

REOXCEL®-Powder

Absorbable Hemostatic Powder, Oxidized Regenerated Cellulose (ORC)

EN
Instructions for Use

DESCRIPTION

REOXCEL®POWDER Absorbable Haemostat is a sterile haemostatic preparation available in powder form in an applicator to dispense on a target bleeding site and made of Oxidized Regenerated Cellulose (ORC) (polyanhydro giucuronic acid). REOXCEL®POWDER Absorbable Haemostatic Powder complies with the requirements of the United States Pharmacopoeia for "Oxidized Regenerated Cellulose". REOXCEL®POWDER Absorbable Haemostat does not contain any animal or collagen additives. Its structure is stable and should be stored at controlled room temperature. It is pale yellow and has a faint, caramel-like aroma. Although a slight discoloration may occur with time, this does not affect its performance.

ACTIONS

Action mechanism of REOXCEL®POWDER Absorbable Haemostat is independent from blood coagulation mechanism of the body. REOXCEL®POWDER Absorbable Haemostat forms a brownish or black gelatinous mass which aids clot formation when it contacts with blood. This gelatinous mass acts as a physical matrix to which platelets can adhere. With platelet aggregation and formation of platelet-fibrin plug, haemostasis occurs. REOXCEL®POWDER Absorbable Haemostat is absorbed from the sites of implantation without tissue reaction when it is used properly in minimal amounts. Absorption depends on: tissue type, haemostat amount used and saturation degree of blood. REOXCEL®POWDER Absorbable Haemostat has been shown to be bactericidal in vitro against 40 types of Gr (+) (gram positive) and Gr (-) (gram negative) microorganisms including those of:

Staphylococcus aureus	Escherichia coli	Klebsiella pneumoniae
Meticilin Resistant Staphylococcus epidermidis (MRSE)	Salmonella typhimurium	Klebsiella aerogenes
Meticilin Resistant Staphylococcus aureus (MRSA)	Proteus mirabilis	Bacillus subtilis
Staphylococcus epidermidis	Proteus vulgaris	Branhamella catarrhalis
Micrococcus luteus	Shigella boydii	Serratia Marcescens
Vancomycin Resistant Enterococcus sp (VRE)	Shigella flexnerii	Clostridium perfringens
Penicilline Resistant Streptococcus pneumoniae (PRSP)	Shigella dysenteriae	Clostridium tetani
Enterococcus faecalis	Salmonella enteritidis	Listeria monocytogenes
Enterococcus faecium	Bacteroides fragilis	Bordetella pertussis
Enterococcus sp.	Lactobacillus casei	MOT (Mycobacterium Other than Tuberculosis)
Streptococcus pyogenes Group A	Lactobacillus sp.	Mycobacterium phlei
Streptococcus pyogenes Group B	Pseudomonas aeruginosa	Streptococcus faecalis
Streptococcus salivarius	Pseudomonas stutzeri	
Corynebacterium xerosis	Enterobacter cloacae	

In addition, the bactericidal effect of REOXCEL®POWDER Absorbable Haemostat has been shown by in vivo studies with MRSA (Methicillin-resistant Staphylococcus aureus) and E. coli (Escherichia coli).

INDICATIONS
REOXCEL®POWDER Absorbable Haemostat is designed to arrest capillary bleeding and bleeding from parenchymatous organs and resection areas at surgical interventions. It shall be used to stop bleeding when other haemostatic procedures are not applicable.

CONTRAINDICATIONS

REOXCEL®POWDER Absorbable Haemostat should not be used for implantation in bone defects, such as fractures since it may interfere with callus formation and may cause cyst formation. REOXCEL®POWDER Absorbable Haemostat should not be used to control haemorrhage from large arteries. Since body fluids, except whole blood, such as serum, don't react with REOXCEL®POWDER Absorbable Haemostat it should not be used to produce haemostatic effect on non-haemorrhagic serous oozing surface. REOXCEL®POWDER Absorbable Haemostat should not be used as an adhesion prevention product. Do not inject or place REOXCEL®POWDER into an open blood vessel.

