

Prospektüs

Prospectus

GLIKOSORB

Emilebilir Cerrahi Ameliyat İpliđi

Absorbable Surgical Sutures

Lütfen dilinizi seçiniz
Please select your language



TR

GLIKOSORB

Kullanma Talimatı

Cerrahi, Poliglaktik Asit
Emilirli PGA Sütlü
Sentezik, Multifazlı, Örgülü, Ünyedey/Violet

TANIM

GLIKOSORB glitolik asidin homopolimerinden oluşan sentetik, steril, emilirli cerrahi poliglaktik asit (PGA) ipliklerdir. Poliglaktik asidin ampirik formülü ($C-O-CH_2-CO-O-CH_2-CO$ -)n şeklindeindir. GLIKOSORB kaplama malzemesi kalsiyum stearat ($C_{18}H_{35}O_2$) ve polikaprolaktan ($C_{12}H_{22}O_5$) karışımından oluşur. GLIKOSORB iplik ve kaplama maddeyi inert, kolajen yapıda olmayan, antienfem ve pıhtıya neden olmayan materyeldir. Dokuda rahat dönürlülüğü sağlamak için mor renge boyanmıştır (D&C Violet No.2.C.I. 860725/Solvent Violet 13).

KULLANILMALANI

GLIKOSORB iplik, oftalmik uygulamalarına da dahil olduğu genel yumuşak dokü kapaması veya/ya da kaplama materyelidir. Kalp-damar ve sinirsel dokularda kullanılmaz. GLIKOSORB iplik tek kullanımlıdır.

ETKİLERİ

Cerrahi PGA iplik dokuda hafif bir şekilde akute reaksiyonu gösterebilir ve fibröz bağ dokü oluşumu ortlaya çıkar. Hidroiz sonrasında PGA ipliğın mukavemeti azalır ve emilimi gerçekleşir. Hidroiz sonucunda su ve karbondioksit meydana gelir ve vücut dışına atılır. Kütle kaybını takiben kopma mukavemetinin azalması ile emilim başlar. PGA iplik implantasyondan sonraki 2 hafta içerisinde orijinal gerilme mukavemetinin yaklaşık %75 ini muhafaza eder. USP 6-B ve daha büyük olanlar üçüncü haftada orijinal gerilme mukavemetlerinin yaklaşık %50 sini, USP 7-A ve daha küçük olanlar ise orijinal gerilme mukavemetlerinin yaklaşık %40 ını korur. Implantasyondan sonra orijinal gerilme mukavemetlerinin tamamını döndürdü ve beşinci haftalarda kaybeder. 60-90 gün içerisinde ise tamamı emilir.

KULLANILMAMASI GEREKEN YERLER

Emilirli ip olmasından dolayı uzun süreli dokü desteği gereken kapamalarda kullanılmamalıdır. Kalp-damar ve sinirsel dokularda kullanılmamalıdır.

UYARILAR

Yara ayırması riski, uygulanın bölgeye ve kullanılan sütlü malzemesine göre değiştiğinden kullanıcının yara kapaması için sütlü kullanımdan önce emililen sütlülerinin kullanıldığı cerrahi prosedürler ve tekniklere aşina olması gerekir. Doktorlar hastalarda kullanılmak üzere seçmeden önce in vivo performansını (ETKİLERİ kısmının altında) dikkate almalıdır.

Deride 7 günden fazla kalın cilt sütlülerinin bölgesel tahrişe sebep olabilir. Bu durumda sütlüler kesilmeli ya da uzaklaştırılmalıdır.

Bazı durumlarda, özellikle ortopedik prosedürlerde, üç desteklerin immobilizasyonu sağlamak sağduyusuna göre yönlendirilmelidir. Iplik dışarı atılabileceği ve emilim gerçekleşebileceği için bu durum, emilirli ipliklerin zaman zaman akımının olduğu dokuda kullanımında göz önünde bulundurulmalıdır. Ipliklerin kordon, safra ya da üriner sistemdeki gibi mevcut olan tüz çözümleri ile uzun süreli teması taş oluşumuna sebebiyet verebilir. Tekrar steril etmeyiniz. Açılış poşetleri ve kullanılmayan ipleri imha ediniz.

