

Prospektüs

Prospectus

POLIDIOX

Emilebilir Cerrahi Ameliyat İpliđi

Absorbable Surgical Sutures

Lütfen dilinizi seçiniz
Please select your language



TR

POLİDİOXCerrahi, Polidoksanon
Emilebilir PDO Sütür
Sentetik, Monofilaman, Violet**Kullanma Talimatı****TANIM**

POLİDİOX (polidoksanon) poly(p-dioxanone) polimerden oluşan monofilaman, sentetik, emilebilir iplikler. Polimerin ampirik moleküler formülü: (C₄H₆O₃)_x şeklindedir. Dokuda rahat görünebilirliği sağlamak için mor (D&C Violet No. 2 C.I. # 60725/ Solvent Violet 13) olarak renklendirilmiştir. Polidoksanon polimer nonantjenik ve nonprojenik bir yapıya sahiptir ve emilim sırasında hafif doku reaksiyonu gösterir.

KULLANILMALANI

POLİDİOX monofilaman sentetik emilebilen iplikler oftalmik uygulamalarla ve büyüme meydana geleceği beklenen pediatrik kardiyovasküler dokunun da dahil olduğu bağlamlarda kullanılır. POLİDİOX yetişkin kardiyovasküler dokusunda, mikrocerrahide ve sinir dokuda kullanılmaz. POLİDİOX iplik özellikle emilebilen sutureların kullanıldığı ve yara desteğinin uzatılması (altı hafta kadar) arzu edilen yerlerde yararlıdır.

ETKİLERİ

POLİDİOX sentetik emilebilir, uzun iyileşme periyodu süresince yara desteği sağlamak amacıyla formüle edilmiştir.

Hayvanlar üzerinde yapılan implantasyon çalışma sonuçları; POLİDİOX monofilaman ipliklerin orijinal mukavemetlerinin yaklaşık %70'ini iki hafta muhafaza ettiği göstermiştir. İmplantasyon sonrasında %60 boyunca doku desteğini sağlamaya devam eden sutureların tamamen emilimi ise altı ayda tamamlanmaktadır (180-240 gün).

KULLANILMAMASI GEREKEN YERLER

Emilebilen POLİDİOX iplikler dokunun uzun süreli (6 haftadan fazla) gerilm altında kalması istenilen yerlerde ve protez cihazlar ile (örneğin; kalp kapak) ya da sentetik grefler) bağlantı yapılacak yerlerde kullanılmamalıdır.

UYARILAR

Yara ayrılması riski, uygulanan bölgeye ve kullanılan suture malzemesine göre değiştiğinden kullanıcının yara kapaması için suture kullanmadan önce emilebilen sutureların kullanıldığı cerrahi prosedürler ve tekniklere aşina olması gerekir. Doktorlar hastalarda kullanılmak üzere seçmeden önce in vivo performans (ETKİLERİ kısmının altında) dikkate almalıdır. POLİDİOX (polidoksanon) ipliklerin etkisi ve emniyeti sinir dokularında, yetişkinlerin kardiyovasküler dokusunda ya da mikrocerrahide kanıtlanmamıştır. Bazı vakalarda, özellikle ortopedik prosedürlerde, diğ destekle sabitleme cerrahin tercihine göre uygulanabilir. Tekrar steril etmeyiniz.

ÖNEMLER

POLİDİOX ipliğın yara diğer tüm cerrahi ipliklerin kullanımında ipliğe ve iğneye zarar vermekten kaçınılmalıdır. Forseps veya iğne tutucu gibi cerrahi aletlerin kullanımına bağlı ezme veya yırtma hatalarından kaçınız. İğne ucu ve bağlantı bölgesinin hasar görmemesi için, bağlantı ucu ve iğne ucu arasındaki mesafenin üçte biri (1/3) ile yarısı (1/2) arasındaki kısmattan tutun. İğnenin yeniden şekillendirme, güçlerini kaybetmelerine ve bükülmeye ve kırılmalarına karşı dirençlerinin azalmasına neden olabilir.

