

F feutre atelocollagène hémostatique bioabsorbant

Cat. N°	Dimensions
007	Δ 5 x 15 mm, 20 pc

LOT

Numéros de traçabilité

REF

Catalogue N°



Date de production



A utiliser avant le



Exclusivement pour usage unique!

STERILE R

Stérilisation par rayons gamma

CE 1023

Organisme notifié
ITC Zlín, a.s., République Tchèque

F

Composition: Atelocollagène de type I, bovin, cristallique à 99,9 %

Groupe d'indication: Hemostatique

Caractéristique: L'atelo-collagène est parmi les hémostatiques connus le plus efficace se distinguant par une excellente tolérance du tissu, de résorption, sans réaction immunitaire et favorise la guérison des blessures cutanées.

Interaction: Hypro-Sorb® O a une action spécifique sur les thrombocytes et induit le dégagement des facteurs de coagulation qui produit ensemble avec les facteurs du plasma sanguin une substance fibrine qui stoppe les hémorragies capillaires.

Effet physiologique: Hypro-Sorb® O implanté dans le tissu se résorbe spontanément après 2 à 4 semaines d'après la quantité et la région du corps.

Indication: Hypro-Sorb® O est indiqué pour stopper les hémorragies capillaires et parenchymatoses. Hypro-Sorb® O est une variante d'absorptivité supérieure destinée au séchage en microchirurgie et ophtalmologie.

Contre-indication: Hypro-Sorb® O n'est pas destiné à la jugulation des hémorragies artérielles abondantes. Hypro-Sorb® O ne peut être placé dans les fractures osseuses fixées par des colles akrylonitriliques parce qu'il réduit la consistance de la fixation.

Effet non-désiré: Chez les personnes sensibles aux protéines bovines, il n'est pas exclu une réaction allergique sur le produit Hypro-Sorb® O implanté, même si elle n'a pas été cliniquement observée. Il ne devrait pas être placé entre les côtés des estafilades où il pourrait y avoir des complications d'adhérence à la peau ce qui favoriserait l'apparition de larges cicatrices. Dans le cas de disfonction de la coagulation sanguine ou d'utilisation de produits anticoagulants, l'efficacité hémostatique de Hypro-Sorb® O peut être réduite ou éliminée.

F



Avertissement: Hypro-Sorb® O est fourni stérile. Vérifiez l'intégrité de l'emballage après son ouverture. Hypro-Sorb® O ne peut être utilisé en cas d'endommagement visuel de l'emballage! Une fois ouvert, le matériel ne peut être stérilisé à nouveau. Son utilisation après la jugulation de l'hémorragie ne peut pas mener à la négligence des procédés courants, comme la compression et la ligation des vaisseaux sanguins, etc.

Dosage: Hypro-Sorb® O devrait être utilisé en quantité suffisante afin qu'il recouvre complètement la surface de la plaie. Si cela est possible, il est conseillé de le retirer de la plaie opératoire, sinon il se laisse en quantité nécessaire et indispensable parce qu'il enfle un peu dans la plaie et s'il se trouve en quantité excessive il peut provoquer une pression aux alentours de la plaie opératoire.

Mode d'emploi: Hypro-Sorb® O s'applique sur une plaie nettoyée habituellement par la face lisse sur la surface de la plaie, légèrement pressé et se laisse sur la plaie jusqu'à l'apparition de l'adhésion fibrine. La jugulation de l'hémorragie arrive habituellement après 2 à 5 minutes, aux hémophiliques cela peut durer plus longtemps. Il s'utilise habituellement à l'état sec mais il peut être aussi humidifié par une solution physiologique stérile.

Mode de stockage: Hypro-Sorb® O doit être stocké à température de -25°C à +50°C dans un endroit sec sans émanations de solvants volatils, protégé de la lumière directe du soleil.

Fabriquant: Hypro Otrokovice, s. r. o., Přístavní 568, 765 02 Otrokovice, République Tchéque, tel. +420 577159727, fax +420 577159724, www.hypro.cz, courriel hypro@hypro.cz

Enregistrement: Certificat EC n° 040648 QS/NB/a et le Certificat EC de réexamination du type n° 04 0649 T/NB/a.