WARNINGS

REOXCEL®POWDER Absorbable Haemostat is suitable for gamma irradiation and supplied as sterile. Should not be re-sterilized. REOXCEL®POWDER Absorbable Haemostat is not compatible with autoclaving or ethylene oxide sterilization. Closing REOXCEL®POWDER Absorbable Haemostat in a contaminated wound without drainage may lead to complications and should be avoided in this situation. REOXCEL®POWDER Absorbable Haemostat should not be moistened with water or saline, because the haemostatic effect of REOXCEL®POWDER Absorbable Haemostat is greater when it is applied dry. Anti-infective agents, buffering materials or haemostatic substances should not be impregnated to REOXCEL®POWDER Absorbable Haemostat. Since thrombin activity is destroyed due to the low pH of the product haemostatic effect of REOXCEL®POWDER Absorbable Haemostat isn't enhanced by addition of thrombin. REOXCEL®POWDER Absorbable Haemostat may be left in tissue when necessary, but it is advisable to remove excess powder with irrigation and aspiration once bleeding has been controlled, without disturbing the clot. It must always be removed from the site of application when used in, around, or in proximity to foramina in bone, areas of bony confine the spinal cord, and/or the optic nerve and chiasm regardless of the type of surgical procedure, because REOXCEL®POWDER Absorbable Haemostat may exert pressure resulting in paralysis and/or nerve damage by swelling. Special care must be taken by physicians, regardless of the type of surgical procedure, to consider the advisability of removing REOXCEL®POWDER Absorbable Haemostat after haemostasis is achieved. Although REOXCEL®POWDER Absorbable Haemostat is bactericidal against a wide range of pathogenic microorganisms, it should not be used as a substitute for systemically administered therapeutic or prophylactic antimicrobial agents to control or prevent post-operative infections. Particular attention should be paid when haemostat stay in the body after surgical operations, in case of severely bleedings, although it is recommended to remove it after haemostasis. Do not attempt to reform or trim the applicator tip.

IFU-RXT-rev02/28_10_2021
Issue date: 07.12.2020

PRECAUTIONS

Use only as much REOXCEL®POWDER Absorbable Haemostat as is necessary for haemostasis, apply only where needed for haemostasis. In order to facilitate absorption and minimize the possibility of foreign body reaction, remove any excess before closure. In urological procedures, minimal amounts of REOXCEL®POWDER Absorbable Haemostat should be used and care must be exercised to prevent plugging of the urethra, urethra, or a catheter by dislodged portions of the product. Use of REOXCEL®POWDER Absorbable Haemostat should not be preceded by application of silver nitrate or any other escharotic chemicals since its absorption could be prevented in chemically cauterized areas. If REOXCEL®POWDER Absorbable Haemostat is used temporarily to line the cavity of large open wounds, it should also be removed by irrigation with sterile water or saline solution after bleeding has stopped.

Precautions should be taken in otorhinolaryngologic surgery to assure that none of the material is aspirated by the patient (examples: controlling haemorrhage after tonsillectomy and controlling epistaxis).

The applicator tip provided on the REOXCEL®POWDER device is not intended for laparoscopic or other endoscopic use.

REOXCEL®POWDER should not be used in conjunction with autologous blood salvage circuits, because its fragments may pass through the transfusion filters of blood-scravenging systems.

ADVERSE REACTIONS

"Encapsulation" of fluid and foreign body reactions, hemorrhage, leucocytosis and haematoma have been reported in some cases when the residue of haemostat stay in the body after haemostasis achieved for other ORC product. Abscess of organs and wound dehiscence have been observed in some cases, even the cause of these cases are not related with Haemostat. Paralysis and nerve damage have been reported when Oxidized Regenerated Cellulose (ORC) Haemostat was used around, in, or in proximity to foramina in bone, areas of bony confine, the spinal cord, and/or the optic nerve and chiasm. While most of these reports have been in connection with laminectomy, reports of paralysis have also been received in connection with other procedures. Possible prolongation of drainage in cholecystectomies and difficulty passing urine per urethra after prostatectomy has been reported. Occasional reports of "burning" and "stinging" sensation and sneezing when Oxidized Regenerated Cellulose (ORC) Haemostat has been used as packing in epistaxis, are believed to be due to the low pH of the product. Headache, burning, stinging, and sneezing in epistaxis control and other rhinological procedures, and stinging when Haemostat was applied on surface wounds (varicose ulcerations, dermabrasions, and donor sites) also might be possible, rarely.

DOSAGE AND ADMINISTRATION

Sterile technique should be observed in removing the applicator for REOXCEL®POWDER Absorbable Haemostat from its sterile packaging. Apply adequate amount of REOXCEL®POWDER to cover bleeding area. Use of a non-adhering substrate to apply pressure may prevent adhesion of the formed clot to the surgical glove or other instrumentation. Unused REOXCEL®POWDER should be discarded.