Kontamine veya ilthaplı yaraların tedavisi için kabul edilmiş cerrahi uygulamalar izlenmelidir.

ÖNEMLER

PGA ipliğın veya diğer tüm cerrahi ipliklerin kullanımında ipliğe ve iğneye zarar vermekten kaçınılmalıdır. Forseps veya iğne tutucu gibi cerrahi aletlerin kullanımına bağlı ezme veya çarpma hatalarından kaçınılmalıdır. Ipliklerin kordon, safra ya da üriner sistemdeki gibi mevcut olan tüz çözümleri ile uzun süreli teması taş oluşumuna sebebiyet verebilir. Tekrar steril etmeyiniz. Açılış poşetleri ve kullanılmayan ipleri imha ediniz.

direrlerinin azalmasını neden olabilir. İstem dışı iğne batmalarından kaçınmak için kullanıcıların cerrahi iğne kullanırken dikkatli olması gerekir. PGA iplikler, kullanım karakteristiğini arttırmak için cerrahi şartlara ve cerrahin tercihine bağlı olarak garanti altına alınan kabul görmüş ölçü ve kare ölçüm teknikleri ile beraber ilave ölçümler gerçekleştirir.

Yüksek sıcaklıklara uzun süre maruz bırakılmaması tavsiye edilir.

Kontamine ve kullanılmamış ürünlü bölgeye ve kesin gereksinimlerine uygun olarak imha ediniz.

Kullanılan iğneleri "kesici alet" kaplarına atınız.

YANETKİLER

Bu cihazın kullanımına bağlı yan etkiler; yararın açılması, şişme, gerilme ya da gerilmesinin oluştuğü bölgeğin kapatılmasında yeterli yara desteğinin sağlanmaması, iyileşme beklentisi ya da aşırı zayıf hastalarda ya da yara iyileşmesinin gerçekleşmesinde yeterli rahatsızlık çeken hastalarda yeterli yara desteğinin sağlanmaması, enfeksiyon, minimal akut dokü veya reaksiyonu, ipliğın cilt üzerinde 7 günden daha fazla kalması durumunda bölgesel tahriş, ipliklerin zayıf kordunun olduğu doküde diparı atılması ve emiliminin başlaması, uzun süreli tüz çözümleri ile teması üriner sistemde ve safra toru (taş) oluşumu ve yaradığı geçici bölgesel tahrişle karşılaşır.

PIYASAYARZ-SUNUŞ ŞEKLİ

GLIKOSORB iplikler örgülü, boyanmış (mor) ve boyanmamış olarak U.S.P. 8/0 ve 6 (metrik 0.4-8) arasında, değişik boyalarda, iğneli olarak mevcuttur.

GLIKOSORB iplikler bir, iki veya üç düznelik kutularda bulunmaktadır.

GLIKOSORB iplikler steril olarak arz edilir.

















DEPOLAMA

25°C'nin altında ve güneş ışığından uzaktaki depolayınız.

Nemden koruyunuz.

Son kullanma tarihinden sonra kullanılmayınız.

ETKİLEMEDE KULLANILAN İŞRETLER

	2 tek kullanımlık		Boyasız Emilirli/Örgülü Kaplama
	Tekrar steril etmeyiniz		Katalog numarası
	Paket zarar görmüşse kullanmayınız		25°C'nin altında muhafaza ediniz
	Üretici		Güneğten uzak tutunuz
	YYYY-MM Üretim tarihi, Yı		Nemden koruyunuz
	YYYY-MM Son kullanma tarihi, Yı, Ay		Geni dönüşümlü paket
	Steril Eto: Etenokstat		Dikkat, Kullanma kılavuzuna bakınız
	Seri No		2292

IFU-GS-rev-06-15-01-2018

Issue date: 11.09.2012

*EASİ (Avrupa Cerrahi Sütlü Sanayi Birliğı) çeşitli sütlü ürün karakteristiklerini seçmiş ve resmî olarak tanımlanmış iğne tasarlama bir sistem geliştirmiştir. Sembol kullanımına İbibi Çihaz Direktifi (Medical Device Directive) (MDD 93/42/EEC) izin vermektedir ve çöklü di türmesine gerek kalmadan ürünlere kullanılmamasına bağlı sağlanmasına imkan tanımaktadır. *

