

cz vstřebatelná atelokolagenová hemostatická plst

Kat. číslo	Rozměr	Popis
008	10 x 30 mm, 5 ks	Nosní tampóny

LOT

Číslo šarže

REF

Katalogové číslo



Datum výroby



Datum expirace



Zdravotnický prostředek pro jednorázové použití!

STERILE R

Sterilizováno gamma zářením

CE 1023

Notifikovaná osoba
ITC Zlín, a.s., Česká republika

cz

Složení: Atelokolagen typu I, bovinní, 99,9% krystalický

Indikační skupina: Hemostatikum

Charakteristika: Atelokolagen je neúčinnější známé hemostatikum, vyznačující se tkáňovou snášenlivostí, vstřebatelností, neimmunogenitou a podporou hojení.

Interakce: Hypro-Sorb NT má specifickou aktivitu k trombocytům a indukuje uvolňování koagulačních faktorů, které spolu s faktory krevní plazmy vytváří tmelící fibrinovou substanci zastavující kapilární krvácení.

Fyziologický účinek: Hypro-Sorb NT implantovaný do tkáně se samovolně vstřebá za 2 až 4 týdny podle množství a krajiny těla.

Indikace: Hypro-Sorb NT je indikován pro zastavení kapilárního a parenchymatálního krvácení. Hypro-Sorb NT slouží k zastavení krvácení z nosu.

Kontraindikace: Hypro-Sorb NT není určen pro zástavu stříkajícího tepenného krvácení. Hypro-Sorb NT nesmí být vkládán do kostních fraktur, spojovaných akrylonitrilovými lepidly, protože snižuje pevnost lepeného spojení.

Nežádoucí účinek: U osob citlivých na bovinní bílkoviny není vyloučena alergická reakce na implantovaný Hypro-Sorb NT, i když dosud nebyla klinicky pozorována. Nesmí být vkládán mezi okraje řezných ran, kde by komplikoval srůstání kůže a podporoval vznik široké jizvy. V případě poruchy srážení krve nebo použitím přípravků ovlivňujících koagulaci krve může být hemostatický účinek Hypro-Sorbu NT snížen nebo eliminován.

cz

Upozornění: Hypro-Sorb NT je dodáván sterilní. Před otevřením zkontrolujte neporušenost obalu. V případě vizuálně zjizvitelného poškození obalu nelze Hypro-Sorb NT použít! Po otevření nespotřebovaný materiál nelze přesterilizovat. Jeho použití při zástavě krvácení nesmí vést k zanedbání běžných postupů používaných při hemostázi, jako je přitlak nebo podvázání cév atd.

Dávkování: Hypro-Sorb NT by měl být použit v množství zcela pokrývajícím povrch rány. Je-li to možné, doporučuje se po hemostázi jeho vyjmutí z operační rány, jinak se ponechá v tkáni jen v množství nutně nezbytném, protože v ráně poněkud nabobtná a je-li v nadbytečném množství, může tím vyvolat tlak na okolí operační rány.

Způsob použití: Hypro-Sorb NT se přiloží přímo na krvácející povrch a přitlačí. Doba přiložení závisí na druhu a rozsahu krvácení, na typu chirurgického výkonu a způsobu předoperační přípravy pacienta. Krvácení se obvykle zastaví po 2 až 5 minutách. Obvykle se používá v suchém stavu, je však jej možno také zvlhčit sterilním fyziologickým roztokem.

Způsob skladování: Hypro-Sorb NT musí být skladován při teplotách od -25°C do +50°C na suchém místě bez výparů těkavých rozpouštědel, chráněn před přímým slunečním světlem.

Výrobce: Hypro Otrokovice, s. r. o., Přístavní 568, 765 02 Otrokovice, Česká republika, tel. 577159727, fax 577159724, www.hypro.cz, e-mail: hypro@hypro.cz

Registrační výměr: ES Certifikát č. 09 0627 QS/NB, ES Certifikát přezkoumání návrhu č. 09 0628 CN/NB a prohlášení o shodě.

