

GÜNTHER

medien- & drucktechnik

MUCHOW



Günther Muchow e. K. Medien- & Drucktechnik
23730 Neustadt · Telefon 04561/5113-0
www.guenthermuchow.de · www.postermgm.de

Gebruiksaanwijzing

VICRYL*
(POLIGLACTINE 910)
STERIEL SYNTETISCHE RESORBERBARE
HECHTMATERIAAL

beschrijving
VICRYL® is een synthetisch, resorberbaar steriel chirurgisch hechtmateriaal dat bestaat uit een copolymer gemaakt van 90 % glycolide en 10 % l-lactide. De formule van het copolymer is $(\text{C}_4\text{H}_9\text{O})_n(\text{C}_4\text{H}_9\text{O})_m$. De gevlochten VICRYL® hechtmateriaal zijn gecertificeerd met een minimum bestanddeel van 90% MFT - kunnen worden gebruikt voor de chirurgische hersteloperaties. Resorptheid van de VICRYL® hechtmateriaal is zo goed als volledig na 56 tot 70 dagen.

DAGEN NA **OVERBLIJVEND % VAN
IMPLANTATIE** **DE OORSPRONGKELIJKE
TREKSTERKE**

14 dagen 75 %
21 dagen (6-0 groter) 50 %
21 dagen (7-0 en kleiner) 40 %
28 dagen (6-0 groter) 25 %

CONTRA-INDICATIES

De hechtmateriaal moet, aangezien het resorbeerbaar is, niet worden gebruikt voor de chirurgische hersteloperaties van de ogen, omdat het oog kan ontgaan van de bloedvoorziening door de weg die het hechtmateriaal neemt.

WAARSCHUWINGEN / INTERACTIES

De gebruiker moet vertrouwd zijn met de interacties en de technieken betreffende de verschillende hechtmateriaalsoorten die worden gebruikt in combinatie met elkaar.

STERILITEIT

VICRYL® hechtmateriaal is geschikt voor sterilisatie met etylenoxide. Niet opnieuw gebruiken nadat de sterilisatie is verlopen. Als er gebruik is gemaakt van etylenoxide moet de chirurg de hechtmateriaal voorbereiden voor gebruik.

OPSLAG

Aanbevolen bewarencondities voor de hechtmateriaal bij een temperatuur lager dan 25°C, in een droge koele omgeving. Niet te gebruiken na de veruivaldatum.

SYMBOLEN OP DE ETIKETTEN

B = Bestemd voor enmalig gebruik

E = Uiterste gebruiksdatum (jaar/maand)

T = Steriel tenzij verpakking is beschadigd of geopend.

C E 0086 = CE-markering en identificatienummer Aangemeelde Instansie. Product is conform de essentiële eisen van de „ Richtlijn medische hulpmiddelen (93/42/EG)"

LOT = Lotnummer (Partij)

Z = Zie de gebruiksaanwijzing

STATUS 3/09 **RMC 875275**

gebruikte, vele van de hechtmateriaal en de uiteindelijke resorptie van de hechtmateriaal. Het kan worden verwacht dat de hechtmateriaal niet meer zal worden opgenomen en gemobiliseerd. Het resorptheid begint met een verlies van de trekksterkte, gevolgd door een vermindering van massa. De oorspronkelijke treksterkte is geheeld door een vermindering van massa. De resorptheid van de VICRYL® hechtmateriaal is zo goed als volledig na 56 tot 70 dagen.

CONTRA-INDICATIES

De hechtmateriaal moet, aangezien het resorbeerbaar is, niet worden gebruikt voor de chirurgische hersteloperaties van de ogen, omdat het oog kan ontgaan van de bloedvoorziening door de weg die het hechtmateriaal neemt.

WAARSCHUWINGEN / INTERACTIES

De gebruiker moet vertrouwd zijn met de interacties en de technieken betreffende de verschillende hechtmateriaalsoorten die worden gebruikt in combinatie met elkaar.

STERILITEIT

VICRYL® hechtmateriaal is geschikt voor sterilisatie met etylenoxide. Niet opnieuw gebruiken nadat de sterilisatie is verlopen. Als er gebruik is gemaakt van etylenoxide moet de chirurg de hechtmateriaal voorbereiden voor gebruik.

OPSLAG

Aanbevolen bewarencondities voor de hechtmateriaal bij een temperatuur lager dan 25°C, in een droge koele omgeving. Niet te gebruiken na de veruivaldatum.

SYMBOLEN OP DE ETIKETTEN

B = Bestemd voor enmalig gebruik

E = Uiterste gebruiksdatum (jaar/maand)

T = Steriel tenzij verpakking is beschadigd of geopend.

