na het doorknippen van de beschermhoes aan het eind daarvan twee draden uit de hoes worden getrokken.

Grootverpakking (ook draaddispenser of platte verpakking): Verzegeling (kapbeveiliging) verwijderen en met bijgevoegd etiket de uiterste gebruiksdatum op de buitenverpakking aangeven; als de volgende aanwijzingen in acht genomen worden, is een aseptische afname na het aanbreken over een periode van 6 maanden gegarandeerd. Draadsluis bij de lip openklappen en vastzetten aan het achterste deel van de kap. Als de grootverpakking al geopend is, dus als het zegel verwijderd of geopend is, moet de binnenkant van de draadsluis vóór het gebruik met een in de handel gebruikelijk product op alcoholbasis gedesinfecteerd worden. Trek het uiteinde van de draad er met een steriel instrument uit. Gooi de eerste 10 cm van de draad weg. Neem een stuk draad van de gewenste lengte, snijd deze recht af en sluit de kap. Na afloop van de ingreep, maar ten laatste na 4 uur of als nodig, de binnenkant van de draadsluis en de kap met een in de handel gebruikelijk product op alcoholbasis desinfecteren en de kap sluiten.

PRESENTATIE

Ons hechtmateriaal van zijde wordt in verschillende sterkten, lengten en kleuren, en met verschillende naalden of zonder naald geleverd. De draden resp. combinaties zijn apart verkrijgbaar of als multipack in een steriele verpakking. Voor grootverbruikers zijn voordelige grootverpakkingen verkrijgbaar. Voor uitgebreide informatie, zie de catalogus.

VERKLARING VAN DE SYMBOLEN OP DE VERPAKKING



1014 CE-markering en identificatienummer van de bevoegde instantie. Het

product voldoet aan de fundamentele eisen van de Richtlijn betreffende medische hulpmiddelen 93/ 42/ EG

- S Chirurgisch hechtmateriaal, niet-resorbeerbaar, gevlochten, omhuld, ongeverfd
- S Chirurgisch hechtmateriaal, niet-resorbeerbaar, gevlochten, omhuld, geverfd
- . Zijde
- y Antireflex-naald
- X Aftrekbare naald

De symbolen en afkortingen voor de identificatie van de naalden worden toegelicht in de catalogus.



Niet gebruiken als de verpakking beschadigd is

КОПРИНЕНИ ХИРУРГИЧНИ КОНЦИ
• SERAFLEX®

ОПИСАНИЕ

SERAFLEX® са естествени, нерезорбиращи се, стерилни хирургични конци от нишките на пашкулите на копринената пеперуда (*Bombyx mori* L.). Изходният материал, сурови копринени нишки, се състои предимно от два протеина - фибрион и серицин.

За производството на SERAFLEX® суровата копринена нишка се изварява, т.е. освобождава се от серицина и се оплита. SERAFLEX® е оплетен, покрит със силикон конец и е оцветен с Logwood black (хематеин), Colour Index №. 75290 в черно или се предлага неочетен. SERAFLEX® в голяма опаковка на едро се доставя в разтвор за съхранение, съдържащ изопропанол.

Нашите копринени хирургични конци се предлагат в комбинация с игли от неръждаема стомана или без игли. Те съответстват на основните изисквания на директивата за медицински продукти 93/ 42/ ЕИО и на хармонизирания стандарт на Европейската фармакология (ЕФ) "Стерилни, нерезорбиращи се хирургични конци (Fil a non resorbilia sterilia)" на United States Pharmacopoeia (USP) в съответното последно издание. В отклонение от стандарта при опаковки на едро максималната дължина на конца не е 3,5, а 100 m.

ОБЛАСТИ НА ПРИЛОЖЕНИЕ

Нашите копринени хирургични конци са подходящи за зашиване на рани и лигатури, при които са посочени нерезорбиращи се хирургични конци, с изключение на приложение за централната кръвоносна или нервна система. Копринените конци могат да се използват за придържащи шевове и маркиране.