İstern dışı iğne batmalarından kaçınmak için kullanıcının cerrahi iğne kullanırken dikkatli olmaları gerekir. PDO iplikler, kullanım karakteristiğini arttırmak için kabullüğüdür ve kare düğüm teknikleri ile cerrahi durum ve cerrahin deneyimine bağlı olarak ilave düğüm teknikleri gerektirmektedir. Monofilaman iğnere düğüm atılmasında ilave düğümlerin kullanımı özellikle uygundur olabilir. Uzun süre kalan konjunktival ve vajinal mukozla dikilgen, bölgesel tahrişe neden olabilir. Deri yüzeyine yakın dikilgen, normal olarak emilime bağlı oluşan entem (kızamık) ve sertleşmeyi en aza indirmek için mümkün olduğunca derinde olmalıdır.

Enfekte yaraların kapanmasında ve drenajda kabul edilebilir cerrahi uygulamalar takip edilmelidir.

Kontamine ve kullanılmamış çözümler bölgesel ve tesis gereksinimlerine uygun olarak imha ediniz.

Kullanılan iğneleri "kesici alet" kaplarına atınız.

YAN ETKİLER

İplik emiliminin uzun sürmesinden dolayı, bazı bölgesel yangılı tahriş, akut doku yangı reaksiyonu, cerrahi bölge enfeksiyonu, yabancı cisim reaksiyonu, yaraların açılması ve kanamalar gözlenebilir.

PİYASAYARZ-SUNUŞ ŞEKLİ

POLİDİOX iplikler steril, monofilaman, boyanmış (mor) olarak U.S.P. 7/0 ve 2 (metrik 0.5-5.0) arasında, değişik boylarda iğneli olarak mevcuttur.

DEPOLAMA

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

Nemden konuyunuz.

Son kullanma tarihinden sonra kullanmayınız.

ETİKETLEMEDE KULLANILAN İŞRETLER

	Tek kullanımlık		Katalog numarası
	Tekrar steril etmeyiniz		25°C'nin altında muhafaza ediniz
	Paket zarar görmüşse kullanmayınız		Güneşten uzak tutunuz
	Üretilir		Nemden konuyunuz
	YYYY Üretim tarihi, Yıl		Geri dönüşümlü paket
	YYYY-MM Son kullanma tarihi, Yıl-Ay		Dikkat, Kullanma kılavuzuna bakınız
	STERILE EO Steril Eto, Etlenoksit		
	LOT Seri No		
	Boyal, Emilebilir Monofilaman		

IFU-PX-rev-07-15-01-2018

Issue date: 11.09.2012

"EASSI (Avrupa Cerrahi Suture Sanayi Birliği) çeşitli suture ürün karakteristیکlerini seçmiş ve resmî olarak tanımlamak için başlatılmış bir sistem geliştirmiştir. Sembol kullanımına Tbbi Cihaz Direktifi (Medical Device Directive) (MDR 93/42/EEC) izin vermektedir ve çoklu dil tercümesine gerek kalmadan üreticilerin kullanıcılarına bilgi sağlmasına imkan tanınmaktadır."

BOZ TIBBİ MALZEME SANAYİ VE TİCARİT A.Ş.

Sağlık Bakanlığı Bakanlıkça Onaylı ve T.C. Sağlık Bakanlığı T.C. Sağlık Bakanlığı

Tel: +90 (312) 254 03 40 (5 hat) Faks: +90 (312) 254 03 50

web: www.boztibbi.com e-mail: boz@boztibbi.com



GB

POLIDIÖX

Instruction for Use

Surgical, Polydioxanone
Absorbable PDO Suture
Synthetic, Monofilament, Violet**DESCRIPTION**

POLIDIÖX (polydioxanone) monofilament synthetic absorbable suture is prepared from the polyester, poly(p-dioxanone). The empirical molecular formula of the polymer is $(C_8H_{10}O_2)_n$. POLIDIÖX sutures are dyed violet (D&C Violet No. 2 C.I. # 60725/ Solvent Violet 13) to enhance visibility in tissue. Polydioxanone polymer has been found to be nonantigenic, nonpyrogenic and elicits only a slight tissue reaction during absorption.