DIRECTIONS FOR USE

1- Open outer foil pouch and transfer REOXCEL®POWDER delivery device and applicator cardboard to sterile field.

2- By holding the body of the applicator, remove REOXCEL®POWDER delivery device from applicator cardboard.

3- Pump the applicator to apply powder to treatment site.

4- To prevent clogging, do not touch the tip to wet surface. Do not disassemble device bellows.

5- If necessary, powder may be held firmly against the tissues until haemostasis is obtained.

CAUTION

Since REOXCEL®POWDER Absorbable Haemostat cannot be re-sterilized, opened and unused REOXCEL®POWDER Absorbable Haemostat should be discarded. Dispose of contaminated or unused products in accordance with local and facility requirements.

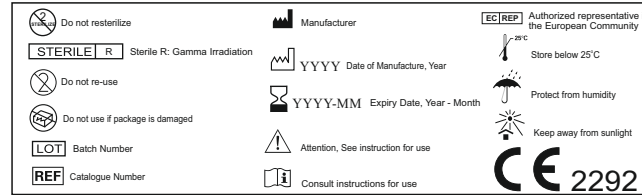
NOTES AND INFORMATION ON SHELF-LIFE

REOXCEL®POWDER Absorbable Haemostat should be stored dry under controlled conditions (max. 25°C) and protected from direct sunlight, in the original packaging. Shelf life of the product is 1.5 years (18 months). The expiry date REOXCEL®POWDER Absorbable Haemostat is printed on the pack. Do not use REOXCEL®POWDER Absorbable Haemostat after this date.

PRESENTATION AND CONTENTS

REOXCEL®POWDER Absorbable Haemostat is available sterile with its applicator which is provided with 3 grams. REOXCEL®POWDER Absorbable Haemostats are sterile-packed individually should not be re-sterilized. Sterility guaranteed unless package is opened or damaged.

SYMBOLS USED ON LABELLING



IFU-RXT-rev02/28_10_2021
Issue date: 07.12.2020



BOZ TIBBİ MALZEME SANAYİ VE TİCARET A.Ş.
Sağlık Mahallesi Sağlık 1 Sk. No: 33/5 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



EMERGO EUROPE
Prinsessegracht 20, 2514 AP
The Hague, The Netherlands



BOZ TIBBİ MALZEME SANAYİ VE TİCARET A.Ş.
Sağlık Mahallesi Sağlık 1 Sk. No: 33/5 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



EMERGO EUROPE
Prinsessegracht 20, 2514 AP
The Hague, The Netherlands

REOXCEL®-Powder

Emilebilir Hemostatik Toz, Okside Rejenere Selüloz

TR
Kullanma Talimatı

TANIM

REOXCEL®POWDER Emilebilir Hemostat kanayan bölgeye dağıtmak için bir aplikatör içinde toz formunda ve okside rejenere selülozdan (ORC) (polianhidro glükuronik asit) yapılmış, steril hemostatik (kanama durdurucu) bir preparattır. REOXCEL®POWDER Emilebilir Hemostat USP Amerikan Farmakopesi'nin "Okside Rejenere Selüloz" standardı gerekliliklerine uygundur. REOXCEL®POWDER Emilebilir Hemostat herhangi bir hayvansal veya kalojen katkı içermez. Yapısı sağlamdır ve kontrollü oda sıcaklığında muhafaza edilmelidir. Açık sarı renktedir ve hafif karamelimsi bir kokusu vardır. Zamanla hafif bir renk değişimi oluşabilir ancak bu durum performansını etkilemez.

ETKİLERİ

REOXCEL®POWDER Emilebilir Hemostat'ın etki mekanizması vücudun kendi pıhtılaşma mekanizmasından bağımsızdır. REOXCEL®POWDER Emilebilir Hemostat kanla temas ettiğinde, pıhtı oluşumunu sağlayacak kaheverengimsi - siyah jelatiniyi bir kütle oluşturur. Bu jelatiniyi kütle, kan pulcuklarının yapışabildiği fiziksel bir yapı olarak davranır. Kan pulcuklarının yapışması ve pulcuk- fibrin plağının oluşumu ile, kanamanın durması sağlanır. REOXCEL®POWDER Emilebilir Hemostat minimum miktarlarda, uygun şekilde kullanıldığında, implantasyon bölgelerinde doku reaksiyonu olmadan emilir. Emilin doku tipine, kullanılan Hemostat miktarına ve kana doygunluk derecesine bağlıdır. REOXCEL®POWDER Emilebilir Hemostat'ın in vitro aşağıdaki içerden 40 çeşit Gr(+) (gram pozitif) ve Gr(-) (gram negatif) mikroorganizmaya karşı bakteriyel etki yaptığı gösterilmiştir:

Staphylococcus aureus	Escherichia coli	Klebsiella pneumoniae
Metisilin Dirençli Staphylococcus epidermidis (MRSE)	Salmonella typhimurium	Klebsiella aerogenes
Metisilin Dirençli Staphylococcus aureus (MRSA)	Proteus mirabilis	Bacillus subtilis
Staphylococcus epidermidis	Proteus vulgaris	Branhamella catarrhalis
Micrococcus luteus	Shigella boydii	Serratia marcescens
Vankomisin Dirençli Enterococcus sp (VRE)	Shigella flexnerii	Clostridium perfringens
Penisilin Dirençli Streptococcus pneumoniae (PRSP)	Shigella dysenteriae	Clostridium tetani
Enterococcus faecalis	Salmonella enteritidis	Listeria monocytogenes
Enterococcus faecium	Bacteroides fragilis	Bordetella pertussis
Enterococcus sp.	Lactobacillus casei	MOT (Tüberküloz Dışında Mikobakteri)
Streptococcus pyogenes Grup A	Lactobacillus sp.	Mycrobacterium phlei
Streptococcus pyogenes Grup B	Pseudomonas aeruginosa	Streptococcus faecalis
Streptococcus salivarius	Pseudomonas stutzeri	
Corynebacterium xerosis	Enterobacter cloacae	

Ayrıca, REOXCEL®POWDER Emilebilir Hemostat'ın bakteriyel etkisi, MRSA (Metisilin dirençli Staphylococcus aureus) ve E.coli (Escherichia coli) ile in-vitro yapılan çalışmaya da gösterilmiştir.

KULLANILDIĞI YERLER

REOXCEL®POWDER Emilebilir Hemostat kapiler kanamaları, parankimöz organ kanamaları ve cerrahi operasyonlarda reseksiyon bölgelerinde kanamaları kesmek için tasarlanmıştır. Diğer hemostatik prosedürlerin uygulanmaz olduğu durumlarda kanamayı durdurmak için kullanılır.

KULLANILMAMASI GEREKEN YERLER

REOXCEL®POWDER Emilebilir Hemostat kallus oluşumunu engelleyebileceği ve kist oluşumuna neden olabileceği için kırık gibi kemik hasarlarında implantasyon için kullanılmamalıdır. REOXCEL®POWDER Emilebilir Hemostat geniş arter kanamalarını kontrol altına almada kullanılmamalıdır. Kan dışındaki vücut sıvıları, örneğin serum, REOXCEL®POWDER Emilebilir Hemostat ile reaksiyona girmediğinden; kanamanın olmadığı seröz sıvı olan yüzeylerde hemostatik etki oluşturmak için kullanılmamalıdır. REOXCEL®POWDER Emilebilir Hemostat yapışma öncelikle bir ürün olarak kullanılmamalıdır. REOXCEL®POWDER' i açık bir kan damarına enjekte etmeyin ya da yerleştirmeyin.

UYARILAR

REOXCEL®POWDER Emilebilir Hemostat gama radyasyon için uygundur ve steril olarak sunulur. Tekrar steril edilmez. REOXCEL®POWDER Emilebilir Hemostat otoklavama ve etilen oksit ile sterilizasyona uygun değildir. Kontamine olmuş bir yara üzerine, yara lemizlenmeden REOXCEL®POWDER Emilebilir Hemostat'ın kapatılması komplikasyonlara neden olabilir ve bundan kaçınılmalıdır. REOXCEL®POWDER Emilebilir Hemostat'ın hemostatik etkileri kuru uygulandığında daha fazladır, bundan dolayı su ya da tuz ile nemlendirilmemelidir. REOXCEL®POWDER Emilebilir Hemostat'a anti-enfektif maddeler, tamponlayıcı ya da hemostatik maddeler emdirilmemelidir. REOXCEL®POWDER Emilebilir Hemostat'ın hemostatik etkisi trombin ilavesi ile artmaz, çünkü ürünün düşük pH değeri trombin aktivitesinin bozulmasına neden olur.