УПОТРЕБА

При избора и употребата на хирургическите конци трябва да се имат предвид състоянието

на пациента, опита на лекаря, хирургическата техника, както и размера на раната. За обезопасяване на възела трябва да се използват въведените техники за стандартни възли. За да се избегнат повреди на иглата при шиене, се препоръчва, иглата да се хваща в областта между края на първата трета, гледано от края на иглата, и средата на иглата.

ДЕЙСТВИЕ

В рамките на грижата за раната, медицинският шев има задача да създаде връзка на тъкан с тъкан, респ. на тъкан с алогенен материал. Превръзката или лигатурата, като специална форма на шева служи за затваряне на кухи органи.

Копринените хирургични конци бавно и постепенно се капсулират в тялото от съединителна тъкан. Те не се резорбират, но поради протеолитичните процеси на разграждане в тъканите постепенно губят устойчивостта си на скъсване.

ПРОТИВПОКАЗАНИЯ

Копринените хирургични конци не трябва да се използват при известна алергия от коприната. Те не са предназначени за приложение в кръвоснабдителната или централната нервна система. Поради намаляване на здравината на скъсване в тялото, копринените хирургични конци не трябва да се използват, ако се изисква продължителна стабилност на конца.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ
ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ

В зависимост от областта на приложение изискванията към хирургическия конец и необходимите техники варират. Следователно потребителят трябва да е запознат с хирургическите техники. При избора на хирургически конец трябва да се вземат предвид неговите „in-vivo“ качества. При дълготраен контакт с жлъчните или пикочни пътища, както при всички чужди тела, така и при копринените хирургични конци съществува опасност от образуване на камъни. При шевове на инфектирани тъкани са необходими подходящи съпътстващи мерки, тъй като многонишковата структура на конца може да

поддържа инфекцията по-дълго време. Схирургическите инструменти трябва да се борави внимателно, за да се избегне увреждане на конеца. Деформирането на иглата или хващането извън препоръчаната зона може да предизвика счупване на иглата. Боравенето с и изхвърлянето на иглите трябва да се извършват с особено внимание поради риска от заразяване, в резултат на убяждане.

НЕБЛАГОПРИЯТНИ ЕФЕКТИ

При непрофесионално използване на копринените хирургични конци могат да възникнат следните нежелани ефекти: временни, силно изразени локални дразнения, както и възпалителни реакции към чуждо тяло; образуване на фистули около конеца или грануломи; образуване на камъни при продължителен контакт със солени разтвори; алергични реакции при предразположени пациенти.

СТЕРИЛНОСТ

Нашите копринените хирургични конци се предлагат стерилизирани с етилен оксид, в големи опаковки чрез облъчване. Не стерилизирайте повторно, възможни са критични изменения на експлоатационната надеждност (повече подробности на разположение при поискване)! При опаковки на едро след отварянето е гарантирано асептично изваждане за период от 6 месеца. Облежете датата на отваряне с приложения етикет върху опаковката. Изхвърляйте опаковките, които са били вече отворени за използване, но не са използвани или при големи опаковки не са обработени при спазване на предписанията (виж Указания за изваждане от опаковката)!

УСЛОВИЯ ЗА СЪХРАНЕНИЕ

Нашите копринени хирургични конци трябва да се съхраняват при стайна температура, на сухо и чисто място. Те не трябва да се използват след изтичане на срока на годност, при големи опаковки след изтичане на датата за използване. Големите опаковки трябва да се пазят от светлина и UV лъчения.

УКАЗАНИЯ ЗА ИЗВАЖДАНЕ ОТ ОПАКОВКАТА

Миникутия: За безпроблемно изваждане конецът не трябва да се издърпва под наклон, а перпендикулярно нагоре от миникутията. Миникутия: Шикроконци: Защитна тръбичка: Извадете тръбичката от държача на мини-бокса; хванете иглата за държача на иглата и издърпайте конеца от защитната тръбичка; ако е необходим по-къс конец, той трябва да се отреже заедно със защитната тръбичка; при двойно армирани конци могат по желание след разделяне на оплетката в края на защитната тръбичка да се извадят 2 отделни конеца.