INDICATIONS

POLIDIÖX monofilament synthetic absorbable sutures are indicated for use in all types of soft tissue approximation, including use in pediatric cardiovascular tissue where growth is expected to occur and ophthalmic surgery. POLIDIÖX suture is not indicated in adult cardiovascular tissue, microsurgery and neural tissue. These sutures are particularly useful where the combination of an absorbable suture and extended wound support (up the six week) is desirable.

ACTIONS

POLIDIÖX synthetic absorbable suture has been formulated to provide wound support through an extended healing period. The results of implantation studies of POLIDIÖX monofilament suture in animals indicate that approximately 70% of its original strength remains (Break Strength Retention-BSR) two weeks after implantation. POLIDIÖX suture provides tissue supporting during 60 days post implantation. Absorption is essentially complete within six months (180-240 days)

CONTRAINDICATIONS

These sutures, being absorbable, are not to be used where prolonged (beyond six weeks) approximation of tissues under stress is required and are not to be used in conjunction with prosthetic devices, i.e., heart valves or synthetic grafts.

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.

The safety and effectiveness of POLIDIÖX (polydioxanone) sutures have not been established in neural tissue, adult cardiovascular tissue, or for use in microsurgery. Under certain circumstances, notably orthopedic procedures, immobilization by external support may be employed at the discretion of the surgeon. Do not sterilize.

PRECAUTIONS

In handling POLIDIÖX 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.

PDO sutures, which are treated to enhance handling characteristics require the accepted surgical technique of flat and square ties with additional throws as warranted by surgical circumstances and experiences of the surgeon. The use of additional throws may be particularly appropriate when knotting monofilaments.

Conjunctival and vaginal mucosal sutures remaining in place for extended periods may be associated with localized irritation. Subcuticular sutures should be placed as deeply as possible in order to minimize erythema and induration normally associated with absorption. Acceptable surgical practice should be followed with respect to drainage and closure of infected wounds.

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

ADVERSE REACTIONS

Due to prolonged suture absorption, some local inflammatory irritation, acute inflammatory tissue reaction, wound/surgical site infection, foreign body reaction, wound dehiscence, and bleeding have been observed.

HOW SUPPLIED

POLIDIÖX sutures are available as sterile, monofilament, dyed (violet) strands in sizes 7/0 to 2 (metric sizes 0.5-5.0), and sterile, in a variety of lengths with permanently attached needles.

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 reuse	 REF Catalogue Number
 Do not sterilize	 Store below 25°C
 Do not use if pack age is damaged	 Keep away from sunlight
 Manufacturer	 Protect from humidity
YYYY  Date of Manufacture, Year	 Recyclable pack
 YYYY-MM Expiry Date, Year-Month	 Attention, See instruction for use
 STERILE EO Sterile EO; Ethylene oxide	 CE 2292
 LOT Batch Number	 Dyed, Absorbable, Monofilament

IU-PX-rev-07-15-01-2018

Issue date: 11.09.2012

"EASS(IE 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.
Sığıt Mah. Sığıt Sokak No:33335/İnönü-Cankaya 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

FR

POLIDIÖX

Chirurgie, Polydioxanone
PDO absorbable, Suture
Synthétique, Mono-filament, Violet

Mode d'emploi**DESCRIPTION**

POLIDIÖX (polydioxanone) est une suture absorbable, mono-filament synthétique (que prépare par le polyester, poly(D)-dioxanone). La formule empirique moléculaire du polymère est (C₄H₆O₃)_n. Les sutures POLIDIÖX sont en couleur violette (D&C Violet No. 2 C.I. #60725/Solvent Violet 13) pour permettre la visibilité dans le tissu. Le Polymère Polydioxanone a été trouvé non antigénique, non pyrogène et manifeste une faible réaction lors de l'absorption.