BOZ TIBBİ MALZEME SANAYİ VE TİCARET A.Ş.
Bağlık Mah. Sakık Sokak No:33/55/İhyye-Çankaya, ANKARA/TÜRKİYE
Tel: +90 (312) 254 03 40 (5 hat) Faks:+90 (312) 254 03 50
web: www.boztibbi.com e-mail: boz@boztibbi.com

BOZ

GB

GLIKOSORBSurgical, Polyglycolic Acid
Absorbable PGA Suture
Synthetic, Multifilament, Braided, Undyed/Violet

Instruction for Use

DESCRIPTION

GLIKOSORB Surgical Polyglycolic acid (PGA) suture; synthetic, sterile, absorbable, is homopolymer of glycolic acid. The empirical formula of polyglycolic acid is $(-O-CH_2-CO-O-CH_2-CO-)_n$. GLIKOSORB is coated with the mixture of calcium stearate $(C_{18}H_{35}O_2Ca)$ and polyacrylonitrile $(C_3H_3.5O_n)$. The suture and coating material are inert, noncollagenogenic, nonantigenic, and non-pyrogenic. Coloured violet (D&C Violet No. 2 C.I. # 60725 / Solvent Violet 13) to enhance visibility in tissue.

INDICATIONS

GLIKOSORB suture is indicated for use in general soft tissue approximation and/or ligation, including use in ophthalmic procedures but not for use in cardiovascular and neurological tissues. GLIKOSORB suture is for single use only.

ACTIONS

PGA suture elicits a minimal acute inflammatory reaction in tissue and ingrowth of fibrous connective tissue. Progressive loss of tensile strength and eventual absorption of PGA suture occurs by means of hydrolysis gradually and decreases the strength in the body. After hydrolysis it's executed from the body as carbon dioxide and water. Absorption begins as a loss of tensile strength followed by a loss of mass. PGA suture retains approximately 75% of the original tensile strength (Break Strength Retention-BSR) at two weeks post implantation. At three weeks, approximately 50% of the original tensile strength (Break Strength Retention-BSR) is retained for sizes 6-0 and larger and approximately 40% of its original tensile strength (Break Strength Retention-BSR) is retained for sizes 7-0 and smaller. All of the original tensile strength (Break Strength Retention-BSR) is lost between four and five weeks post implantation. In 60-90 days it is totally absorbed.

CONTRAINDICATIONS

The sutures being absorbable should not be used where extended approximation of tissue is required. The sutures should not be used for cardiovascular and neurological tissue.

WARNINGS

Users should be familiar with surgical procedures and techniques involving absorbable sutures before employing for wound closure, as risk of wound dehiscence may vary with the site of application and the suture material used. Physicians should consider the in vivo performance (under ACTIONS section) when selecting a suture for use in patients.

Skin sutures which must remain in place longer than 7 days may cause localized irritation and should be snipped off or removed as indicated.

Under some circumstances, notably orthopedic procedures, immobilization of joint by external support may be employed at the discretion of the surgeon. Consideration should be taken in the use of absorbable sutures in tissues with poor blood supply, as suture extrusion and delayed absorption may occur.

As with any foreign body, prolonged contact of any suture with soft solutions, such as those found in the urinary or biliary tracts may result in calculus formation. Do not resterilize. Discard open packages and unused sutures.

Acceptable surgical practice should be followed for the management of contaminated or infected wounds.

PRECAUTIONS

In handling PGA or any other suture materials, care should be taken to avoid damage to needle and suture. Avoid crushing or crimping damage due to application of surgical instruments such as forceps or needle holders.

To avoid damaging needle points and swage areas, grasp the needle in an area one-third (1/3) to one-half (1/2) of the distance from the swaged end to the point. Reshaping needles may cause them to lose strength and be less resistant to bending and breaking. Users should exercise caution when handling surgical needles to avoid inadvertent needle sticks.