Опаковка на едро (обозначена със **И** и като диспенсър за конци или плоска опаковка):

Отстранете оригиналното затваряне (предпазител на капачката) и с приложения етикет отбележете срока на годност върху опаковката на едро; при спазване на следните указания, след отваряне е гарантирано асептично вземане за период от 6 месеца. Отворете капачката на диспенсъра за дръжката и фиксирайте капачката от задната страна. Ако опаковката на едро е вече отворена, т. е. предпазителът на капачката е отстранен или отворен, преди използване дезинфекцирайте вътрешната страна на диспенсъра с обикновен продукт на алкохолна основа от търговската мрежа. Издърпайте края на конеца със стерилен инструмент. Изхвърлете първите 10 см на конеца.

Извадете конец в желаната дължина, отрежете го равно и затворете капачката. След завършване на интервенцията, най-късно след 30-късно, както и при следваща употреба дезинфекцирайте вътрешната страна на диспенсъра и капачката с обикновен продукт на алкохолна основа от търговската мрежа и затворете капачката.

ТЪРГОВСКИ ВИД

Нашите копринени хирургични конци се доставят в различни дебелини, дължини и цветове, както и с различни игли или необработени. комбинациите може да се съдържат самостоятелно или групирани (мултипак) в една стерилна опаковка. За големи потребители се предлагат икономически изгодни големи опаковки. За по-подробна информация моля вижте каталога.

ЛЕГЕНДА ЗА СИМВОЛИТЕ НА ОПАКОВКАТА

-  014 CE-знак и идентификационен номер на нотифициращия орган. Продуктът отговаря на основополагащите изисквания на директивата за медицински продукти 93/ 42/ ЕО
- S** хирургически конец, нерезорбируем, оплетен, с покритие, нецветен
- S** хирургически конец, нерезорбируем, оплетен, с покритие, оцветен
- .** коприна
- У** антирефлексна игла
- X** подвижна игла

Символите и съкращенията за маркировката на иглите са обяснени в каталога.

 Да не се използва, ако опаковката е повредена

ĶIRURĢISKI EŠUJAMIE MATERIĀLI no ZĪDA
• SERAFLEX®

APRAKSTS

SERAFLEX® ir dabīgs, neabsorbējošs, sterils, ķirurģiskās šūšanas materiāls no zīdkoka zīdātārpiņu kokonu šķiedras (Bombyxmori L.). Izejviela, jēlzīds, sastāv galvenokārt no diviem proteīniem: fibroīna un serīcīna.

Lai ražotu SERAFLEX®, jēlzīda šķiedrastiekmazgātas, t.i., atbrīvotas no serīcīna, un sapītās. SERAFLEX® ir pīts, ar silikona pārklāts diegs, un ir pieejams krāsots ar sandeļa koka (hematīns), krāsu indekss Nr. 75290 krāsvielu melnā krāsā vai nekrāsots. SERAFLEX® tiek piegādāts lielā iepakojumā, izopropanolu saturošā uzglabāšanas šķīdumā.

Mūsu zīda šujamie materiāli ir pieejami kombinācijās ar nerūsējošā tērauda adatām. Tās atbilst Medicīnas ierīču direktīvas 93/42/EEK pamatprasībām, un Eiropas Farmakopejas (EP) saskaņota-jiem standartiem "sterils, neabsorbējošs šujamais materiāls (Fila non resorbilia sterilia)" vai ASV Farmakopejas (USP) monogrāfijām "neabsorbējamas ķirurģijas šuves", attiecīgi jaunākajos izdevumos. Novirzoties no normas, lielos iepakojumos maks. diegu garums nav 3,5 bet 100 m.

LIETOŠANAS JOMAS

Mūsu zīda šujamie materiāli ir piemēroti visām brūču šuvēm un ligatūrām, kurām tiek norādīts neabsorbējamo diegu materiāls, izņemot pielietojumu centrālajā asinsrites vai nervu sistēmā. Zīda diegus var izmantot arī kā saturošas šuves un marķēšanai.

