

Baxter

SUPPLE PERI-GUARD

(en)	REPAIR PATCH
(fr)	PATCH DE RÉPARATION
(de)	REPARATURPATCH
(it)	PATCH DI RIPARAZIONE
(es)	PARCHE DE REPARACIÓN
(nl)	HERSTELPATCH
(da)	REPARATIONSPLASTER
(sv)	REPARATIONSPLÄSTER
(no)	REPARASJONSLAPP
(tr)	ONARIM YAMASI
(el)	ΕΠΙΘΕΜΑ ΑΠΟΚΑΤΑΣΤΑΣΗΣ
(fi)	KORJAUSPAIKKA
(pt)	PATCH DE REPARAÇÃO
(ro)	MATERIAL PENTRU REPARAȚII
(cs)	NÁPLAST PRO OPRAVU
(hu)	HELYREÁLLÍTÓ FOLT
(pl)	ŁATA NAPRAWCZA

INSTRUCTIONS FOR USE (IFU).....	2
MODE D'EMPLOI	7
GEBRAUCHSANWEISUNG.....	12
ISTRUZIONI PER L'USO	17
INSTRUCCIONES DE USO	22
GEBRUIKSAANWIJZING	27
BRUGSANVISNING (IFU).....	32
BRUKSANVISNING	37
BRUKSANVISNING	42
KULLANIM TALİMATI (IFU).....	47
ΟΔΗΓΙΕΣ ΧΡΗΣΗΣ	52
KÄYTTÖOHJEET.....	57
INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO	62
INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE (IDU).....	67
NÁVOD K POUŽITÍ	72
HASZNÁLATI UTASÍTÁS	77
INSTRUKCJA UŻYCIA.....	82

Symbols Referenced on Labeling

Symbol Glossary per US FD&C Act:

Standard	Symbol	Symbol Title	Symbol Meaning	Symbol Number
ISO 15223-1*		Manufacturer	Manufacturer	5.1.1
ISO 15223-1		Authorized representative in the European Community	Authorized representative in the European Community	5.1.2
ISO 15223-1		Use-by date	Use-by date	5.1.4
ISO 15223-1		Batch code	Lot number	5.1.5
ISO 15223-1		Catalogue number	Catalog number	5.1.6
ISO 15223-1		Sterilized using aseptic processing techniques	Sterilized using aseptic processing techniques	5.2.2
ISO 15223-1		Do not resterilize	Do not resterilize	5.2.6
ISO 15223-1		Do not use if package is damaged	Do not use if the product sterile barrier or its packaging is compromised	5.2.8

Standard	Symbol	Symbol Title	Symbol Meaning	Symbol Number
ISO 15223-1		Temperature limit	Store at controlled room temperature	5.3.7
ISO 15223-1		Do not re-use	Do not re-use	5.4.2
ISO 15223-1		Consult instructions for use	Consult instructions for use	5.4.3
ISO 15223-1		Caution	Caution: Consult instruction for use for warning and precaution information	5.4.4
				Content
				Caution: Federal (USA) law restricts this device to sale by or on the order of a physician

*ISO 15223-1: 2016, Medical Devices-Symbols to be used with medical device labels, labeling and information to be supplied, Part 1: General requirements

Additional symbols on the product labeling that are not required by the US FD&C Act:

(en)

Symbol	Symbol Meaning
MADE IN THE U.S.A.	Made in the U.S.A.
PN	Manufacturer part number
DO NOT FREEZE	Do not freeze
BOVINE	This product is derived from cattle
MODEL	Model number
SEE IFU FOR SYMBOL DEFINITIONS	See IFU for symbol definitions

DESCRIPTION:

SUPPLE PERI-GUARD is prepared from bovine pericardium which is cross-linked with glutaraldehyde. The pericardium is procured from cattle originating in the United States. SUPPLE PERI-GUARD is chemically sterilized using ethanol and propylene oxide. SUPPLE PERI-GUARD has been treated with 1 molar sodium hydroxide for a minimum of 60 minutes at 20 - 25°C.

SUPPLE PERI-GUARD is packaged in a container filled with sterile, non-pyrogenic water containing propylene oxide. The contents of the unopened, undamaged container are sterile.

SUPPLE PERI-GUARD is MR Safe.

SUPPLE PERI-GUARD utilizes animal tissue; patient must be informed prior to any procedure.

SUPPLE PERI-GUARD Product Models and Sizes

SUPPLE PERI-GUARD Model Number	Size (cm)
PC-0404SN	4X4
PC-0608SN	6X8
PC-0814SN	8X14
PC-1016SN	10X16

INDICATIONS:

For use as a prosthesis for pericardial closure and soft tissue deficiencies which include: defects of the thoracic wall, and intracardiac and great vessel repair.

CONTRAINDICATIONS:

SUPPLE PERI-GUARD is not designed, sold or intended for use except as indicated.

Do not use SUPPLE PERI-GUARD on patients with a known sensitivity to bovine material.

ADVERSE REACTIONS:

As with any surgical procedure, dehiscence at the surgical site, hematoma, seroma, fever and infection are possible complications. Other potential complications specific to vascular and cardiac-related procedures include, but are not limited to: death, myocardial infarction, stroke, patch rupture,

aneurysm/pseudoaneurysm, thrombosis, occlusion, or stenosis. Monitor patient for adverse reactions and take appropriate therapeutic action.

Failure to rinse the product may result in a sterile inflammatory reaction (see Warnings and Rinse Procedure).

The effect on long term surgical outcome of damaging bovine pericardium by contact with chemicals or substances (other than saline), by freezing, or by exposure to steam, gas (ethylene oxide), or radiation sterilization has not been investigated (see Warnings).

Use of product following compromise in sterility may result in infection (see Warnings).

When used as a bioprosthetic heart valve, bovine pericardium has been reported to show mechanical disruption of leaflets and mineralization resulting in early failures in some cases.

When bovine pericardium is used for pericardial closure, cases of epicardial inflammatory reactions and adhesions of the bovine pericardium to the heart have been reported. Pericardial adhesions may increase the difficulty of repeat sternotomy.

When used to correct simple complete transposition of the great arteries with pericardium augmentation of the pulmonary venous channel, bovine pericardium has been reported to demonstrate calcification, inflammation, and formation of fibrous tissue which obstructed pulmonary venous flow.

When used in animal studies for pericardial closure, bovine pericardium has been reported to show signs of calcification. Animal studies have reported histological signs of deterioration of implanted bovine pericardium. Findings include active phagocytosis with accompanying chronic inflammatory infiltrate and the formation of giant cell infiltrate at the interface between bovine pericardium and surrounding host tissues (with focal degradation of implant collagen) consistent with a host-versus-graft reaction.

The incidence rates of host reactions (calcification, infection, rejection, adhesion, and hematological compatibility) during use for hernia repair have not been investigated.

Complete heart block and complete right bundle branch block have been reported for procedures involving cardiac repair near the atrial-ventricular conduction bundles, most notably for repair of atrial septal defects.

Glutaraldehyde-treated bovine pericardium may undergo accelerated calcific infiltration in patients with high calcium metabolic activity (e.g., children). This may not be a concern where the patch is exposed to systolic pressures.

WARNINGS:

The Rinse Procedure must be followed or a sterile inflammatory reaction in the adjoining host tissue may result. Do not pour the storage solution into the rinse bath.

To avoid damage to the product, do not expose to any chemicals or substances other than those specified in this Rinse Procedure. Antimycotics (anti-fungals) must not come in contact with SUPPLE PERI-GUARD as they are believed to alter the cross-link characteristics of tissue fixed in aldehyde preparations.

Do not freeze. Damage to the sterile barrier may result. Do not use if freeze indicator is activated.

The product must remain moist at all times.

Do not use SUPPLE PERI-GUARD in patients with a known sensitivity to bovine material.

Synovis products differ; substitution of one product for another product may be harmful to the patient.

Do not resterilize. Do not subject to steam, gas (ethylene oxide), or radiation sterilization as these may damage SUPPLE PERI-GUARD.

Do not use if the container is not properly sealed prior to opening, as sterility may be compromised. Do not place container in sterile field as the outside of the container is not sterile. This product is for single use only. Once the container seal is broken, use immediately, do not reseal container or reuse SUPPLE PERI-GUARD. Any unused pieces of SUPPLE PERI-GUARD must be discarded as biohazardous waste. Failure to observe these warnings may result in surgical infection.

Clinical experience with glutaraldehyde fixed porcine xenograft heart valves indicates that fixed tissue may be subject to late attack by the body and subsequent tissue deterioration. In a like manner, the glutaraldehyde fixed bovine pericardium may be subject to late deterioration. The benefits of the use of this tissue in cardiovascular repair or repair of soft tissue deficiencies must be weighed against the possible risk of aneurysm or hemorrhage or patch weakening resulting from tissue deterioration.

PRECAUTIONS:

Rinse surgical gloves to remove glove powder prior to touching SUPPLE PERI-GUARD.

Before surgery, prospective patients or their representatives should be informed about complications which may be associated with use of this product.

INSTRUCTIONS FOR USE:

I. RINSE PROCEDURE

1. Remove inner container from outer cardboard package. Do not place the container in the sterile field.
2. Examine the freeze indicator located inside the lid of the outer cardboard package. Do not use if activated.

3. Inspect container and package. Verify shrink wrap and tamper-evident tape are intact. Do not use if there is evidence of tampering, moisture or leakage.
4. Open inner container. Use sterile,atraumatic forceps to grasp the edge of the patch and remove from the container using aseptic technique. Rinse surgical gloves to remove glove powder prior to touching the patch.
5. Immerse and agitate SUPPLE PERI-GUARD, for a minimum of 3 minutes, in a sterile basin containing 500 ml of sterile physiologic saline (0.9% NaCl). Do not pour the storage solution into the sterile physiologic saline. At the surgeon's discretion the 500 ml rinse solution may contain one of the following antibiotic treatments: ampicillin & gentamicin, bacitracin, cefazolin, cefotaxime, neomycin, and vancomycin. Testing has shown that SUPPLE PERI-GUARD is not adversely affected by treatment with the antibiotics listed. The effects of other antibiotics on SUPPLE PERI-GUARD have not been tested. The long term effects of antibiotic treatments on SUPPLE PERI-GUARD have not been assessed. Do not use antibiotics contrary to the antibiotic manufacturer's instructions.
6. Keep the patch immersed in sterile saline until ready to use.
THE PATCH MUST REMAIN MOIST AT ALL TIMES.

II. IMPLANT INSTRUCTIONS

1. The patch may be tailored during surgery to meet the surgeon's needs.
2. Visually examine both sides of the SUPPLE PERI-GUARD patch. If one side appears smoother, implant the smoother surface so that it faces the blood flow surface.
3. SUPPLE PERI-GUARD may be sutured, clipped, or stapled to the edge of the host tissue or vessel.
4. When implanting by suture, suture bites should be taken 2 to 3 millimeters from the edge of the graft.