INDICATIONS

Les sutures POLIDIÖX à mono-filament, synthétiques sont indiquées pour l'utilisation dans tous les types d'approximation de tissu mou, y incluant l'usage dans les tissus pédiatriques et cardiovasculaires où la croissance est attendu à surveiller et dans la chirurgie ophtalmique. La suture POLIDIÖX suture n'est pas indiquée dans les tissus cardiovasculaires, en microchirurgie et dans les tissus nerveux. Ces sutures sont particulièrement utiles où la combinaison d'une suture absorbable et le prolongement du support de plaie est désiré jusqu'à six semaines).

EFFICACITE

La suture absorbable synthétique POLIDIÖX a été formulée pour assurer le support de plaie pendant une longue période de rétablissement. Les résultats des études d'implantation de la suture de mono-filament POLIDIÖX chez les animaux indiquent qu'environ le 70% de sa force originale reste deux semaines après l'implantation. La suture de POLIDIÖX suture fournit le support du tissu pendant 60 jours après implantation. L'absorption est essentiellement complète dans six mois (180-240) jours.

CONTRE-INDICATIONS

Ces sutures, étant absorbables, ne doivent pas être utilisées lorsqu'une approximation prolongée (au-delà de six semaines) des tissus est exigée et ne doivent pas être utilisées ensemble avec des devis artificiels comme, les valves du cœur ou les greffes synthétiques.

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 physiiciens doivent considérer la performance in vivo (sous la section EFFICACITE) en choisissant la suture pour l'utilisation chez les malades.

La sécurité et l'efficacité des sutures de POLIDIÖX (polydioxanone) n'ont pas été démontrées dans les tissus nerveux, le tissu cardiovasculaire chez les adultes ou l'utilisation en microchirurgie. Dans certaines circonstances, notamment dans les procédures orthopédiques, l'immobilisation par le support externe peut être utilisée à la discrétion du chirurgien. Ne pas réstériliser.

PRECAUTIONS

En manipulant POLIDIÖX ou tout autre matériel de suture, on doit être attentif à éviter d'endommager la suture et l'aiguille. Eviter 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 d'étampage, agrippez l'aiguille dans une zone tierce (1/3) à une-demi (1/2) de la distance de l'extrémité fondue 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 PDO 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 circonsances chirurgicales et les expériences du chirurgien. L'usage des jets additionnels peut être particulièrement appropriée pour les groupements de monofilaments.

Les sutures conjonctivales et vaginales mougueuses de longue durée peuvent causer une irritation locale.

Les sutures restantes sur la surface de la peau doivent rester au plus profond que possible pour minimiser la rougeur et l'endurcissement dus à l'absorption normale.

Poursuivre les applications chirurgicales acceptables pour le traitement des plaies infectées et de drainage.

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

Dû à l'absorption prolongée de la suture, on a observé une irritation inflammatoire locale, une réaction aigue inflammatoire du tissu, une infection de plaie/zone chirurgicale, une déhiscence de plaie et un saignement.

COMMERCIALISATION

Les sutures de POLIDIÖX sont disponibles en tresse, stériles, mono-filament, en couleur (violette) et dimensions de 7/0 à 2 (dimensions métriques (0,5-5,0)), et stériles, dans une variété de longueurs avec des aiguilles attachés en permanence.

CONSERVATION

Conserver 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 UTILISES POUR L'ETIQUETAGE

Pour utilisation unique

REF

Numéro de catalogue



Ne pas stériliser à nouveau



Conserver sous 25°C



Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé



Protéger du soleil



Fabricant



Conserver dans un sac sec



YYYY MM Date de production, Année



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



Avec peinture ,absorbable , monofilament



2292

IFU-PX-rev-07-15-01-2018

Issue date: 11.09.2012

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



BOZ TIBBİ MALZEME SANAYİ VE TİCARET A.Ş.
Saglik Mah. Saglik Sokak No:33/Sihhiye-Cankaya, ANKARA/TURKYE
Tel: +90 (312) 254 03 (5 hat) Faks:+90 (312) 254 03 50
web: www.boztibbi.com e-mail: boz@boztibbi.com

Boz