PGA sutures, which are treated to enhance handling characteristics requires the accepted surgical technique of flat and square ties with additional throws as warranted by surgical circumstances and experiences of the surgeon.

Avoid prolonged exposure to elevated temperatures.

Dispose of contaminated and unused products are in accordance with local and facility requirements. Discard used needles in "sharps" containers.

ADVERSE REACTIONS

Adverse effects associated with the use of the device include wound dehiscence, failure to provide adequate wound support in closure of the sites where expansion, stretching, or distension occur, failure to provide adequate wound support in elderly, malnourished or debilitated patients, or in patients suffering from conditions which may delay wound healing, infection, minimal acute inflammatory tissue reaction localized irritation when skin sutures are left in place for greater than 7 days, suture extrusion and delayed absorption in tissue with poor blood supply, calculus formation in urinary and biliary tracts when prolonged contact with salt solution such as urine and bile occurs, and transitory local irritation at wound site.



















HOW SUPPLIED

GLIKOSORB sutures are available braided, dyed (violet) and undyed strands in sizes 8/0 thru 6 (metric sizes 0.4 – 8) in a variety of lengths, with a variety of needles. GLIKOSORB sutures are available in one, two and three dozen boxes. GLIKOSORB suture is supplied sterile.

STORAGE

Store below 25 °C and keep away from sunlight. Protect from humidity. Do not use after expiry date.

SYMBOLS USED ON LABELLING

 Do not heat	 Undyed, Absorbable, Braided, Coated
 Do not resterilize	 Catalogue Number
 Do not use if pack age is damaged	 Store below 25C
 Manufacturer	 Keep away from sunlight
YYYY  Date of Manufacture, Year	 Protect from humidity
 YYYY-MM Epiry Date, Year-Month	 Recyclable pack
 STERILE EO Sterile EO: Ethylene oxide	 Attention, See instruction for use
 LOT Batch Number	 Dyed, Absorbable, Braided, Coated
 Dyed, Absorbable, Braided, Coated	 CE 2292

IFU-GS-rev-06-15-01-2018

Issue date: 11.09.2012

"EASSI (The European Association of Surgical Suture Industry) has developed a system of symbols which is designed to describe various suture product characteristics in an intuitive, pictorial manner. The use of symbols is permitted by the Medical Device Directive (MDD 93/42/EEC) and enables companies to provide information to the customer without having to provide multilingual translations."

BOZ TIBBİ MALZEME SANAYİ VE TİCARET A.Ş.
Saglık Mah. Sağlık Sokak No:33/35/İhyye Çarşakı ANKARA/TÜRKİYE
Tel: +90 (312) 254 03 40 (5 hat) Faks:+90 (312) 254 03 30
web: www.boztibbi.com e-mail: boz@boztibbi.com



FR

GLIKOSORB

Mode d'emploi

Chirurgie, Acide polyglycolique
PGA absorbable, Suture
Synthétique, Multifilament, Tressé, Non coloré / Violet

DESCRIPTION

GLIKOSORB Suture d'Acide Polyglycolique ; synthétique, stérile, absorbable, est un homopolymère de l'acide glycolique. La formule empirique de l'acide glycolique est $(-O-CH_2-CO-O-CH_2-CO-)$. **GLIKOSORB** est revêtu avec le mélange de calcium stéarate $(C_{18}H_{35}O_2)$ et polyacrylate $(C_4H_6O_2)$. La suture et le matériel de revêtement sont inertes, non collagènes, non arithrogéniques, et non-pyrogènes. Il est coloré en violet (D&C White No. 2 C.I. # 60729 Solvent Violet 13) pour permettre la visibilité dans le tissu.

INDICATIONS

La suture de **GLIKOSORB** est indiquée pour l'usage général dans l'approximation et/ou la suture du tissu mou, couvrant aussi l'usage dans les procédures ophtalmiques mais non pour l'usage dans les tissus cardiovasculaires et neurologiques. La suture de **GLIKOSORB** est pour utilisation unique.