5. The graft should be applied and fixed in place carefully to obtain best results.
6. Discard any unused pieces of SUPPLE PERI-GUARD in biohazardous waste.
SUPPLE PERI-GUARD cannot be resterilized or reused.

STORAGE:

Do not freeze. Store at room temperature 20°C – 25°C (68°F – 77°F).

DISPOSAL:

Any packaging or components exposed to human tissue/fluids should be disposed of per hospital protocols. Any opened, unused components should be discarded due to compromised sterility.

DISCLAIMER OF WARRANTIES:

Synovis Life Technologies, Inc. (SLT) (A Subsidiary of Baxter International Inc.) warrants that reasonable care has been used in the manufacture of this device. As a result of biological differences in individuals, no product is 100% effective under all circumstances. Because of this fact and since SLT has no control over the conditions under which the device is used, diagnosis of the patient, methods of administration or its handling after it leaves its possession, SLT does not warrant either a good effect or against an ill effect following its use. SLT will replace any device, which is defective at the time of shipment. No representative of SLT may change any of the foregoing or assume any additional liability or responsibility in connection with this device.

Symboles indiqués sur l'étiquetage

Glossaire des symboles conformément à la loi américaine sur les aliments, les médicaments et les cosmétiques :

Norme	Symbole	Titre du symbole	Signification du symbole	Numéro du symbole
ISO 15223-1*		Fabricant	Fabricant	5.1.1
ISO 15223-1		Représentant autorisé dans l'Union européenne	Représentant autorisé dans l'Union européenne	5.1.2
ISO 15223-1		Date de péremption	Date de péremption	5.1.4
ISO 15223-1		Code de lot	Numéro de lot	5.1.5
ISO 15223-1		Numéro de catalogue	Numéro de catalogue	5.1.6
ISO 15223-1		Stérilisé à l'aide de techniques de traitement aseptiques	Stérilisé à l'aide de techniques de traitement aseptiques	5.2.2
ISO 15223-1		Ne pas restériliser	Ne pas restériliser	5.2.6
ISO 15223-1		Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé	Ne pas utiliser le produit si sa barrière stérile a été compromise ou si son emballage est endommagé	5.2.8

Norme	Symbole	Titre du symbole	Signification du symbole	Numéro du symbole
ISO 15223-1		Limite de température	Conserver à une température ambiante contrôlée	5.3.7
ISO 15223-1		Ne pas réutiliser	Ne pas réutiliser	5.4.2
ISO 15223-1		Consulter le mode d'emploi	Consulter le mode d'emploi	5.4.3
ISO 15223-1		Mise en garde	Mise en garde : Consulter le mode d'emploi pour les avertissements et les mises en garde	5.4.4
		Contenu		
		Mise en garde : La législation fédérale des États-Unis stipule que ce dispositif doit être vendu par un médecin ou sur ordonnance médicale		

*ISO 15223-1 : 2016, Dispositifs médicaux - Symboles à utiliser avec les étiquettes, l'étiquetage et les informations à fournir relatifs aux dispositifs médicaux - Partie 1 : Exigences générales

Symboles supplémentaires sur les étiquettes du produit qui ne sont pas requis en vertu de la loi américaine sur les aliments, les médicaments et les cosmétiques (FD&C Act) :

Symbol	Signification du symbole
MADE IN THE U.S.A.	Fabriqué aux États-Unis.
PN	Numéro de pièce du fabricant
DO NOT FREEZE	Ne pas congeler
BOVINE	Ce produit est un dérivé de bovins
MODEL	Numéro de modèle
SEE IFU FOR SYMBOL DEFINITIONS	Voir le manuel d'utilisation pour la définition des symboles

DESCRIPTION :

SUPPLE PERI-GUARD est préparé à partir de péricarde bovin qui est réticulé avec du glutaraldéhyde. Le péricarde provient de bovins originaires des États-Unis. SUPPLE PERI-GUARD est stérilisé chimiquement à l'éthanol et à l'oxyde de propylène. SUPPLE PERI-GUARD a été traité à l'hydroxyde de sodium de concentration molaire de 1 pendant au moins 60 minutes entre 20 et 25 °C.

SUPPLE PERI-GUARD est conditionné dans un conteneur rempli d'eau stérile non pyrogène contenant de l'oxyde de propylène. Le contenu du conteneur non ouvert et non endommagé est stérile.

SUPPLE PERI-GUARD est compatible avec l'IRM.

SUPPLE PERI-GUARD utilise des tissus d'origine animale ; le patient doit en être informé avant toute intervention.

Modèles et tailles du produit SUPPLE PERI-GUARD

N° de modèle de SUPPLE PERI-GUARD	Taille (cm)
PC-0404SN	4X4
PC-0608SN	6X8
PC-0814SN	8X14
PC-1016SN	10X16

INDICATIONS :

À utiliser comme prothèse pour la fermeture péricardique et les déficiences des tissus mous, notamment : les défauts de la paroi thoracique et la réparation intracardiaque et des grands vaisseaux.

CONTRE-INDICATIONS :

SUPPLE PERI-GUARD n'est pas conçu, vendu ou destiné à être utilisé autrement que selon les indications.

Ne pas utiliser SUPPLE PERI-GUARD chez les patients présentant une sensibilité connue aux matières d'origine bovine.

RÉACTIONS INDÉSIRABLES :

Comme pour toute intervention chirurgicale, les complications possibles incluent : déhiscence au niveau du site opératoire, hématome, sérome, fièvre et infection. D'autres complications potentielles spécifiques aux procédures liées au système vasculaire ou au cœur comprennent, sans s'y limiter : décès, infarctus du myocarde, accident vasculaire cérébral, rupture de patch, anévrisme/pseudo-anévrisme, thrombose, occlusion ou sténose. Surveiller le patient pour détecter tout effet indésirable et prendre les mesures thérapeutiques appropriées.

Le fait de ne pas rincer le produit peut entraîner une réaction inflammatoire stérile (voir Avertissements et Procédure de rinçage).

L'effet sur le résultat chirurgical à long terme de l'endommagement du péricarde bovin par contact avec des produits chimiques ou des substances (autres que du sérum physiologique), par congélation ou par exposition à une stérilisation à la vapeur, au gaz (oxyde d'éthylène) ou par irradiation n'a pas été étudié (voir Avertissements).

L'utilisation du produit après compromission de la stérilité peut entraîner une infection (voir Avertissements).

Lorsqu'il est utilisé comme valve cardiaque bioprotéthique, il a été rapporté que le péricarde bovin montre des dislocations mécaniques des feuillets et une minéralisation entraînant des défaillances précoces dans certains cas.

Lorsque le péricarde bovin est utilisé pour une fermeture péricardique, des cas de réactions inflammatoires épicardiques et d'adhérences du péricarde bovin au cœur ont été rapportés. Les adhérences péricardiques peuvent rendre plus difficile une nouvelle sternotomie.

Lorsqu'il est utilisé pour corriger une transposition simple complète des gros vaisseaux avec augmentation péricardique du canal veineux pulmonaire, il a été rapporté que le péricarde bovin

montrait des calcifications, inflammations, et formations de tissus fibreux qui obstruaient le flux veineux pulmonaire.

Lors de son utilisation dans le cadre d'études animales pour la fermeture du péricarde, il a été rapporté que le péricarde bovin montrait des signes de calcification. Des études animales ont rapporté des signes histologiques de détérioration du péricarde bovin implanté. Les résultats comprennent une phagocytose active accompagnée d'un infiltrat inflammatoire chronique et la formation d'infiltrat de cellules géantes à l'interface entre le péricarde bovin et les tissus environnants de l'hôte (avec une dégradation focale du collagène de l'implant) compatible avec une réaction hôte contre greffe.

Les taux d'incidence de réactions de l'hôte (calcification, infection, rejet, adhérence et compatibilité hématologique) lors de l'utilisation pour réparation d'une hernie n'ont pas été investigués.

Un bloc cardiaque complet et un bloc de branche droite complet ont été rapportés pour des procédures impliquant une réparation cardiaque à proximité des faisceaux de conduction auriculaire-ventriculaire, notamment pour la réparation des anomalies septales auriculaires.

Le péricarde bovin traité au glutaraldéhyde peut subir une infiltration calcifiée accélérée chez les patients présentant une activité métabolique élevée du calcium (chez les enfants, par exemple). Cela peut ne pas poser de problème lorsque le patch est exposé à des pressions systoliques.

Avertissements :

La procédure de rinçage doit impérativement être suivie, sinon il peut en résulter une réaction inflammatoire stérile dans le tissu hôte adjacent. Ne pas verser la solution de conservation dans le bain de rinçage.

Pour éviter d'endommager le produit, ne l'exposer à aucun produit chimique ou substance autre que ceux spécifiés dans cette procédure de rinçage. Des antimycotiques (antifongiques) ne doivent pas entrer en contact avec SUPPLE PERI-GUARD car ils sont susceptibles d'altérer les caractéristiques de réticulation des tissus fixés dans des préparations à l'aldéhyde.

Ne pas congeler. Cela pourrait endommager la barrière stérile. Ne pas utiliser si l'indicateur de gel est activé.

Le produit doit rester humide à tout moment.

Ne pas utiliser SUPPLE PERI-GUARD chez les patients présentant une sensibilité connue aux matières d'origine bovine.

Les produits Synovis ne sont pas tous identiques ; le remplacement d'un produit par un autre peut être nocif pour le patient.

Ne pas restériliser. Ne pas soumettre à une stérilisation à la vapeur, au gaz (oxyde d'éthylène) ou par irradiation car cela pourrait endommager SUPPLE PERI-GUARD.

Ne pas utiliser si le conteneur n'est pas correctement scellé avant ouverture, car la stérilité peut être compromise. Ne placer pas le conteneur dans un champ stérile car l'extérieur du conteneur n'est pas stérile. Ce produit est à usage unique. Une fois le scellé du conteneur rompu, utiliser immédiatement, ne pas refermer le conteneur ni réutiliser SUPPLE PERI-GUARD. Tous les morceaux de SUPPLE PERI-GUARD non utilisés doivent être jetés en tant que déchets présentant un danger biologique. Le non-respect de ces avertissements peut entraîner une infection chirurgicale.

L'expérience clinique avec les xénogreffes porcines de valves cardiaques fixées au glutaraldéhyde indique que le tissu fixé peut être sujet à une attaque tardive de l'organisme entraînant une

détérioration tissulaire. De la même manière, le péricarde bovin fixé au glutaraldéhyde peut être sujet à une détérioration tardive. Les bénéfices de l'utilisation de ce tissu dans la réparation cardiovasculaire ou la réparation des déficiences des tissus mous doivent être mis en balance avec le risque possible d'anévrisme ou d'hémorragie ou d'affaiblissement du patch résultant d'une détérioration des tissus.