LIETOŠANA

Izvēloties un lietojot šujamos materiālus, jāņem vērā pacienta stāvoklis, ārsta pieredze, ķirurģiskā tehnika un brūces lielums. Mezglu nostiprināšanai jāizmanto standartā mezglu siešanas tehnikas. Lai šūšanas laikā nebojātu adatu, ieteicams satvert adatu posmā starp adatas vidu un trešdaļu no adatas gala.

IEDARBĪBA

Veicot brūces aprūpi, medicīni skās šuves uzdevums ir saistīt audus vai audus un alogēno materiālu. Nosišana jeb ligatūra ir īpašs šuves veids, kas paredzēts dobu orgānu noslēgšanai. Šai staudi lēnām un progresīvi iekapsulē zīda šujamo materiālu organismā. Tas nav absorbējošs, bet proteolītisku degradācijas procesu rezultātā audos var pakāpeniski zaudēt stiepes izturību.

KONTRINDIKĀCIJAS

Zīda šujamos materiālus nedrīkst izmantot, ja ir zināma alerģija pret zīdu. Tie nav paredzēti izmantošanai centrālajā asinsrites vai centrālajā nervu sistēmā. Sakarā ar iespējamo stiepes izturības zudumu organismā zīda šujamos materiālus nedrīkst lietot, ja ir nepieciešama diega ilgtermiņa stabilitāte.

BRĪDINĀJUMI/PIESARDZĪBAS PASĀKUMI/

MIJIEDARBĪBA

Šujamo materiālu un tehnikas prasības atšķiras atkarībā no lietošanas jomas. Lietotājam ir jāpārziņa ķirurģiskās metodes. Izvēloties šujamos materiālus, jāņem vērā to in vivo īpašības. Zīda diegu ilgtermiņa saskares gadījumā ar žults vai urīnceļiem, līdzīgi kā pie visiem svešķermeņiem, pastāv akmeņu veidošanās risks.

Uzliekot šuves inficētos audos, ieteicams lietot atbilstošas papildu ārstēšanas metodes, jo multifilamentā diega struktūra var paildzināt infekciju. Ar ķirurģiskajiem instrumentiem ir jārikojas piesardzīgi, lai nesabojātu diegus. Adatas var salūzt, ja tās ir deformējušās vai tiek nepareizi satvertas ārpus ieteiktā posma. Darbojoties ar adatām un utilizējot tās, jārikojas īpaši piesardzīgi, jo saduršanās dēļ pastāv kontaminācijas risks.

NEVĒLAMĀS BLAKUSPĀRĀDĪBAS

Izmantojot pareizi zīda šujamos materiālus, var rasties šādas blakusparādības:

pagaidu, mēreni spēcīgs lokālais kairinājums, kā arī iekaisuma reakcija uz svešķermeņi; diegu fistulu vai granulomu veidošanās; akmeņu veidošanās ilgtermiņa saskarē ar sāļu šķīdumiem; alerģiskas reakcijas predisponeitiem pacientiem.

STERILITĀTE

Mūsu zīda šujamie materiāli ir pieejami sterilizēti ar etilēna oksīdu un lielā iepakojumā ar apstarošanu. Nesterilizējiet atkārtoti, jo var kritiski mainīties lietošanas derīgums (detalizētu informāciju var saņemt pēc pieprasījuma)!

Lielos iepakojumos pēc atvēršanas tiek garantēta aseptiska ņemšana uz laika periodu vai rāk par 6 mēnešiem. Lūdzu, ņemiet vērā derīguma termiņu, kas norādīts uz iepakojuma piestiprinātajā etiķetē. Paketes, kas jau ir atvērtas lietojumam, bet nav izmantotas, vai lieli iepakojumi, kas tiek apstrādāti neatbilstoši noteikumiem (skatiet Izpakošanas instrukcijas), ir jāizmet!