EFFICACITÉ

La suture PGA suscite une réaction inflammatoire aigue minimale dans le tissu et une croissance de tissu connectif fibreux. Une perte progressive de force et une absorption éventuelle de la suture PGA survient par l'hydrolyse peu à peu et diminue la force dans le corps. Après l'hydrolyse, elle est rejetée du corps comme carbone dioxide et eau. L'Absorption commence comme une perte de force extensible suivie d'une perte de masse. La suture de PGA réticent approximativement les 75% de la force extensible originale après une implantation de deux semaines. A trois semaines, environ les 50% de la force extensible originale sont retenus pour les USP 6-0 et supérieurs et environ les 40% de sa force extensible originale sont retenus pour les USP 7-0 et inférieurs. Elle perd la totalité de sa force de tension originale dans la quatrième et cinquième semaine après l'implantation. Elle est entièrement absorbée dans 60-90 jours.

CONTRE-INDICATIONS

Les sutures étant absorbables ne doivent pas être utilisées dans les zones nécessitant un soutien de tissu de longue durée. Les sutures ne doivent pas être utilisées pour les tissus cardiovasculaires et neurochirurgiques.

AVERTISSEMENTS

Les utilisateurs doivent être familiers avec les procédures et techniques chirurgicales couvrant les sutures absorbables avant l'emploi pour la fermeture de plaie, car le risque de déhiscence de la plaie peut varier avec la zone d'application et le matériel de suture utilisé. Les physiciens doivent considérer la performance in vivo (sous la section EFFICACITÉ) en choisissant la suture pour l'utilisation chez les malades.

Les sutures épidémiques qui doivent rester en place plus de 7 jours peuvent causer une irritation localisée et doivent être découpées ou enlevées de cette zone comme indiqué. Dans certains cas, notamment dans les procédures orthopédiques, l'immobilisation du joint par le support externe peut être utilisée à la discrétion du chirurgien. Les sutures épidémiques qui doivent rester en place plus de 7 jours peuvent causer une irritation localisée et doivent être découpées ou enlevées de cette zone comme indiqué. Comme une extrusion de suture et une absorption retardée peuvent survenir dans l'utilisation des sutures absorbables dans les tissus avec une faible fourniture de sang, il faut tenir en compte cette situation.

Comme avec tout corps étranger, le contact prolongé de toute suture avec les solutions de sel, telles que celles trouvées dans les voies urinaires ou biliaires peuvent résulter à la formation de calcul. Ne pas ré-stériliser. Détruire les sachets ouverts et les sutures non utilisées.

Une pratique chirurgicale acceptable doit être poursuivie pour la gestion des plaies contaminées ou infectées.

PRÉCAUTIONS

Lors de la manipulation de PGA ou d'autres matériaux de suture, on doit être attentif à éviter d'endommager la suture et l'aiguille. Éviter les endommagements comme le broyage et le serrage résultant de l'application des outils chirurgicaux comme le forceps ou le porte-aiguille.

Pour éviter d'endommager les points de l'aiguille et les zones de détente, agrippez l'aiguille dans une zone tierce (1/3) à une-demi (1/2) de la distance de l'extrémité forcée à la pointe. Le remodelage des aiguilles peut leur causer une perte de force et les rendre moins résistantes à la flexion et à la rupture. Les utilisateurs doivent faire attention à la manipulation des aiguilles chirurgicales pour éviter les piqûres d'aiguilles accidentelles. Les sutures PGA qui sont traitées pour augmenter les caractéristiques de manipulation demandent la technique chirurgicale acceptée des nœuds droits et carrés avec des jets supplémentaires comme garanti par les circonstances chirurgicales et les expériences du chirurgien.

Éviter l'exposition prolongée aux températures élevées.

La disposition des produits contaminés et non utilisés est en conformité avec les exigences locales et d'installation. Jeter les aiguilles utilisées dans des conteneurs "pour objets pointus".

EFFETS SECONDAIRES

Les effets secondaires liés à l'utilisation de l'appareil couvrent la déhiscence de la plaie, le manque de soutien de plaie pour les zones de gonflement, d'extension ou d'élargissement, le manque de soutien de plaie pour les patients souffrants étant donné de leur âge, la malnutrition ou leur faiblesse, l'infection, la réaction inflammatoire aigue minimale, l'irritation locale dans le cas où la suture reste plus de 7 jours sur la peau, l'extrusion de suture et l'absorption retardée dans le tissu avec une fourniture faible sanguine, la formation de calcul dans les voies urinaires et biliaires lorsqu'il existe un contact prolongé avec la solution de sel comme la bile et l'urine et l'irritation locale provisoire dans la zone de plaie.