PRÉCAUTIONS :

Rincer les gants chirurgicaux pour en éliminer la poudre avant de toucher SUPPLE PERI-GUARD. Avant l'intervention chirurgicale, les patients potentiels ou leurs représentants doivent être informés des complications susceptibles d'être associées à l'utilisation de ce produit.

MODE D'EMPLOI :

I. PROCÉDURE DE RINÇAGE

1. Retirer le conteneur intérieur de l'emballage extérieur en carton. Ne poser pas le conteneur dans le champ stérile.
2. Examiner l'indicateur de gel situé à l'intérieur du couvercle de l'emballage extérieur en carton. Ne pas utiliser s'il est activé.
3. Inspecter le conteneur et l'emballage. Vérifier que l'enveloppe rétractable et le ruban inviolable sont intacts. Ne pas utiliser s'il y a des signes d'altération, d'humidité ou de fuite.
4. Ouvrir le conteneur intérieur. Utiliser des pinces atraumatiques stériles pour saisir le bord du patch et le retirer du conteneur en utilisant une technique aseptique. Rincer les gants chirurgicaux pour en éliminer la poudre avant de toucher le patch.

5. Immerger et agiter SUPPLE PERI-GUARD, pendant au moins 3 minutes, dans un bassin stérile contenant 500 ml de sérum physiologique stérile (0,9 % de NaCl). Ne pas verser la solution de conservation dans la solution saline physiologique stérile. À la discréTION du chirurgien, la solution de rinçage de 500 ml peut contenir l'un des traitements antibiotiques suivants : ampicilline et gentamicine, bacitracine, céfazoline, céfotaxime, néomycine et vancomycine. Les essais effectués ont montré que SUPPLE PERI-GUARD n'est pas affecté par l'emploi des antibiotiques énumérés. Les effets d'autres antibiotiques sur SUPPLE PERI-GUARD n'ont pas été testés. Les effets à long terme des traitements antibiotiques sur SUPPLE PERI-GUARD n'ont pas été évalués. N'utiliser les antibiotiques qu'en respectant scrupuleusement les instructions du fabricant.
6. Maintenir le patch immergé dans une solution saline stérile jusqu'à son utilisation.
LE PATCH DOIT RESTER HUMIDE EN PERMANENCE.

II. INSTRUCTIONS D'IMPLANTATION

1. Le patch peut être taillé sur mesure pendant l'intervention chirurgicale pour répondre aux besoins du chirurgien.
2. Inspecter visuellement les deux côtés du patch SUPPLE PERI-GUARD. Si un côté semble plus lisse, implanter ce côté en regard de la surface de la circulation sanguine.
3. SUPPLE PERI-GUARD peut être suturé, clipisé ou agrafé au bord du tissu ou du vaisseau hôte.
4. Lorsqu'il est implanté par suture, les piqûres de suture doivent être réalisées à 2 à 3 millimètres du bord de la greffe.
5. La greffe doit être appliquée et fixée soigneusement pour obtenir les meilleurs résultats.
6. Jeter les morceaux de SUPPLE PERI-GUARD non utilisés avec les déchets présentant un danger biologique. SUPPLE PERI-GUARD ne peut être ni restérilisé ni réutilisé.

CONSERVATION :

Ne pas congeler. Conserver à température ambiante entre 20 et 25 °C (68 et 77 °F).

MISE AU REBUT:

Tout emballage ou composant exposé à des tissus/fluides humains doit être éliminé conformément aux protocoles hospitaliers. Tous les composants ouverts et non utilisés doivent être éliminés car leur stérilité est compromise.

EXCLUSION DE GARANTIES :

Synovis Life Technologies, Inc. (SLT) (filiale de Baxter International Inc.) garantit qu'un soin particulier a été apporté lors de la fabrication de ce dispositif. En raison des différences biologiques propres à chaque individu, aucun produit n'est efficace à 100 % en toutes circonstances. De ce fait, et comme SLT n'a aucun contrôle sur les conditions dans lesquelles le dispositif est utilisé, sur le diagnostic du patient, sur les méthodes de gestion ou sur la manipulation du dispositif une fois qu'il n'est plus en sa possession, SLT ne peut garantir quelque effet, bon ou mauvais, suite à son utilisation. SLT remplacera tout dispositif s'avérant défectueux au moment de la livraison. Aucun représentant de SLT ne peut modifier les clauses qui précèdent ni assumer des responsabilités supplémentaires en relation avec ce dispositif.

Auf der Kennzeichnung verwendete Symbole

Symbolverzeichnis gemäß US FD&C Act:

Norm	Symbol	Bezeichnung des Symbols	Bedeutung des Symbols	Nummer des Symbols
ISO 15223-1*		Hersteller	Hersteller	5.1.1
ISO 15223-1		Bevollmächtigter in der Europäischen Gemeinschaft	Bevollmächtigter in der Europäischen Gemeinschaft	5.1.2
ISO 15223-1		Verfallsdatum	Verfallsdatum	5.1.4
ISO 15223-1		Chargencode	Losnummer	5.1.5
ISO 15223-1		Katalognummer	Katalognummer	5.1.6
ISO 15223-1		Sterilisation durch aseptische Herstellung	Sterilisation durch aseptische Herstellung	5.2.2
ISO 15223-1		Nicht resterilisieren	Nicht resterilisieren	5.2.6
ISO 15223-1		Bei beschädigter Verpackung nicht verwenden	Wenn die sterile Barriere oder die Verpackung beschädigt wurde, darf das Produkt nicht verwendet werden.	5.2.8

Norm	Symbol	Bezeichnung des Symbols	Bedeutung des Symbols	Nummer des Symbols
ISO 15223-1		Temperaturbegrenzung	Bei kontrollierter Raumtemperatur lagern	5.3.7
ISO 15223-1		Nicht wiederverwenden	Nicht wiederverwenden	5.4.2
ISO 15223-1		Gebrauchsanweisung beachten	Gebrauchsanweisung beachten	5.4.3
ISO 15223-1		Vorsicht	Vorsicht: Zu Warnhinweisen und Vorsichtsmaßnahmen die Gebrauchsanweisung beachten	5.4.4
				Inhalt
				Vorsicht: Laut Gesetz ist der Verkauf dieses Produkts in den USA nur durch einen Arzt oder auf ärztliche Anordnung hin gestattet.

*ISO 15223-1: 2016, Medizinprodukte – Bei Aufschriften von Medizinprodukten zu verwendende Symbole, Kennzeichnung und zu liefernde Informationen – Teil 1: Allgemeine Anforderungen

Weitere Symbole auf der Produktkennzeichnung, die nicht im US FD&C Act vorgeschrieben sind:

Symbol	Bedeutung des Symbols
MADE IN THE U.S.A.	Hergestellt in den USA
PN	Artikelnummer des Herstellers
DO NOT FREEZE	Nicht einfrieren
BOVINE	Aus Rindern gewonnenes Produkt
MODEL	Modellnummer
SEE IFU FOR SYMBOL DEFINITIONS	Symboldefinitionen siehe Gebrauchsanweisung

BESCHREIBUNG:

SUPPLE PERI-GUARD wird aus Rinderperikard gewonnen, das mit Glutaraldehyd vernetzt ist. Das Perikard stammt von Rindern aus den USA. SUPPLE PERI-GUARD wird mithilfe von Ethanol und Propylenoxid chemisch sterilisiert. SUPPLE PERI-GUARD wird mindestens 60 Minuten lang bei 20–25 °C mit 1-molarem Natriumhydroxid behandelt.

SUPPLE PERI-GUARD wird in einem Behälter abgepackt, der mit sterilem, nicht pyrogenem Wasser gefüllt ist, das Propylenoxid enthält. Der Inhalt des ungeöffneten, unbeschädigten Behälters ist steril.

SUPPLE PERI-GUARD ist MR-sicher.

SUPPLE PERI-GUARD verwendet Gewebe tierischer Herkunft. Der Patient muss vor jeglichem Eingriff hierüber informiert werden.

SUPPLE PERI-GUARD-Produkt - Modelle und Größen

SUPPLE PERI-GUARD-Modellnummer	Größe (cm)
PC-0404SN	4X4
PC-0608SN	6X8
PC-0814SN	8X14
PC-1016SN	10X16

INDIKATIONEN:

Zur Verwendung als Prothese für den Perikardverschluss und Weichteildefekte einschließlich Defekten der Thoraxwand und der Reparatur von intrakardialen und großen Gefäßen.

KONTRAINDIKATIONEN:

SUPPLE PERI-GUARD ist nicht für andere als die angegebenen Indikationen vorgesehen oder bestimmt und wird nicht dafür angeboten.

Bei Patienten mit bekannter Überempfindlichkeit gegenüber aus Rindern gewonnenem Material darf SUPPLE PERI-GUARD nicht eingesetzt werden.

UNERWÜNSCHTE REAKTIONEN:

Wie bei jedem chirurgischen Eingriff gehören Dehiszenz am Operationssitus, Hämatom, Serom, Fieber und Infektion zu den möglichen Komplikationen. Weitere, für vaskuläre und kardiale Eingriffe spezifische potenzielle Komplikationen sind insbesondere: Tod, Myokardinfarkt, Schlaganfall, Patch-Ruptur, Aneurysma/Pseudoaneurysma, Thrombose, Okklusion und Stenose. Den Patienten auf unerwünschte Reaktionen überwachen und geeignete therapeutische Maßnahmen einleiten.

Wenn versäumt wird, das Produkt zu spülen, kann dies zu einer sterilen Entzündungsreaktion führen (siehe „Warnhinweise“ und „Spülvorgang“).

Die Auswirkungen auf das langfristige chirurgische Ergebnis aufgrund einer Schädigung des Rinderperikards durch Kontakt mit Chemikalien oder Substanzen (ausgenommen Kochsalzlösung), durch Einfrieren oder durch Sterilisation mittels Dampf, Gas (Ethylenoxid) oder Bestrahlung wurden bislang nicht untersucht (siehe „Warnhinweise“).

Die Verwendung des Produkts nach einer Beeinträchtigung der Sterilität kann zu einer Infektion führen (siehe „Warnhinweise“).

Es liegen Berichte über eine mechanische Störung der Klappensegel und Mineralisierung, die in manchen Fällen zum frühzeitigen Versagen geführt hat, bei Verwendung von Rinderperikard als Herzkappen-Bioprothese vor.