UZGLABĀŠANAS NOSAĻCIJUMI

Mūsu zīda šujamie materiāli jāuzglabā istabas temperatūrā, sausā un tīrā vietā. Tos nedrīkst izmantot pēc derīguma termiņa beigām; vai lielo iepakojumu gadījumā pēc izmantošanas datuma beigām. Lielie iepakojumi jāuzglabā vietā, kas aizsargāta no gaismas un UV starojuma.

NORĀDĪJUMI PAR IZŅĒMŠANU NO IEPAKOJUMA

Mini box: lai ērti izņemtu diegu, tas no Mini box ir jāvelk vertikāli uz augšu, nevis slīpi.

Mini box - mikrošuves aizsargcaurulītē: atbrīvojiet caurulīti no Mini box stiprinājuma; turiet adatu ar adatas turētāju un izvelciet no aizsargcaurulītes; ja nepieciešams sāks diegs, tas jānogriež kopā ar aizsargcaurulīti; izmantojot dubulti pastiprinātu diegu, pēc vēlmes, nodalot diega cilpu, aizsargcaurulītes galā var paņemt 2 atdalītus diegus.

Lielais iepakojums (saukts arī par pavediena dozatoru vai plakano iepakojumu): noņemiet oriģinālo aizsēgu (drošības vāciņu) un, izmantojot komplektā iekļauto etiķeti, atzīmējiet uz lielā iepakojuma atvēršanas datumu; ievērojot tālāk minētos norādījumus, antiseptiska izņemšana tiek garantēta 6 mēnešus pēc atvēršanas. Atlokiet dozatora vāciņu uz augšu, satverot aiz cilpas un nostipriniet pie vāciņa aizmugures daļas. Ja lielais iepakojums ir jau atvērts, proti, ir noņemts vai atvērts drošības vāciņš, pirms izmantošanas dezinficējiet dozatora iekšpusi ar tirdzniecībā

pieejamu dezinfekcijas līdzekli uz spirta bāzes. Ar sterilu instrumentu izvelciet pavediena galu. Izmetiet pirmos 10 cm pavediena. Izvelciet nepieciešamā garuma pavedienu, nogriežiet pavedienu līdz ar malu un aizveriet vāciņu. Pēc procedūras pabeigšanas, bet ne vēlāk kā pēc 4 stundām, kā arī citas nepieciešamības gadījumā dezinficējiet dozatora un vāciņa iekšpusi ar tirdzniecībā pieejamu dezinfekcijas līdzekli uz spirta bāzes un aizveriet vāciņu.

MATERIĀLA VEIDS

Mūsu zīda šujamie materiāli ir pieejami dažāda biežuma, garuma un krāsas, un ar dažādām adatām vai neapstrādāti. Diegi vai to kombinācijas var tikt pārdotas atsevišķi vai vairākas kopā vienā sterila iepakojumā. Lieliem klientiem ir pieejami ekonomiskie lieli iepakojumi. Precīzāka informācija ir sniegta katalogā.

UZ IEPAKOJUMA NORĀDĪTO SIMBOLU SKAIDROJUMS



014 CE markējums un pietiekams iestādes identifikācijas numurs. Produkts atbilst Medicīnas ierīču direktīvas 93/42/EEK prasībām.

S

Ķirurģiski šujamie materiāli, neuzsūcoši, pīti, apvalkoti, nekrāsoti

S

Ķirurģiski šujamie materiāli, neuzsūcoši, pīti, apvalkoti, krāsoti

.

Zīds

Y

Adata bez atspiduma

X

Izvelkama adata

Adatu apzīmējumu simboli un saīsinājumi ir norādīti katalogā.



Neizmantojiet, ja ir bojāts iepakojums



**SERAG
WIESSNER**

SERAG-WIESSNER GmbH & Co. KG

Zum Kugelfang 8 - 12

95119 Naila/ Germany



+ 49 9282 937-0



+ 49 9282 937-9369

Export Department:



+ 49 9282 937-230



+ 49 9282 937-9785



info@serag-wiessner.de



www.serag-wiessner.de