COMMERCIALISATION

Les sutures **GLIKOSORB** sont disponibles en tresse, teintes (violet) et sans couleur dans les dimensions de 8-0 thru 5 (dimension métrique 0.4 - 8) dans une variété de longueurs avec une variété d'aiguilles. Les sutures **GLIKOSORB** sont disponibles dans des boîtes à une, deux et trois douzaines. Les sutures de **GLIKOSORB** sont stériles.


















CONSERVATION

Conservez sous la température de 25°C et garder loin des rayons solaires.

Protéger de l'humidité.

Ne pas utiliser après la date limite de consommation.

SIGNES UTILISÉS POUR L'ÉTIQUETAGE

	Pour utilisation unique		Sans peinture, absorbable, tressé, revêtu
	Ne pas stériliser à nouveau		Numéro de catalogue
	Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé		Conserver sous 25°C
	Fabricant		Protéger du soleil
	YYYY Date de production, Année		Conserver dans un lieu sec
	YYYY-MM Date d'expiration, Année - mois		Emballage recyclable
	STERILE EO Stérile EO: l'oxyde d'éthylène		Attention, Voir les instructions d'utilisation
	LOT No de série		2292
	Av: peinture, absorbable, tressé, revêtu		

IFU-GS-rev-06-15-01-2018

Issue date: 11.09.2012

"EASSI (Association d'Industrie de la Suture Européenne de Chirurgie) a développé un système conçu pour identifier comme intuitif le matériel les caractéristiques des différents produits de suture. Le Directif sur les Dispositifs Médicaux (Medical Device Directive) (MDD 93/42/EEC) permet d'utiliser le symbole et il permet les informations aux utilisateurs des fabricants sans obliger à traduire en plusieurs langues.

BOZ TIBBI MALZEME SANAYI VE TICARET A.Ş.
Saglık Mh. Sağlık Sokak No.33/5Şişliye-Çankaya, ANKARA/TURKIYE
Tel: +90 (312) 254 03 03 (5 hatı) Faks+90 (312) 254 03 50
web: www.boztibbi.com e-mail: boz@boztibbi.com



تعليمات الاستعمال

GLIKOSORB

AR

مادة بيضاء، صلبة، غير قابلة للذوبان في الماء، غير قابلة للذوبان في جزيء خلية لانفاص
الاصطناعي، شديد الحساسية، متغير، غير مستقر بيئياً

خيوط ساتانوسورب * GLIKOSORB الحاصل الولي بيوغولر KKKAN من البوليموزيريت ، مضافة الاصطناعية ولبنة الاصطناعيات الجراحية. تتصلب سلسلة البوليمر مع التماس مع سطح صلبه خاص والبيولوجي في شكل كافي الواسع الكون ورائه مده متقدمه. إنه صلبه الاصطناعيات من مادة خيوط ساتانوسورب والبولي كابرلاون (C36H70O4Ca) والبولي كابرلاون (C6H10O2) مادة الصلابة تتغيرت ساتانوسورب * GLIKOSORB مواد خاملة، ثابتة، تركيب الكولاجين، مواد ليست مثيرة للحساسية او مولدة لمادة. تتصلب خيوط ساتانوسورب * GLIKOSORB مادة طرية بصيلة ناعمة لها الصلابة الجراحية (سراويلات فرايت 2 C.I. 6 60725 / Solvent V10) (D&C).

مجالات الاستعمال

تستخدم خيوط ساتانوسورب * GLIKOSORB في كافة العمليات الجراحية لخلق جروح الاصطناعية الخروقة بشكل عام وكذلك في الربط ما فيها لخصائصه الفولاذلية، تستخدم خيوط ساتانوسورب * GLIKOSORB لمره واحدة فقط ولكن ليس للاستخدام في السقف والابنية الجسمية والعضيبية.