Es liegen Berichte über Fälle von Entzündungsreaktionen des Epikards und Adhäsionen des Rinderperikards am Herzen bei Verwendung von Rinderperikard für den Perikardverschluss vor. Perikardadhäsionen können eine erneute Sternotomie erschweren.

Es liegen Berichte über Kalzifizierung, Entzündung und Bildung von Fasergewebe, das den Fluss in den Lungenvenen behinderte, bei Verwendung von Rinderperikard für die Korrektur der einfachen kompletten Transposition der großen Arterien mit Perikardaugmentation des Lungenvenenkanals vor.

Es liegen Berichte über Anzeichen von Kalzifizierung bei Verwendung von Rinderperikard für den Perikardverschluss in Tierversuchen vor. Es liegen Berichte über histologische Anzeichen eines Abbaus von implantiertem Rinderperikard in Tierversuchen vor. Zu den Befunden gehören aktive Phagozytose mit konkomitantem chronischem inflammatorischem Infiltrat und Bildung von Riesenzelleninfiltrat an der Kontaktstelle von Rinderperikard und umliegendem Wirtsgewebe (mit fokalem Abbau des Implantatkollagens), die mit einer Host-versus-Graft-Reaktion vereinbar sind.

Die Inzidenzraten für Wirtsreaktionen (Kalzifizierung, Infektion, Abstoßung, Adhäsion und hämatologische Kompatibilität) bei Verwendung für die Hernienreparatur wurden bislang nicht untersucht.

Es liegen Berichte über kompletten AV-Block und kompletten Rechtsschenkelblock bei Eingriffen mit Herzreparaturen in der Nähe der atrioventrikulären Leitungsbündel, insbesondere bei Reparaturen von Vorhofseptumdefekten, vor.

Mit Glutaraldehyd behandeltes Rinderperikard unterliegt bei Patienten mit hoher Aktivität des Calciumstoffwechsels (z. B. Kindern) eventuell einer beschleunigten Calciuminfiltration. Dies ist in Situationen, in denen der Patch dem systolischen Druck ausgesetzt ist, eventuell unbedenklich.

WARNHINWEISE:

Der Spülvorgang ist einzuhalten. Andernfalls kann es zu einer sterilen Entzündungsreaktion im umliegenden Wirtsgewebe kommen. Die Aufbewahrungslösung nicht in das Spülbad schütten.

Um eine Beschädigung des Produkts zu vermeiden, darf es nicht mit anderen Chemikalien oder Substanzen in Kontakt kommen als im vorliegenden Spülvorgang angegeben. Antimykotika (pilzhemmende Substanzen) dürfen nicht mit SUPPLE PERI-GUARD in Kontakt kommen, da davon ausgegangen wird, dass diese die Vernetzungseigenschaften von in Aldehydpräparaten fixiertem Gewebe verändern.

Nicht einfrieren. Dabei kann die Sterilbarriere beschädigt werden. Nicht verwenden, wenn der Frostindikator aktiviert wurde.

Das Produkt muss jederzeit feucht gehalten werden.

Bei Patienten mit bekannter Überempfindlichkeit gegenüber aus Rindern gewonnenem Material darf SUPPLE PERI-GUARD nicht eingesetzt werden.

Es bestehen Unterschiede zwischen Synovis-Produkten. Die Verwendung eines Produkts anstelle eines anderen kann für den Patienten schädlich sein.

Nicht resterilisieren. Nicht mittels Dampf, Gas (Ethylenoxid) oder Bestrahlung sterilisieren, da SUPPLE PERI-GUARD dadurch beschädigt werden kann.

Nicht verwenden, wenn der Behälter vor dem Öffnen nicht ordnungsgemäß versiegelt ist, da die Sterilität beeinträchtigt sein kann. Den Behälter nicht in den sterilen Bereich bringen, da seine Außenseite nicht steril ist. Dieses Produkt ist nur zum einmaligen Gebrauch bestimmt. Nach dem Öffnen der Behälterversiegelung muss es sofort verwendet werden. Den Behälter nicht wieder verschließen und SUPPLE PERI-GUARD nicht wieder verwenden. Jegliche nicht verwendete Anteile von SUPPLE PERI-GUARD müssen als biologisch gefährlicher Abfall entsorgt werden. Bei Nichteinhaltung dieser Warnhinweise kann es zu einer chirurgischen Infektion kommen.

Die klinische Erfahrung mit in Glutaraldehyd fixierten Xenograft-Herzklappen von Schweinen hat gezeigt, dass fixiertes Gewebe verzögert vom Körper angegriffen und im Gefolge abgebaut werden

kann. Das in Glutaraldehyd fixierte Rinderperikard unterliegt eventuell einem ähnlichen verzögerten Abbau. Der Nutzen der Verwendung dieses Gewebes bei kardiovaskulären Reparaturen bzw. Reparaturen von Weichteildefekten muss gegen das mögliche Risiko eines Aneurysmas, einer Blutung oder einer Schwächung des Patches durch Gewebeabbau abgewogen werden.

VORSICHTSMASSNAHMEN:

Die OP-Handschuhe abspülen, um das Puder zu entfernen, bevor SUPPLE PERI-GUARD berührt wird. Vor der Operation müssen prospektive Patienten bzw. deren Vertreter über Komplikationen informiert werden, die mit der Verwendung dieses Produkts einhergehen können.

GEBRAUCHSANWEISUNG:

I. SPÜLVORGANG

1. Den Innenbehälter aus der äußeren Pappschachtel nehmen. Den Behälter nicht in den sterilen Bereich bringen.
2. Den innen am Deckel der äußeren Pappschachtel angebrachten Frostindikator untersuchen.
Nicht verwenden, wenn dieser aktiviert wurde.
3. Den Behälter und die Verpackung inspizieren. Bestätigen, dass die Schrumpffolie und das manipulationssichere Klebeband intakt sind. Bei Anzeichen von Manipulationen, Feuchtigkeit oder Auslaufen nicht verwenden.
4. Den Innenbehälter öffnen. Den Rand des Patches mit einer sterilen atraumatischen Pinzette fassen und den Patch in aseptischer Technik aus dem Behälter nehmen. Die OP-Handschuhe abspülen, um das Puder zu entfernen, bevor der Patch berührt wird.

5. SUPPLE PERI-GUARD mindestens 3 Minuten lang in eine sterile Schüssel mit 500 ml steriler physiologischer Kochsalzlösung (0,9 % NaCl) legen und darin schwanken. Die Aufbewahrungslösung nicht in die sterile physiologische Kochsalzlösung schütten. Im Ermessen des Operateurs können die 500 ml Spülösung eines der folgenden Antibiotika enthalten: Ampicillin und Gentamicin, Bacitracin, Cefazolin, Cefotaxim, Neomycin und Vancomycin. Prüfungen haben ergeben, dass SUPPLE PERI-GUARD durch eine Behandlung mit den aufgeführten Antibiotika nicht beeinträchtigt wird. Die Auswirkungen anderer Antibiotika auf SUPPLE PERI-GUARD wurden nicht geprüft. Die langfristigen Wirkungen von Antibiotikabehandlungen auf SUPPLE PERI-GUARD wurden nicht beurteilt. Antibiotika nicht im Widerspruch zu den Anweisungen des Antibiotikaherstellers verwenden.
6. Den Patch in steriler Kochsalzlösung aufbewahren, bis er verwendet werden soll.
DER PATCH MUSS JEDERZEIT FEUCHT GEHALTEN WERDEN.

II. ANWEISUNGEN FÜR DIE IMPLANTATION

1. Der Patch kann während der Operation nach Bedarf zugeschnitten werden.
2. Beide Seiten des SUPPLE PERI-GUARD-Patches optisch untersuchen. Falls eine Seite glatter erscheint, den Patch mit dieser glatten Seite am Blutfluss anliegend implantieren.
3. SUPPLE PERI-GUARD kann am Rand des Wirtsgewebes bzw. -gefäßes mit Nahtmaterial, Clips oder Klammern angebracht werden.
4. Wenn Nahtmaterial für die Implantation verwendet wird, sollten die Stiche in 2 bis 3 mm Abstand zum Rand des Implantats angelegt werden.
5. Das Implantat vorsichtig applizieren und fixieren, um die besten Ergebnisse zu erzielen.

6. Jegliche nicht verwendete Anteile von SUPPLE PERI-GUARD als biologisch gefährlichen Abfall entsorgen. SUPPLE PERI-GUARD kann weder resterilisiert noch wiederverwendet werden.

LAGERUNG:

Nicht einfrieren. Bei Raumtemperatur von 20–25 °C (68–77 °F) aufbewahren.

ENTSORGUNG:

Jegliche Verpackungen oder Bestandteile, die mit Humangewebe oder Körperflüssigkeiten in Kontakt gekommen sind, müssen gemäß den Krankenhausvorschriften entsorgt werden. Jegliche geöffnete, jedoch nicht verwendete Bestandteile müssen entsorgt werden, da die Sterilität beeinträchtigt ist.

GEWÄHRLEISTUNGSAUSSCHLUSS:

Synovis Life Technologies, Inc. (SLT) (eine Tochtergesellschaft von Baxter International Inc.) garantiert angemessene Sorgfalt bei der Herstellung dieses Produkts. Aufgrund der biologischen Unterschiede zwischen Individuen kann kein Produkt unter allen Umständen zu 100 % wirksam sein. Daher und da SLT weder Kontrolle über die Bedingungen hat, unter denen das Produkt eingesetzt wird, noch über die Diagnose des Patienten oder die Handhabung und Bedienung, nachdem das Produkt nicht mehr in seinem Besitz ist, übernimmt SLT weder die Garantie für eine gute Wirkung noch die Haftung im Falle negativer Auswirkungen nach seiner Anwendung. SLT leistet Ersatz für jegliche Produkte, die sich als zum Zeitpunkt des Versands fehlerhaft erweisen. Kein Vertreter von SLT ist berechtigt, von vorgenannten Bestimmungen abzuweichen oder zusätzliche Haftung oder Verantwortung in Verbindung mit diesem Produkt zu übernehmen.