REOXCEL®POWDER Emilebilir Hemostat gerekli olduğunda dokuda bırakılabilir, ancak fazla tozun kanamanın durması sağlandıktan sonra pıhtıyı bozmadan yıkama ve aspirasyonla giderilmesi tavsiye edilir. Kemikteki foraminada, kemikli bölgelerde, omurilik ve/veya optik sinir ve kiazma içinde çevresinde ya da civarındaki uygulama bölgelerinde cerrahi çesidi ne olursa olsun her zaman uygulamadan sonra geri çıkarılmalıdır. Çünkü REOXCEL®POWDER Emilebilir Hemostat şişerek, felç ve/veya sinir hasarı ile sonuçlanan basınç oluşumuna neden olabilir. Kanamanın durdurulması sağlandıktan sonra REOXCEL®POWDER Emilebilir Hemostat'ın geri çıkarılmasının uygun olup olmadığı konusunda, cerrahi prosedürün çesidi ne olursa olsun hekimler tarafından özel önlemler alınmalıdır. REOXCEL®POWDER Emilebilir Hemostat patojen mikroorganizmaların büyük çoğunluğuna karşı bakteriyel etkiye sahip olmasına rağmen, post-operatif (operasyon sonrası) enfeksiyonları kontrol etme ya da önlemede, düzenli olarak alınan terapötik (tedavi edici) ya da profilaktik (koruyucu) antimikrobiyal maddelerin yerine kullanılması için tasarlanmıştır. Hemostazdan sonra alınması önerilse de, ciddi kanamaların olduğu cerrahi operasyonlardan sonra vücutta kalırsa, özel dikkat gösterilmelidir.

Aplikatörün ucunu kırmayı ya da düzeltmeyi denemeyin.

IFU-RXT-rev02/28.10.2021
Issue date: 07.12.2020

ÖNEMLER

REOXCEL®POWDER Emilebilir Hemostat yalnızca kanı durdurmak için yetecek kadar, sadece hemostaz için gereken yere kullanılmalıdır. Emilimi kolaylaştırmak ve muhtemel bir yabancı cisim reaksiyonunu en aza indirmek için cerrahi kapamadan önce fazla kısımları çıkarılmalıdır. Ürolojik muamelelerde REOXCEL®POWDER Emilebilir Hemostat en az miktarlarda kullanılmalı ve ürünün yerinden kayması ile üretra, ureter ya da bir kateterin tıkanmasını önlemek için büyük özen gösterilmelidir. Kimyasal olarak yanmış bölgelerde emilimi önlenemediği için REOXCEL®POWDER Emilebilir Hemostat kullanımı, gümüş nitrat ya da yara kabuğu oluşturan diğer eskarotik kimyasallardan önce yer almamalıdır. REOXCEL®POWDER Emilebilir Hemostat geniş açık yaraları kapamak için geçici olarak kullanılıyorsa kanama durduktan sonra inşasyonu ile, sterili su ya da tuz çözeltisiyle yıkılarak giderilmelidir.

Otorinolaringolojik cerrahide materyalin hasta tarafından solunmamasını temin etmek için önlemler alınmalıdır (örneğin; tonsilektomiden (bademciklerin çıkarılması) sonra kanamanın kontrolü ve epistaksis (burun kanaması) kontrolü).

REOXCEL®POWDER cihazında sağlanan aplikatör ucu laparoskopik ya da başka bir endoskopik kullanım için tasarlanmamıştır.

REOXCEL®POWDER otolog kan kurtarma devreleriyle birlikte kullanılmamalıdır çünkü parçaları kan temizleme sistemlerinin transfüzyon filtrelerinden geçebilir.

YAN ETKİLER

Diğer ORC ürünleri için hemostaza ulaştıktan sonra vücut içerisinde hemostat artığı kaldığı durumlarda sıvı "Enkapsülasyonu", yabancı cisim reaksiyonları, kanama, lökositöz ve hematoma rapor edilmiştir. Bazı vakalarda organ apseleri ve yara açılmaları gözlemlenmiştir, bu vakaların nedeni hemostat ile ilgili değildir. Okside Rejenere Selüloz (ORC) kemikte foraminada çevresinde veya komşuluğunda, kemikle sınırlanmış alanlarda, omurilik ve/veya optik sinir ve kiazmada kullanıldığında felç ve sinir hasarı bildirilmiştir. Bu raporların çoğu laminektomi ile bağlantılı iken, felç durumları diğer prosedürlerle de bağlantılı olarak bildirilmiştir. Prostattektomiden sonra üretradan idrar geçmede zorluk, kolelitiazomlarda (safra kesesinin alımı) muhtemelen drenajın uzayabildiği bildirilmiştir. Okside Rejenere Selüloz (ORC) Hemostat epistaksiste (burun kanaması) tampon olarak kullanıldığında nadir olarak bildirilen "yanma" ve "sızlama" hisleri ve hapşırma neden olan şeyin ürünün düşük pH'sı olduğuna inanılmaktadır. Epistaksiste ve diğer rinolojik prosedürlerde baş ağrısı, yanma, sızlama ve hapşırma; yaraların yüzeyine (variköz ülerasyonlar, dermabrazyonlar ve donör bölgeler) uygulandığında acı hissi nadiren gerçekleşebilir.