التعليمات

تعد استعمل خيوط ساتانوسورب * الجراحية يمكن ان يحدث نسيج في مناطق الاستعمال واليغيب في الاصطناع الاربعة. ثم تصاممه لتبريد حتى عن طريق التجميد العالي، ويمكن ان يحدث تراجع في مقوماته اللدنة. يطرأ على اثار خارج الجسم على شكل كافي الواسع الكون ورائه مده متقدمه. إنه صلبه الاصطناعيات من مادة صلبه مقوماته اللدنة مع اثار بيغيا. تتصلب في الكفة. يوجد له يحافظ على نسبة 75% من قوة اللدنة الاصطناعية بعد اربعة ساعات ساتانوسورب * GLIKOSORB الاصطناع خلال فترة اسبوعين. اما الخيوط 0-6 ساعة فوق (اكثر) حسب المواصفات الأمريكية فأنها تتحافظ على مقوماتها بنسبة 75% ، اما بالنسبة لخيوط 0-7 واصغر فلها تتحافظ على مقوماتها الاصطناعية في اللدنة لمدة 40 تقريبا في الاسبوع الثالث، وتعد مقوماتها الاصطناعية اللدنة تماما في الاسبوع الرابع وبع من استعمالها (زرعها) ، ويتم تصاممه تماما خلال 60-90 يوم.

المجالات التي لا يجوز فيها استعماله

يجب عدم استخدامه في المناطق التي تتلصق بها الخيوط الجراحية لمدة طويلة كي ينكسر ذلك وينسب في جليده الاصطناعي. يجب عدم استخدامه في المناطق الجسمية الجسمية والعضيبية.

التحذيرات

ينسب ان خلطورة حدوث لفتاح للجروح (فتق) تختلف من منطقة الى اخرى وتختلف ايضا حسب المواد المستخدمة، فبعد جيج على مستخدمين الخيوط الجراحية في كل من علاج على الطرق الجراحية والتقنيات المرافقة المتعلقة، بعد جيج في الدقنة لانفاص قبل استعمالها يجب عدم استعماله في مناطق المنسجين ايا يتخذ عن طريق الجرح. لا يجوز استخدامه في المناطق التي لا تتصلب في الكفة. يوجد له يحافظ على نسبة 75% من قوة اللدنة الاصطناعية بعد اربعة ساعات ساتانوسورب * GLIKOSORB الاصطناع خلال فترة اسبوعين. اما الخيوط 0-6 ساعة فوق (اكثر) والناتج ان لا يتغير في الكفة. في تلك حاله من طريق ربطها وخاصة في حالات جراحة العظام والاصابع والظهر وهو غير مذكور للجراح المسؤل. لا يجوز استخدامه في المناطق التي تتلصق بها الخيوط الجراحية لمدة طويلة كي ينكسر ذلك وينسب في جليده الاصطناعي. يجب عدم استخدامه في المناطق الجسمية الجسمية والعضيبية. استعمل خيوط ساتانوسورب * GLIKOSORB الجراحية في كافة العمليات الجراحية لخلق جروح الاصطناعية الخروقة حتى او كانت الخيوط غير مستعملة. يجب عدم استخدامه في المناطق التي تتلصق بها الخيوط الجراحية لمدة طويلة كي ينكسر ذلك وينسب في جليده الاصطناعي. يجب عدم استخدامه في المناطق الجسمية الجسمية والعضيبية. يجب عدم استخدامه في المناطق التي تتلصق بها الخيوط الجراحية لمدة طويلة كي ينكسر ذلك وينسب في جليده الاصطناعي. يجب عدم استخدامه في المناطق الجسمية الجسمية والعضيبية.

التدابير

تجنب نقاط الوصل والمناطق الارباع الجرح للعرض للتلوث، يجب ان توضع اليد في ثلث الساعة (3/1) في السقف (1/1) من مسافة واحدة من يديه اليدرة الى هذه المنطقة اعادة لتكثيف اليد في ثلث الفوهة وتكون الى مقومة للتلوث والكسر. يجب عدم استخدامه في المناطق التي تتلصق بها الخيوط الجراحية لمدة طويلة كي ينكسر ذلك وينسب في جليده الاصطناعي. يجب عدم استخدامه في المناطق الجسمية الجسمية والعضيبية. تجنب الحناق الصدور والاراء او خيوط ساتانوسورب * GLIKOSORB الجراحية عند الاستعمال تحت الفوفور في اطراف العظام مسخ او ضغط او التواء الخيوط خلال استخدام الادوات الجراحية مثل الملاط والماسكات وغيرها من الادوات.