Simboli riportati sull'etichettatura

Glossario dei simboli ai sensi della legge USA FD&C Act:

Norma	Simbolo	Titolo del simbolo	Significato del simbolo	Numero del simbolo
ISO 15223-1*		Produttore	Produttore	5.1.1
ISO 15223-1		Rappresentante autorizzato per la Comunità europea	Rappresentante autorizzato per la Comunità europea	5.1.2
ISO 15223-1		Utilizzare entro	Utilizzare entro	5.1.4
ISO 15223-1		Codice di partita	Codice del lotto	5.1.5
ISO 15223-1		Numero di catalogo	Numero di catalogo	5.1.6
ISO 15223-1		Sterilizzato mediante l'impiego di tecniche di processazione asettiche	Sterilizzato mediante l'impiego di tecniche di processazione asettiche	5.2.2
ISO 15223-1		Non risterilizzare	Non risterilizzare	5.2.6
ISO 15223-1		Non utilizzare se la confezione è danneggiata	Non utilizzare se la barriera sterile del prodotto o la sua confezione sono compromesse	5.2.8

Norma	Simbolo	Titolo del simbolo	Significato del simbolo	Numero del simbolo
ISO 15223-1		Limite di temperatura	Conservare a temperatura ambiente controllata	5.3.7
ISO 15223-1		Non riutilizzare	Non riutilizzare	5.4.2
ISO 15223-1		Consultare le Istruzioni per l'uso	Consultare le Istruzioni per l'uso	5.4.3
ISO 15223-1		Attenzione	Attenzione: Consultare le istruzioni per l'uso per informazioni sulle avvertenze e sulle precauzioni	5.4.4
			Contenuto	
			Attenzione: La legge federale USA limita la vendita di questo dispositivo a cura di personale medico o su prescrizione di personale medico	

*ISO 15223-1: 2016, Simboli da utilizzare nelle etichette del dispositivo medico, nell'etichettatura e nelle informazioni che devono essere fornite - Parte 1: Requisiti generali

Ulteriori simboli riportati sull'etichettatura del prodotto non richiesti dalla legge USA FD&C Act:

Simbolo	Significato del simbolo
MADE IN THE U.S.A.	Prodotto negli USA
PN	Codice prodotto del fabbricante
DO NOT FREEZE	Non congelare
BOVINE	Il prodotto è derivato da bestiame
MODEL	Numero del modello
SEE IFU FOR SYMBOL DEFINITIONS	Per la definizione dei simboli, vedere le Istruzioni per l'uso

DESCRIZIONE:

SUPPLE PERI-GUARD è preparato con pericardio bovino reticolato con glutaraldeide, ottenuto da bestiame di provenienza statunitense. SUPPLE PERI-GUARD è sterilizzato chimicamente con etanolo e ossido di propilene. SUPPLE PERI-GUARD è trattato con idrossido di sodio 1 M per almeno 60 minuti a 20 - 25 °C.

SUPPLE PERI-GUARD è confezionato in un contenitore riempito con acqua sterile, apirogena contenente ossido di propilene. Il contenuto del contenitore non aperto, integro è sterile.

SUPPLE PERI-GUARD è sicuro per la RM (MR safe).

SUPPLE PERI-GUARD utilizza tessuto animale; il paziente deve essere informato in merito prima che sia sottoposto a qualsivoglia procedura.

Modelli e misure del prodotto

SUPPLE PERI-GUARD

Numero del modello SUPPLE PERI-GUARD	Misura (cm)
PC-0404SN	4 X 4
PC-0608SN	6 X 8
PC-0814SN	8 X 14
PC-1016SN	10 X 16

INDICAZIONI:

Destinato all'uso come protesi per la chiusura pericardica e carenze di tessuto molle come difetti della parete toracica, nonché per interventi di riparazione intracardiaci e dei vasi di grande calibro.

CONTROINDICAZIONI:

SUPPLE PERI-GUARD non è progettato, venduto o destinato a usi diversi da quelli indicati.

Non usare SUPPLE PERI-GUARD in pazienti con nota sensibilità a materiale di origine bovina.

REAZIONI AVVERSE

Come per qualsiasi procedura chirurgica, l'uso di questo prodotto è associato a possibili complicanze come deiscenza sul sito chirurgico, ematoma, sieroma, febbre e infezione. Altre potenziali complicanze

specifiche delle procedure correlate all'apparato cardiovascolare includono, in via esemplificativa ma non esaustiva: morte, infarto miocardico, ictus, rottura del patch, aneurisma/pseudoaneurisma, trombosi, occlusione o stenosi. Monitorare il paziente per l'eventuale insorgenza di reazioni avverse e procedere ad adeguato intervento terapeutico.

Il mancato risciacquo del prodotto può dare luogo a una reazione infiammatoria sterile (vedere Avvertenze e Procedura di risciacquo).

L'effetto sugli esiti chirurgici a lungo termine prodotto da un pericardio bovino non integro a seguito di contatto con composti chimici o sostanze (diverse dalla soluzione fisiologica), congelamento o esposizione a sterilizzazione a vapore, gas (ossido di etilene) o radiazioni non è stato oggetto di valutazione (vedere Avvertenze).

L'uso del prodotto dopo compromissione della sterilità può dare luogo all'insorgenza di infezione (vedere Avvertenze).

Quando usato come valvola cardiaca bioprotetica, il pericardio bovino ha dimostrato di generare un guasto meccanico dei lembi e mineralizzazione, con esiti di fallimento precoce in alcuni casi.

Nell'ambito dell'utilizzo del pericardio bovino per fini di chiusura pericardica, sono stati riportati casi di reazioni infiammatorie epicardiche e adesioni del pericardio bovino al cuore. La presenza di adesioni pericardiche può aumentare le difficoltà legate a un intervento ripetuto di sternotomia.

Per la correzione di una trasposizione semplice completa delle grandi arterie con aumento del pericardio del canale venoso polmonare, sono state riportate nel pericardio bovino evidenze di calcificazione, infiammazione e formazione di tessuto fibroso che ha ostruito il flusso venoso polmonare.

Quando ha trovato impiego nell'ambito di studi condotti su modelli animali per la chiusura pericardica, il pericardio bovino ha mostrato segni di calcificazione. Gli studi sugli animali hanno riportato segni

istologici di deterioramento del pericardio bovino impiantato. I reperti includono fagocitosi attiva con associati infiltrati infiammatori cronici e la formazione di infiltrati a cellule giganti sull'interfaccia interposta fra il pericardio bovino e i tessuti dell'ospite circostanti (con degradazione focale del collagene dell'impianto), compatibilmente a una reazione dell'ospite verso il trapianto.

I tassi di incidenza delle reazioni dell'ospite (calcificazione, infezione, rigetto, adesione e compatibilità ematologica) nell'ambito di interventi di riparazione dell'ernia non sono stati oggetto di valutazione.

In relazione a procedure di riparazione cardiaca in prossimità dei fasci di conduzione atrio-ventricolari, e più precisamente riparazione dei difetti del setto interatriale, sono stati riportati casi di blocco cardiaco completo e blocco di branca destra.

I pazienti con elevata attività metabolica del calcio (per es., i bambini) sono a rischio aumentato di infiltrazione calcifica accelerata del pericardio bovino trattato con glutaraldeide, fenomeno potenzialmente evitabile quando il patch è esposto a pressioni sistoliche.

AVVERTENZE:

È necessario rispettare la Procedura di risciacquo; la mancata osservanza della procedura può determinare lo sviluppo di una reazione infiammatoria sterile nel tessuto adiacente dell'ospite.

Non versare la soluzione per la conservazione del prodotto nel bagno di risciacquo.

Per evitare danni al prodotto, non esporre a composti chimici o sostanze diverse da quelle specificate nella presente Procedura di risciacquo. Gli antimicotici (antifungini) non devono entrare in contatto con SUPPLE PERI-GUARD in quanto ritenuti capaci di alterare le proprietà di reticolato del tessuto fissato nei preparati a base di aldeide.

Non congelare. Può pregiudicare l'integrità della barriera sterile. Non utilizzare se l'indicatore del congelamento è attivato.

Il prodotto deve rimanere umido sempre.

Non usare SUPPLE PERI-GUARD in pazienti con nota sensibilità a materiale di origine bovina.

I prodotti Synovis sono diversi: la sostituzione di un prodotto con l'altro può nuocere al paziente.

Non risterilizzare. Non sottoporre SUPPLE PERI-GUARD a sterilizzazione a vapore, gas (ossido di etilene) o radiazioni, perché l'utilizzo di queste tecniche potrebbe arrecare danni.

Non utilizzare se il contenitore non è correttamente sigillato prima dell'apertura, perché potrebbe essere stata pregiudicata la sterilità. Non posizionare il contenitore in campo sterile, perché l'esterno del contenitore non è sterile. Questo prodotto è esclusivamente monouso. Quando il sigillo del contenitore è rotto, utilizzare immediatamente, non risigillare il contenitore né riutilizzare SUPPLE PERI-GUARD. Qualsiasi componente di SUPPLE PERI-GUARD deve essere smaltito come rifiuto a rischio biologico. La mancata osservanza di queste avvertenze potrebbe dare luogo a un'infezione chirurgica.

L'esperienza clinica acquisita con le valvole cardiache da xenotriplanto porcino fissato in glutaraldeide indica che il tessuto fissato potrebbe essere soggetto a un attacco tardivo da parte dell'organismo e a successivo deterioramento tissutale. Analogamente il pericardio bovino fissato in glutaraldeide potrebbe essere soggetto a deterioramento tardivo. I benefici legati all'utilizzo di questo tessuto per riparazione cardiovascolare o riparazione di carenze di tessuto molle devono essere soppesati rispetto al possibile rischio di aneurisma o emorragia o indebolimento del patch da deterioramento del tessuto.

PRECAUZIONI:

Sciacquare i guanti chirurgici per eliminare la polvere dei guanti prima di toccare SUPPLE PERI-GUARD.

Prima dell'intervento chirurgico, i futuri pazienti o loro rappresentanti devono essere informati in merito alle complicanze che potrebbero essere associate all'utilizzo di questo prodotto.

ISTRUZIONI PER L'USO:

I. PROCEDURA DI RISCIACQUO

1. Rimuovere il contenitore interno dalla confezione in cartone esterna. Non collocare il contenitore nel campo sterile.
2. Verificare l'indicatore di congelamento posizionato all'interno del coperchio della confezione in cartone esterna. Evitare l'uso se l'indicatore è attivato.
3. Ispezionare contenitore e confezione. Verificare che il film termoretraibile e l'adesivo anti-manomissione siano integri. Non usare in presenza di segni di manomissione, umidità o perdite.
4. Aprire il contenitore interno. Utilizzare una pinza sterile, atraumatica per afferrare il bordo del patch e rimuoverlo dal contenitore adottando una tecnica asettica. Sciacquare i guanti chirurgici per eliminare la polvere dei guanti prima di toccare il patch.
5. Immergere e agitare SUPPLE PERI-GUARD, per almeno 3 minuti, in una bacinella sterile contenente 500 ml di soluzione fisiologica sterile (NaCl allo 0,9%). Non versare la soluzione per la conservazione nella soluzione fisiologica sterile. A discrezione del chirurgo la soluzione per risciacquo da 500 ml può contenere uno dei seguenti trattamenti antibiotici: ampicillina e gentamicina, bacitracina, cefazolina, cefotaxima, neomicina e vancomicina. I test hanno dimostrato che SUPPLE PERI-GUARD non subisce effetti avversi in virtù del trattamento con gli antibiotici elencati. Gli effetti prodotti da altri

antibiotici su SUPPLE PERI-GUARD non sono stati oggetto di studio. Gli effetti a lungo termine dei trattamenti antibiotici su SUPPLE PERI-GUARD non sono stati valutati. Non usare gli antibiotici in modo contrario alle rispettive istruzioni del fabbricante.