DOZAJ VE ALIM

REOXCEL®POWDER Emilebilir Hemostat aplikatörünü steril kutsundan çıkarılınca steril teknik uygulanmalıdır. Kanayan bölgeyi kaplamak için yeterli miktarda REOXCEL®POWDER uygulanmalıdır.

Baskı uygulamak için yapılmayan bir alt tabakanın kullanılması oluşan pıhtının cerrahi eldiven ya da başka bir alete yapışmasını engelleyebilir. Kullanılmamış REOXCEL®POWDER alınmalıdır.

KULLANIM TALİMATLARI

1- Alüminyum folyo dış poşeti açın ve REOXCEL®POWDER uygulama malzemesi ile poşetin içindeki aplikatör mekniğini steril alana aktarın.

2- Uygulama alanının gövdesini tutarak REOXCEL®POWDER uygulama malzemesini poşetin içindeki karttan çıkarın.

3- Tozu tedavi alanı üzerinde uygulamak için basınç uygulayarak aplikatörü pompalayın.

4- Tıkanmayı önlemek için ıslak yüzeyin ucuna dokunmayın. Aplikatörün körüklerini sökmeysin.

5- Gerekli olduğu takdirde, kanama durdurulana kadar toz, dokulara doğru sıkı bir şekilde tutulmalıdır.

UYARI

REOXCEL®POWDER Emilebilir Hemostat tekrar steril edilemeyeceğinden, açık ve kullanılmamış REOXCEL®POWDER Emilebilir Hemostat kullanılmamalıdır. Kontamine olmuş veya kullanılmamış ürünleri yerel ve tesis şartlarına uygun olarak imha ediniz.

RAF ÖMRÜ BİLGİLERİ VE NOTLAR

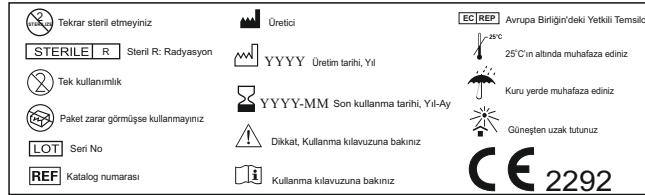
REOXCEL®POWDER Emilebilir Hemostat kuru ve kontrollü koşullarda (max. 25°C), direk gün ışığından korunarak orijinal ambalajında saklanmalıdır. Ürünün raf ömrü 1,5 yıldır (18 ay). REOXCEL®POWDER Emilebilir Hemostat'ın son kullanma tarihi paket üzerine basılmıştır. Bu tarih geçtikten sonra REOXCEL®POWDER Emilebilir Hemostat'ı kullanmayınız.

SUNUM VE ÇERÇEK

REOXCEL®POWDER Emilebilir Hemostat 3 gram steril olarak aplikatörü ile birlikte piyasaya sunulur.

REOXCEL®POWDER Emilebilir Hemostat tek tek steril olarak ambalajlanmıştır yeniden steril edilmemelidir. Paket açık ya da zarar görmediği takdirde sterilizasyon garanti edilir.

ETİKETLEMEDE KULLANILAN İŞARETLER



IFU-RXT-rev02/28.10.2021
Issue date: 07.12.2020



BOZ TIBBİ MALZEME SANAYİ VE TİCARET A.Ş.
Sağlık Mahallesi Sağlık 1 Sk. No: 33/5 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



EMERGO EUROPE
Prinsessegracht 20, 2514 AP
The Hague, The Netherlands



BOZ TIBBİ MALZEME SANAYİ VE TİCARET A.Ş.
Sağlık Mahallesi Sağlık 1 Sk. No: 33/5 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



EMERGO EUROPE
Prinsessegracht 20, 2514 AP
The Hague, The Netherlands