Sterilisatiedoos: Methyleenoxide

C E 0086 = CE-markering en identificatienummer Aangemeelde Instansie. Product is conform de essentiële eisen van de „ Richtlijn medische hulpmiddelen (93/42/EG)"

LOT = Lotnummer (Partij)

Z = Zie de gebruiksaanwijzing

STATUS 3/09 **RMC 875275**

gebruikte, vele van de hechtmateriaal en de uiteindelijke resorptie van de hechtmateriaal. Het kan worden verwacht dat de hechtmateriaal niet meer zal worden opgenomen en gemobiliseerd. Het resorptheid begint met een verlies van de trekksterkte, gevolgd door een vermindering van massa. De oorspronkelijke treksterkte is geheeld door een vermindering van massa. De resorptheid van de VICRYL® hechtmateriaal is zo goed als volledig na 56 tot 70 dagen.

CONTRA-INDICATIES

De hechtmateriaal moet, aangezien het resorbeerbaar is, niet worden gebruikt voor de chirurgische hersteloperaties van de ogen, omdat het oog kan ontgaan van de bloedvoorziening door de weg die het hechtmateriaal neemt.

WAARSCHUWINGEN / INTERACTIES

De gebruiker moet vertrouwd zijn met de interacties en de technieken betreffende de verschillende hechtmateriaalsoorten die worden gebruikt in combinatie met elkaar.

STERILITEIT

VICRYL® hechtmateriaal is geschikt voor sterilisatie met etylenoxide. Niet opnieuw gebruiken nadat de sterilisatie is verlopen. Als er gebruik is gemaakt van etylenoxide moet de chirurg de hechtmateriaal voorbereiden voor gebruik.

OPSLAG

Aanbevolen bewarencondities voor de hechtmateriaal bij een temperatuur lager dan 25°C, in een droge koele omgeving. Niet te gebruiken na de veruivaldatum.

SYMBOLEN OP DE ETIKETTEN

B = Bestemd voor enmalig gebruik

E = Uiterste gebruiksdatum (jaar/maand)

T = Steriel tenzij verpakking is beschadigd of geopend.

Sterilisatiedoos: Methyleenoxide

C E 0086 = CE-markering en identificatienummer Aangemeelde Instansie. Product is conform de essentiële eisen van de „ Richtlijn medische hulpmiddelen (93/42/EG)"

LOT = Lotnummer (Partij)

Z = Zie de gebruiksaanwijzing

STATUS 3/09 **RMC 875275**

gebruikte, vele van de hechtmateriaal en de uiteindelijke resorptie van de hechtmateriaal. Het kan worden verwacht dat de hechtmateriaal niet meer zal worden opgenomen en gemobiliseerd. Het resorptheid begint met een verlies van de trekksterkte, gevolgd door een vermindering van massa. De oorspronkelijke treksterkte is geheeld door een vermindering van massa. De resorptheid van de VICRYL® hechtmateriaal is zo goed als volledig na 56 tot 70 dagen.

CONTRA-INDICATIES

De hechtmateriaal moet, aangezien het resorbeerbaar is, niet worden gebruikt voor de chirurgische hersteloperaties van de ogen, omdat het oog kan ontgaan van de bloedvoorziening door de weg die het hechtmateriaal neemt.

WAARSCHUWINGEN / INTERACTIES

De gebruiker moet vertrouwd zijn met de interacties en de technieken betreffende de verschillende hechtmateriaalsoorten die worden gebruikt in combinatie met elkaar.

STERILITEIT

VICRYL® hechtmateriaal is geschikt voor sterilisatie met etylenoxide. Niet opnieuw gebruiken nadat de sterilisatie is verlopen. Als er gebruik is gemaakt van etylenoxide moet de chirurg de hechtmateriaal voorbereiden voor gebruik.

OPSLAG

Aanbevolen bewarencondities voor de hechtmateriaal bij een temperatuur lager dan 25°C, in een droge koele omgeving. Niet te gebruiken na de veruivaldatum.

SYMBOLEN OP DE ETIKETTEN

B = Bestemd voor enmalig gebruik

E = Uiterste gebruiksdatum (jaar/maand)

T = Steriel tenzij verpakking is beschadigd of geopend.

Sterilisatiedoos: Methyleenoxide

C E 0086 = CE-markering en identificatienummer Aangemeelde Instansie. Product is conform de essentiële eisen van de „ Richtlijn medische hulpmiddelen (93/42/EG)"

LOT = Lotnummer (Partij)

Z = Zie de gebruiksaanwijzing

STATUS 3/09 **RMC 875275**

gebruikte, vele van de hechtmateriaal en de uiteindelijke resorptie van de hechtmateriaal. Het kan worden verwacht dat de hechtmateriaal niet meer zal worden opgenomen en gemobiliseerd. Het resorptheid begint met een verlies van de trekksterkte, gevolgd door een vermindering van massa. De oorspronkelijke treksterkte is geheeld door een vermindering van massa. De resorptheid van de VICRYL® hechtmateriaal is zo goed als volledig na 56 tot 70 dagen.