6. Tenere il patch immerso nella soluzione fisiologica sterile finché non è pronto per l'uso.
IL PATCH DEVE RIMANERE UMIDO SEMPRE.

II. ISTRUZIONI PER L'IMPIANTO

1. Il patch può essere tagliato su misura delle esigenze del chirurgo durante l'intervento.
2. Esaminare visivamente entrambi i lati del patch SUPPLE PERI-GUARD. Se un lato risulta più morbido, impiantare la superficie più morbida in modo tale che risulti rivolta verso la superficie del flusso sanguigno.
3. SUPPLE PERI-GUARD può essere fissato con suture, clip o staple al bordo del tessuto o del vaso dell'ospite.
4. Quando si utilizzano le suture, i punti devono essere applicati a una distanza di 2-3 millimetri dal bordo dell'impianto.
5. L'impianto deve essere applicato e fissato in sede con estrema attenzione al fine di ottenere i risultati migliori.
6. Qualsiasi componente di SUPPLE PERI-GUARD non utilizzato deve essere smaltito come rifiuto a rischio biologico. SUPPLE PERI-GUARD non può essere risterilizzato o riutilizzato.

CONSERVAZIONE:

Non congelare. Conservare a temperatura ambiente 20 °C – 25 °C (68 °F – 77 °F).

SMALTIMENTO:

Qualsiasi confezione o componente esposti a tessuto/liquido umano devono essere smaltiti in base ai protocolli ospedalieri. Qualsiasi componente aperto, non utilizzato deve essere smaltito per compromessa sterilità.

ESCLUSIONE DI GARANZIA:

Synovis Life Technologies, Inc. (SLT) (società consociata di Baxter International Inc.) garantisce che questo dispositivo è stato fabbricato con ragionevole cura. In virtù delle differenze biologiche interindividuali nessun prodotto è efficace al 100% in ogni circostanza. Per questo e poiché SLT non esercita alcun controllo sulle condizioni in cui viene utilizzato il dispositivo, sulla diagnosi del paziente, sui metodi di somministrazione o sulla manipolazione del prodotto dopo la vendita, SLT non garantisce né un effetto positivo né contro un effetto dannoso in seguito al suo utilizzo. SLT sostituirà qualsiasi dispositivo ritenuto difettoso all'atto della spedizione. Nessun rappresentante di SLT è autorizzato a modificare quanto sopra o ad assumersi ulteriori responsabilità in merito a questo dispositivo.

Símbolos a los que se hace referencia en el etiquetado

Glosario de símbolos según la Ley de Alimentos, Medicamentos y Cosméticos de EE. UU.:

Norma	Símbolo	Título del símbolo	Significado del símbolo	Número del símbolo
ISO 15223-1*		Fabricante	Fabricante	5.1.1
ISO 15223-1		Representante autorizado en la Comunidad Europea	Representante autorizado en la Comunidad Europea	5.1.2
ISO 15223-1		Fecha de caducidad	Fecha de caducidad	5.1.4
ISO 15223-1		Código de lote	Número de lote	5.1.5
ISO 15223-1		Número de catálogo	Número de catálogo	5.1.6
ISO 15223-1		Esterilizado mediante técnicas de procesamiento asépticas	Esterilizado mediante técnicas de procesamiento asépticas	5.2.2
ISO 15223-1		No reesterilizar	No reesterilizar	5.2.6
ISO 15223-1		No utilizar si el envase está dañado	No utilizar si la barrera estéril del producto o su embalaje se encuentran dañados	5.2.8

Norma	Símbolo	Título del símbolo	Significado del símbolo	Número del símbolo
ISO 15223-1		Límites de temperatura	Almacenar a temperatura ambiente controlada	5.3.7
ISO 15223-1		No reutilizar	No reutilizar	5.4.2
ISO 15223-1		Consultar las instrucciones de uso	Consultar las instrucciones de uso	5.4.3
ISO 15223-1		Precaución	Precaución: Consultar las instrucciones de uso para obtener información sobre advertencias y precauciones	5.4.4
		Contenido		
		Precaución: Las leyes federales de EE. UU. restringen este dispositivo de modo que su venta solo puede ser realizada por un médico o por orden de un facultativo.		

*ISO 15223-1: 2016, Productos sanitarios. Símbolos a utilizar en las etiquetas, el etiquetado y la información a suministrar, Parte 1: Requisitos generales

Símbolos adicionales indicados en el etiquetado de los productos, no exigidos por la Ley de Alimentos, Medicamentos y Cosméticos de EE. UU.:

Símbolo	Significado del símbolo
MADE IN THE U.S.A.	Fabricado en EE. UU.
PN	Referencia del fabricante
DO NOT FREEZE	No congelar
BOVINE	Producto obtenido de ganado
MODEL	Número de modelo
SEE IFU FOR SYMBOL DEFINITIONS	Consulte las instrucciones de uso para obtener información sobre las definiciones de los símbolos

DESCRIPCIÓN:

SUPPLE PERI-GUARD se prepara a partir de pericardio bovino, entrecruzado con glutaraldehído. El pericardio se obtiene de ganado originario de Estados Unidos. SUPPLE PERI-GUARD se esteriliza químicamente con etanol y óxido de propileno. SUPPLE PERI-GUARD ha sido tratado con una solución 1 molar de hidróxido de sodio durante un mínimo de 60 minutos a una temperatura de entre 20 y 25 °C.

SUPPLE PERI-GUARD se envasa en un recipiente lleno de agua estéril apirógena que contiene óxido de propileno. El contenido del recipiente sin abrir y sin daños es estéril.

SUPPLE PERI-GUARD es seguro para exploraciones de RM.

SUPPLE PERI-GUARD utiliza tejido animal; el paciente debe ser informado antes de un procedimiento.

Modelos y tamaños del producto SUPPLE PERI-GUARD

Número de modelo SUPPLE PERI-GUARD	Tamaño (cm)
PC-0404SN	4X4
PC-0608SN	6X8
PC-0814SN	8X14
PC-1016SN	10X16

INDICACIONES:

El producto está indicado para utilizarse como prótesis para el cierre pericárdico y las deficiencias de tejidos blandos, que incluyen defectos de la pared torácica y reparación intracardíaca y de grandes vasos.

CONTRAINDICACIONES:

SUPPLE PERI-GUARD no se ha diseñado ni se comercializa o está destinado a ser utilizado para otros usos diferentes de los especificados.

No utilice SUPPLE PERI-GUARD en pacientes que tengan sensibilidad confirmada al material bovino.

REACCIONES ADVERSAS:

Al igual que con cualquier procedimiento quirúrgico, las posibles complicaciones son dehiscencia en el sitio quirúrgico, hematoma, seroma, fiebre e infección. Otras posibles complicaciones específicas de los procedimientos vasculares y cardíacos incluyen, entre otras: muerte, infarto de miocardio, accidente

cerebrovascular, ruptura del parche, aneurisma/pseudoaneurisma, trombosis, oclusión o estenosis. Vigile al paciente para detectar reacciones adversas y adopte las medidas terapéuticas adecuadas.

Si no se enjuaga el producto, puede producirse una reacción inflamatoria estéril (consulte Advertencias y Procedimiento de enjuague).

No se ha investigado el efecto sobre el resultado quirúrgico a largo plazo de dañar el pericardio bovino por contacto con productos químicos o sustancias (aparte de solución salina), por congelación o por exposición a vapor, gas (óxido de etileno) o esterilización por radiación (consulte las Advertencias).

El uso del producto después de comprometer la esterilidad puede dar lugar a infección (consulte las Advertencias).

Cuando el producto se utiliza como válvula cardíaca bioprotésica, se ha notificado que el pericardio bovino muestra una alteración mecánica de las valvas y una mineralización, que da lugar a fallos tempranos en algunos casos.

Cuando se utiliza pericardio bovino para el cierre del pericardio, se han notificado casos de reacciones inflamatorias epicárdicas y adherencias del pericardio bovino al corazón. Las adherencias pericárdicas pueden aumentar la dificultad de realizar otra esternotomía.

Cuando el pericardio bovino se ha utilizado para corregir la transposición completa simple de las grandes arterias con aumento pericárdico del conducto venoso pulmonar, se ha notificado calcificación, inflamación y formación de tejido fibroso en el pericardio bovino, que obstruye el flujo venoso pulmonar.

Cuando el pericardio bovino se ha utilizado para el cierre del pericardio en estudios con animales, se han notificado signos de calcificación. En estudios en animales se han notificado signos histológicos de deterioro del pericardio bovino implantado. Los hallazgos incluyen fagocitosis activa acompañada de infiltrado inflamatorio crónico y formación de infiltrado de células gigantes en la unión entre el pericardio

bovino y los tejidos huésped circundantes (con degradación focal del colágeno del implante), indicativo de una reacción huésped contra injerto.

No se han investigado las tasas de incidencia de reacciones huésped (calcificación, infección, rechazo, adhesión y compatibilidad hematológica) durante el uso para la reparación de hernias.

Se ha notificado el bloqueo cardíaco completo y bloqueo cardíaco completo del haz derecho para procedimientos que implican reparación cardíaca cerca de los haces de conducción auriculoventricular, especialmente para la reparación de defectos del tabique auricular.

El pericardio bovino tratado con glutaraldehído puede experimentar una infiltración calcificada acelerada en pacientes con una elevada actividad metabólica del calcio (p. ej., en niños). Puede que este efecto no suponga un problema cuando el parche está expuesto a presiones sistólicas.

ADVERTENCIAS:

Debe seguirse el procedimiento de enjuague; de lo contrario, puede producirse una reacción inflamatoria estéril en el tejido huésped adyacente. No vierta la solución de conservación en el baño de enjuague.

Para evitar daños al producto, no lo exponga a ningún producto químico o sustancia distintos de los especificados en este Procedimiento de enjuague. Los antimicóticos (antifúngicos) no deben entrar en contacto con SUPPLE PERI-GUARD, ya que se cree que alteran las características entrecruzadas del tejido fijado en preparaciones de aldehídos.

No congelar. Pueden producirse daños en la barrera estéril. No utilice el producto si el indicador de congelación está activado.

El producto debe mantenerse húmedo en todo momento.

No utilice SUPPLE PERI-GUARD en pacientes que tengan sensibilidad confirmada al material bovino.