ملما بجري في عملية الخيلطة باستخدام الخيوط الجراحية في كافة انواع الجراحة، فانه يتم استخدام تقنيات الخيلطة المناسبة والصعبة التي تختر من الطرق المناسبة والمرتبطة بخبرة الجراح وخيوط جراحة ، وذلك من أجل زيادة قابلية على الاستعمال الطويل. يجب تعريض مواد الحارة المراد استخدامها لفترات طويلة الخلل من التصدات المبكرة وغير المتعمدة من اماكن وفقا للمعطيات الجراحية والارفاق ذات الصلة. تعالاف الاثر المستندة في حويات الفتات "مخافة".

التحذيرات الجراحية

التحذيرات الجراحية المتعلقة بالخيوط الجراحية في كافة انواع الجراحة ، عدم توفير الدم اللازم للجروح في حالة حدوث تورمات وتنفذات وفي مناطق الخيلطة لخلق الجرح ، عدم توفير الكافي للجروح دون التمسك باليد بعاملون من سوء التوجيه والذين يعاملون من ضعف الجيد. يؤدي الى التضرر اللدنة والدم الجراح والدم غير نظيف في المواقع التي تتصلب بها الخيوط بعد 7 ايام من الصلابة. احصول التماسك في الخيلطة في منطقة الاصطناعية ذات الدوران الصلابة والصلب فوق الاصطناعي. تكون حمسى وتورمات في الجهد الولي لدى التماس لفترة طويلة مع المصالح المنجوع، مع حدوث تحذيرات في المنطق التي استعمل فيها.

شكل جرحية في الاحوال

يتم عرضها في الاسواق على شكل خيوط ساتانوسورب * GLIKOSORB نسيجية غير مسبوقة بطول مختلفة تتراوح بين (8 - 0.4) ملم U.S.P 6 0/8 في الامراء. خيوط ساتانوسورب * GLIKOSORB متوفرة على طب تحوي على زينة احماية والاشابة والاشابة ساتانوسورب * GLIKOSORB الجراحية ممتدة

التخزين

يجب ان عدم عالية التخزين في توبات حرارة اقل من 25 درجة مئوية ويعدنه عن التماس للشمس والرطوبة لا تستخدموا معطوية الصلابة.

الرموز المستخدمة في البطاقة

	لا تستعمل مره אחד
	لا يتم بهارة التعقيم مره اخرى
	لا تستخدم اذ كانت العمدة الثقيلة
	الاصنع
	تجزئ الاثر / الاثر / السنة
	YYYY-MM تاريخ انتهاء الصلابة / السنة / الشهر
	STERILE EO مطهر بالاعماله
	LOT رقم الحافة
	ملون، قابل للانفاص، متشابكه، مطبوع

Issue date: 11.09.2012 IFSU-REV-06-15-01-2018

CE 2292

Issue date: 11.09.2012 IFSU-REV-06-15-01-2018

تمت الرابطة الأوروبية المصنعة للمعدات الجراحية (EASSI) بتطوير نظام مسهم لتعريف مختلف خصائص منتجات المعدات الجراحية بشكل مرني وبديهي. كما ان اياره الامموزة العالمية (MDD 93/42) Directive (Medical Device) اثباتت استخدام الرموز وتوصيل المعلومات من المصنعين الى المستخدمين مباشرة دون الحاجة الى اوزاع تعليمات "مخافة".

BOZ TIBBI MALZEME SANAYI VE TICARET A.Ş.
 Başlık: Marm. Sağlık Gıda Kurumu ANKARA, ANKARA TURKEY
 Tel: +90 (312) 254 03 40 (5 hat) Faks: +90 (312) 254 03 50
 web: www.boztibbi.com e-mail: boz@boztibbi.com