CONTRA-INDICATIES

De hechtmateriaal moet, aangezien het resorbeerbaar is, niet worden gebruikt voor de chirurgische hersteloperaties van de ogen, omdat het oog kan ontgaan van de bloedvoorziening door de weg die het hechtmateriaal neemt.

WAARSCHUWINGEN / INTERACTIES

De gebruiker moet vertrouwd zijn met de interacties en de technieken betreffende de verschillende hechtmateriaalsoorten die worden gebruikt in combinatie met elkaar.

STERILITEIT

VICRYL® hechtmateriaal is geschikt voor sterilisatie met etylenoxide. Niet opnieuw gebruiken nadat de sterilisatie is verlopen. Als er gebruik is gemaakt van etylenoxide moet de chirurg de hechtmateriaal voorbereiden voor gebruik.

OPSLAG

Aanbevolen bewarencondities voor de hechtmateriaal bij een temperatuur lager dan 25°C, in een droge koele omgeving. Niet te gebruiken na de veruivaldatum.

SYMBOLEN OP DE ETIKETTEN

B = Bestemd voor enmalig gebruik

E = Uiterste gebruiksdatum (jaar/maand)

T = Steriel tenzij verpakking is beschadigd of geopend.

Sterilisatiedoos: Methyleenoxide

C E 0086 = CE-markering en identificatienummer Aangemeelde Instansie. Product is conform de essentiële eisen van de „ Richtlijn medische hulpmiddelen (93/42/EG)"

LOT = Lotnummer (Partij)

Z = Zie de gebruiksaanwijzing

STATUS 3/09 **RMC 875275**

gebruikte, vele van de hechtmateriaal en de uiteindelijke resorptie van de hechtmateriaal. Het kan worden verwacht dat de hechtmateriaal niet meer zal worden opgenomen en gemobiliseerd. Het resorptheid begint met een verlies van de trekksterkte, gevolgd door een vermindering van massa. De oorspronkelijke treksterkte is geheeld door een vermindering van massa. De resorptheid van de VICRYL® hechtmateriaal is zo goed als volledig na 56 tot 70 dagen.

CONTRA-INDICATIES

De hechtmateriaal moet, aangezien het resorbeerbaar is, niet worden gebruikt voor de chirurgische hersteloperaties van de ogen, omdat het oog kan ontgaan van de bloedvoorziening door de weg die het hechtmateriaal neemt.

WAARSCHUWINGEN / INTERACTIES

De gebruiker moet vertrouwd zijn met de interacties en de technieken betreffende de verschillende hechtmateriaalsoorten die worden gebruikt in combinatie met elkaar.

STERILITEIT

VICRYL® hechtmateriaal is geschikt voor sterilisatie met etylenoxide. Niet opnieuw gebruiken nadat de sterilisatie is verlopen. Als er gebruik is gemaakt van etylenoxide moet de chirurg de hechtmateriaal voorbereiden voor gebruik.

OPSLAG

Aanbevolen bewarencondities voor de hechtmateriaal bij een temperatuur lager dan 25°C, in een droge koele omgeving. Niet te gebruiken na de veruivaldatum.

SYMBOLEN OP DE ETIKETTEN

B = Bestemd voor enmalig gebruik

E = Uiterste gebruiksdatum (jaar/maand)

T = Steriel tenzij verpakking is beschadigd of geopend.

Sterilisatiedoos: Methyleenoxide

C E 0086 = CE-markering en identificatienummer Aangemeelde Instansie. Product is conform de essentiële eisen van de „ Richtlijn medische hulpmiddelen (93/42/EG)"

LOT = Lotnummer (Partij)

Z = Zie de gebruiksaanwijzing

STATUS 3/09 **RMC 875275**

gebruikte, vele van de hechtmateriaal en de uiteindelijke resorptie van de hechtmateriaal. Het kan worden verwacht dat de hechtmateriaal niet meer zal worden opgenomen en gemobiliseerd. Het resorptheid begint met een verlies van de trekksterkte, gevolgd door een vermindering van massa. De oorspronkelijke treksterkte is geheeld door een vermindering van massa. De resorptheid van de VICRYL® hechtmateriaal is zo goed als volledig na 56 tot 70 dagen.

CONTRA-INDICATIES

De hechtmateriaal moet, aangezien het resorbeerbaar is, niet worden gebruikt voor de chirurgische hersteloperaties van de ogen, omdat het oog kan ontgaan van de bloedvoorziening door de weg die het hechtmateriaal neemt.

WAARSCHUWINGEN / INTERACTIES

<p