Los productos Synovis tienen características diferentes; la sustitución de un producto por otro producto puede ser perjudicial para el paciente.

No reesterilizar. No realice una esterilización por vapor, gas (óxido de etileno) o por radiación, ya que pueden dañar el SUPPLE PERI-GUARD.

No utilice el producto si el recipiente no está sellado correctamente antes de abrirlo, ya que podría haberse alterado la esterilidad. No coloque el recipiente en un campo estéril ya que el exterior del recipiente no es estéril. El producto es únicamente para un solo uso. Una vez que se haya roto el sello del recipiente, úselo de inmediato y no vuelva a sellar el recipiente ni reutilice SUPPLE PERI-GUARD. Cualquier parte no utilizada de SUPPLE PERI-GUARD debe desecharse como residuo biopeligroso. El incumplimiento de estas advertencias puede provocar una infección quirúrgica.

La experiencia clínica con válvulas cardíacas de xenoinjerto porcino fijado con glutaraldehído indica que el tejido fijado puede sufrir una reacción adversa tardía del organismo, con el consiguiente deterioro tisular. De manera similar, el pericardio bovino fijado con glutaraldehído puede sufrir un deterioro tardío. Los beneficios del uso de este tejido en la reparación cardiovascular o reparación de deficiencias de tejidos blandos deben sopesarse frente al posible riesgo de aneurisma o hemorragia o debilitamiento del parche como resultado del deterioro tisular.

PRECAUCIONES:

Enjuague los guantes quirúrgicos para quitarse el polvo antes de tocar SUPPLE PERI-GUARD.

Antes de la intervención quirúrgica, debe informarse a los posibles pacientes o sus representantes de las complicaciones que puedan estar asociadas al uso de este producto.

INSTRUCCIONES DE USO:

I. PROCEDIMIENTO DE ENJUAGUE

1. Saque el recipiente interior del paquete de cartón exterior. No coloque el recipiente en el campo estéril.
2. Verifique el indicador de congelación situado dentro de la tapa del paquete de cartón exterior. No utilice el producto si está activado.
3. Inspeccione el recipiente y el paquete. Verifique que la envoltura retráctil y la cinta a prueba de manipulaciones estén intactas. No utilice el producto si hay evidencia de manipulación, humedad o fugas.
4. Abra el recipiente interior. Utilice unas pinzas atraumáticas y estériles para sujetar el borde del parche y sáquelo del recipiente mediante una técnica aséptica. Enjuague los guantes quirúrgicos para quitarse el polvo antes de tocar el parche.
5. Sumerja y agite SUPPLE PERI-GUARD, durante un mínimo de 3 minutos, en un recipiente estéril que contenga 500 ml de solución salina fisiológica estéril (NaCl al 0,9 %). No vierta la solución de conservación en la solución salina fisiológica estéril. A criterio del cirujano, la solución de enjuague de 500 ml puede contener uno de los siguientes antibióticos: ampicilina y gentamicina, bacitracina, cefazolina, cefotaxima, neomicina y vancomicina. Las pruebas han demostrado que SUPPLE PERI-GUARD no se ve afectado negativamente por el tratamiento con los antibióticos indicados. No se han probado los efectos de otros antibióticos sobre SUPPLE PERI-GUARD. No se han evaluado los efectos a largo plazo de los antibióticos en SUPPLE PERI-GUARD. No utilice antibióticos de forma distinta a la indicada en las instrucciones del fabricante de los antibióticos.
6. Mantenga el parche sumergido en solución salina estéril hasta que esté listo para el uso.
EL PARCHE DEBE MANTENERSE HÚMEDO EN TODO MOMENTO.

II. INSTRUCCIONES DE IMPLANTE

1. El parche puede adaptarse durante la intervención quirúrgica para satisfacer las necesidades del cirujano.
2. Examine visualmente las dos caras del parche SUPPLE PERI-GUARD. Si una cara parece más lisa, implante la superficie más lisa de modo que esté orientada hacia la superficie del flujo sanguíneo.
3. SUPPLE PERI-GUARD puede suturarse, cortarse o graparse al borde del tejido o vaso huésped.
4. Cuando se implante mediante sutura, los puntos de sutura deben aplicarse de 2 a 3 milímetros desde el borde del injerto.
5. El injerto debe aplicarse y fijarse con cuidado en su sitio para obtener los mejores resultados.
6. Deseche las partes no utilizadas de SUPPLE PERI-GUARD como residuo biopeligroso.
SUPPLE PERI-GUARD no puede reesterilizarse ni reutilizarse.

ALMACENAMIENTO:

No congelar. Guarde el producto a temperatura ambiente entre 20 °C y 25 °C (entre 68 °F y 77 °F).

ELIMINACIÓN:

Todos los embalajes o componentes expuestos a tejidos/fluidos humanos deben eliminarse según los protocolos del hospital. Todos los componentes abiertos no utilizados deben desecharse, ya que su esterilidad estará afectada.

CLÁUSULA DE EXENCIÓN DE RESPONSABILIDAD DE GARANTÍAS:

Synovis Life Technologies, Inc. (SLT), filial de Baxter International Inc., garantiza que se ha aplicado un cuidado razonable en la fabricación de este dispositivo. Debido a las diferencias biológicas entre personas, ningún producto es eficaz al 100 % en todas las circunstancias. Por este hecho y dado que SLT no tiene control alguno sobre las condiciones en las que se emplea este dispositivo, el diagnóstico del paciente, los métodos de administración o su manipulación una vez que deja de estar a su disposición, SLT no garantiza ningún efecto, ya sea positivo o contra un efecto adverso, tras su uso. SLT sustituirá cualquier dispositivo que esté defectuoso en el momento del envío. Ningún representante de SLT podrá modificar las cláusulas anteriores ni asumir ninguna responsabilidad adicional en relación con este dispositivo.

Symbolen op de etiketten

Verklarende symbolenlijst onder de US FD&C Act:

Norm	Symbool	Naam symbool	Betekenis symbool	Nummer symbool
ISO 15223-1*		Fabrikant	Fabrikant	5.1.1
ISO 15223-1		Gemachtigde in de Europese Gemeenschap	Gemachtigde in de Europese Gemeenschap	5.1.2
ISO 15223-1		Uiterste gebruiksdatum	Uiterste gebruiksdatum	5.1.4
ISO 15223-1		Batchcode	Lotnummer	5.1.5
ISO 15223-1		Catalogusnummer	Catalogusnummer	5.1.6
ISO 15223-1		Gesteriliseerd door middel van aseptische verwerkingstechnieken	Gesteriliseerd door middel van aseptische verwerkingstechnieken	5.2.2
ISO 15223-1		Niet opnieuw steriliseren	Niet opnieuw steriliseren	5.2.6
ISO 15223-1		Niet gebruiken als de verpakking is beschadigd	Niet gebruiken als de steriele barrière of de verpakking van het product niet langer intact is	5.2.8

Norm	Symbool	Naam symbool	Betekenis symbool	Nummer symbool
ISO 15223-1		Temperatuurlimieten	Bewaren bij een geregelde kamertemperatuur	5.3.7
ISO 15223-1		Niet opnieuw gebruiken	Niet opnieuw gebruiken	5.4.2
ISO 15223-1		Gebruiksaanwijzing raadplegen	Gebruiksaanwijzing raadplegen	5.4.3
ISO 15223-1		Let op	Let op: Gebruiksaanwijzing raadplegen voor informatie met betrekking tot waarschuwingen en voorzorgsmaatregelen	5.4.4
		CONTENT	Inhoud	
		Rx Only	Let op: Volgens de federale wetgeving in de VS mag dit hulpmiddel alleen worden verkocht door of in opdracht van een arts	

*ISO 15223-1: 2016, Medische hulpmiddelen – Symbolen voor het gebruik met medische-hulpmiddelletiketten, etikettering (labeling) en informatievoorziening – Deel 1: Algemene eisen

Aanvullende symbolen op productetiketten die niet vereist zijn door de US FD&C Act:

Symbol	Betekenis symbool
MADE IN THE U.S.A.	Gemaakt in de VS
PN	Onderdeelnummer fabrikant
DO NOT FREEZE	Niet bevriezen
BOVINE	Dit product is afkomstig van runderen
MODEL	Modelnummer
SEE IFU FOR SYMBOL DEFINITIONS	Zie de gebruiksaanwijzing voor de definities van de symbolen

OMSCHRIJVING:

SUPPLE PERI-GUARD is bereid uit runderpericard dat is gecrosslinkt met glutaraaldehyde. Het pericard is afkomstig van rundvee uit de Verenigde Staten. SUPPLE PERI-GUARD is chemisch gesteriliseerd door middel van ethanol en propyleenoxide. SUPPLE PERI-GUARD is gedurende minstens 60 minuten behandeld met 1 molair natriumhydroxide bij 20 °C à 25 °C.

SUPPLE PERI-GUARD is verpakt in een houder die is gevuld met steriel, niet-pyrogeen water dat propyleenoxide bevat. De inhoud van de ongeopende, onbeschadigde houder is steriel.

SUPPLE PERI-GUARD is MRI-veilig.

SUPPLE PERI-GUARD maakt gebruik van dierlijk weefsel. De patiënt moet hiervan op de hoogte zijn vóór de ingreep.

SUPPLE PERI-GUARD-productmodellen en -afmetingen

SUPPLE PERI-GUARD-modelnummer	Afmetingen (cm)
PC-0404SN	4X4
PC-0608SN	6X8
PC-0814SN	8X14
PC-1016SN	10X16

INDICATIES:

Voor gebruik als prothese voor pericardsluiting en defecten van weke delen, waaronder defecten van de borstwand en herstel van intracardiale en grote vaten.

CONTRA-INDICATIES:

SUPPLE PERI-GUARD is uitsluitend ontworpen, verkocht of bedoeld voor het vermelde gebruik.

Gebruik SUPPLE PERI-GUARD niet bij patiënten met een bekende gevoeligheid voor rundermateriaal.

BIJWERKINGEN:

Net als bij elke chirurgische ingreep vormen dehiscentie op de operatieplaats, hematoom, seroom, koorts en infectie mogelijke complicaties. Andere mogelijke complicaties die specifiek zijn voor aan de

vaten en het hart gerelateerde ingrepen zijn onder meer: overlijden, myocardinfarct, beroerte, scheuren van de patch, aneurysma/pseudoaneurysma, trombose, occlusie en stenose. Bewaak de patiënt op ongunstige reacties en tref passende therapeutische maatregelen.

Een product dat niet is afgespoeld, kan leiden tot een steriele ontstekingsreactie (zie Waarschuwingen en Spoelprocedure).

Het effect op chirurgische langetermijnuitkomsten van runderpericard dat is beschadigd door contact met chemische stoffen (anders dan fysiologisch zout), door bevriezing of door blootstelling aan stoom, gas (ethyleenoxide) of aan sterilisatie door middel van bestraling is niet onderzocht (zie Waarschuwingen).

Gebruik van het product nadat de steriliteit is aangetast, kan leiden tot infectie (zie Waarschuwingen).

Bij gebruik van runderpericard als bioprothetische hartklep is er melding gemaakt van mechanische verstoring van de slissen en mineralisering, met als gevolg vroegtijdig falen in bepaalde gevallen.

Bij gebruik van runderpericard voor pericardsluiting is er melding gemaakt van ontstekingsreacties in het epicard en adhesie van het runderpericard aan het hart. Pericardadhesie kan de moeilijkheid van een herhaalsternotomie vergroten.

Bij gebruik voor de correctie van een eenvoudige complete transpositie van de grote arteriën met pericardaumentatie van het pulmonale veneuze kanaal zijn er gevallen bekend waarbij het runderpericard verkalking, ontsteking en vorming van vezelig weefsel vertoont, met als gevolg obstructie van de pulmonale veneuze doorstroming.

Bij gebruik in dierproeven voor pericardsluiting zijn er gevallen bekend waarbij het runderpericard tekenen van verkalking vertoont. Bij dierproeven is er melding gemaakt van histologische tekenen

van deterioratie van het geïmplanteerde runderpericard. Tot de bevindingen behoren actieve fagocytose met bijbehorend chronisch ontstekingsinfiltraat en de vorming van reuzencelinfiltraat op het raakvlak tussen het runderpericard en het omringende gastheerweefsel (met focale degradatie van het collageen van het implantaat) strokend met een gastheer-versus-transplantaatreactie.

Incidentiecijfers voor gastheerreacties (verkalking, infectie, afstoting, adhesie en hematologische compatibiliteit) bij gebruik voor een herniacorrectie zijn niet onderzocht.

Er zijn gevallen bekend van compleet hartblok en compleet rechterbundeltakblok bij ingrepen voor hartherstel nabij de atrioventriculaire geleidingsbundels, met name voor de reparatie van defecten van het atriumseptum.

Bij patiënten met een hoog calciummetabolisme (bijvoorbeeld kinderen) loopt met glutaraaldehyde behandeld runderpericard kans op versnelde kalkinfiltratie. Dit is wellicht geen probleem als de patch wordt blootgesteld aan systolische druk.

WAARSCHUWINGEN:

De spoelprocedure moet worden gevuld, anders kan een steriele ontstekingsreactie in het aangrenzende gastheerweefsel optreden. Giet de bewaaroplossing niet in het spoelbad.

Om beschadiging van het product te voorkomen, mag u het niet blootstellen aan andere chemicaliën of stoffen dan die in deze spoelprocedure zijn gespecificeerd. Antimycotica (antschimmelmiddelen) mogen niet in contact komen met SUPPLE PERI-GUARD, omdat men veronderstelt dat ze de crosslinkeigenschappen van in aldehydepreparaten gefixeerd weefsel veranderen.

Niet bevriezen. Dit kan leiden tot beschadiging van de steriele barrière. Niet gebruiken als de vriesindicator is geactiveerd.

Het product moet te allen tijde vochtig blijven.

Gebruik SUPPLE PERI-GUARD niet bij patiënten met een bekende gevoeligheid voor rundermateriaal.

Synovis-producten verschillen van elkaar; het ene product door het andere vervangen kan schadelijk zijn voor de patiënt.

Niet opnieuw steriliseren. Niet blootstellen aan stoom, gas (ethyleenoxide) of sterilisatie door middel van bestraling, omdat SUPPLE PERI-GUARD hierdoor beschadiging kan oplopen.

Niet gebruiken als dehouder niet goed is afgesloten voordat hij wordt geopend, omdat de sterilitet mogelijk is aangetast. Dehouder niet in een steriel veld plaatsen, omdat de buitenkant van dehouder niet steriel is. Dit product is uitsluitend bestemd voor eenmalig gebruik. Als de sluiting van dehouder is verbroken, moet het product onmiddellijk worden gebruikt. Dehouder niet opnieuw afsluiten.

SUPPLE PERI-GUARD niet opnieuw gebruiken. Ongebruikte stukken SUPPLE PERI-GUARD moeten worden aangevoerd als biologisch gevaarlijk afval. Niet-naleving van deze waarschuwingen kan leiden tot een chirurgische infectie.

Klinische ervaring met in glutaraaldehyde gefixeerde hartklep-xenotransplantaten van varkens duidt erop dat gefixeerd weefsel kans kan lopen op een late aanval door het lichaam, met als gevolg weefseldeterioratie. Op dezelfde manier kan het in glutaraaldehyde gefixeerd runderpericard kans lopen op late deterioratie. De voordelen van het gebruik van dit weefsel bij cardiovasculair herstel of herstel van defecten van weke delen moeten worden afgewogen tegen het mogelijke risico van aneurysma, hemorragie of verzwakking van de patch als gevolg van weefseldeterioratie.

VOORZORGSMATREGELEN:

Spoel operatiehandschoenen af om het handschoenpoeder te verwijderen voordat u SUPPLE PERI-GUARD aanraakt.

Vóór de ingreep moeten potentiële patiënten of hun vertegenwoordigers worden geïnformeerd over complicaties die mogelijk met het gebruik van dit product verband houden.

GEBRUIKSAANWIJZING:

I. SPOELPROCEDURE

1. Verwijder de binnenstehouder uit de kartonnen buitenverpakking. Plaats dehouder niet in het steriele veld.
2. Inspecteer de vriesindicator die zich in het deksel van de kartonnen buitenverpakking bevindt. Niet gebruiken als de indicator is geactiveerd.
3. Inspecteer dehouder en de verpakking. Verifieer dat de krimpfolie en de knoeibestendige tape intact zijn. Niet gebruiken bij tekenen van knoeien, vocht of lekkage.
4. Open de binnenstehouder. Gebruik een steriel,atraumatisch pincet om de patch bij de rand vast te pakken en met behulp van een aseptische techniek uit dehouder te verwijderen. Spoel operatiehandschoenen af om het handschoenpoeder te verwijderen voordat u de patch aanraakt.
5. Houd SUPPLE PERI-GUARD gedurende minstens 3 minuten al roerend ondergedompeld in een steriel bad met 500 ml steriele fysiologische zoutoplossing (0,9% NaCl). Giet de bewaaroplossing niet in de steriele fysiologische zoutoplossing. De chirurg kan naar eigen goeddunken een 500ml-spoeloplossing gebruiken die een van de volgende antibioticabehandelingen bevat: ampicilline en gentamicine, bacitracine, cefazoline, cefotaxim, neomycine en vancomycine. Uit tests is gebleken dat SUPPLE PERI-GUARD geen nadelig effect ondervindt van een behandeling met de vermelde antibiotica. De effecten van andere antibiotica op SUPPLE PERI-GUARD zijn niet getest. De langetermijneffecten van antibioticabehandelingen op SUPPLE PERI-GUARD zijn niet vastgesteld. Gebruik antibiotica niet in strijd met de instructies van de fabrikant van het antibioticum.

6. Houd de patch ondergedompeld in steriele zoutoplossing totdat deze klaar is voor gebruik.

DE PATCH MOET TE ALLEN TIJDE VOCHTIG BLIJVEN.

II. INSTRUCTIES VOOR IMPLANTATIE

1. De patch kan tijdens de operatie worden aangepast aan de behoeften van de chirurg.
2. Inspecteer beide zijden van de SUPPLE PERI-GUARD-patch visueel. Als één zijde gladder lijkt, implanteert u het gladdere oppervlak tegenover het bloedstroomoppervlak.
3. SUPPLE PERI-GUARD kan aan de rand van het gastheerweefsel of het bloedvat worden gehecht, geklemd of geniet.
4. Bij het planteren met hechtdraad moet de afstand van de insteekopening tot de rand van het transplantaat 2 tot 3 mm zijn.
5. Het transplantaat moet zorgvuldig op zijn plaats worden aangebracht en gefixeerd voor de beste resultaten.
6. Voer ongebruikte stukken SUPPLE PERI-GUARD af met biologisch gevaarlijk afval.
SUPPLE PERI-GUARD kan niet opnieuw worden gesteriliseerd of opnieuw worden gebruikt.

OPSLAG:

Niet bevriezen. Bewaren bij kamertemperatuur 20 °C – 25 °C (68 °F – 77 °F).

AFVOER:

Verpakkingen of componenten die aan menselijk weefsel/vloeistof zijn blootgesteld, moeten volgens de ziekenhuisprotocollen worden afgevoerd. Open, ongebruikte componenten moeten worden afgevoerd vanwege aangetaste steriliteit.

GARANTIEDISCLAIMERS:

Synovis Life Technologies, Inc. (SLT) (een dochteronderneming van Baxter International Inc.) garandeert dat dit hulpmiddel met redelijke zorg is vervaardigd. Als gevolg van biologische verschillen tussen personen is geen enkel product onder alle omstandigheden 100% effectief. Wegens dit feit en omdat SLT geen controle heeft over de omstandigheden waaronder dit hulpmiddel wordt gebruikt, de diagnose van de patiënt, de methoden van toediening of de hantering ervan nadat het niet langer in het bezit van SLT is, biedt SLT voor de periode na gebruik van het hulpmiddel geen garantie op goede effecten noch tegen nadelige effecten. SLT vervangt elk hulpmiddel dat op het moment van verzending defect is. Geen enkele vertegenwoordiger van SLT mag iets veranderen aan het bovenstaande of extra aansprakelijkheid of verantwoordelijkheid op zich nemen in verband met dit hulpmiddel.

Symboler, der vises på mærkningen

Symbolordliste ifølge den amerikanske føderale lov om fødevarer, lægemidler og kosmetik:

Standard	Symbol	Symboltitel	Symbolbetydning	Symbol-nummer
ISO 15223-1*		Fabrikant	Fabrikant	5.1.1
ISO 15223-1		Autoriseret repræsentant i den Europæiske Union	Autoriseret repræsentant i den Europæiske Union	5.1.2
ISO 15223-1		Udløbsdato	Udløbsdato	5.1.4
ISO 15223-1		Batchkode	Partinummer	5.1.5
ISO 15223-1		Katalognummer	Katalognummer	5.1.6
ISO 15223-1		Steriliseret med aseptiske behandlingsteknikker	Steriliseret med aseptiske behandlingsteknikker	5.2.2
ISO 15223-1		Må ikke resteriliseres	Må ikke resteriliseres	5.2.6
ISO 15223-1		Må ikke anvendes, hvis emballagen er beskadiget	Må ikke anvendes, hvis produktets sterile barriere eller emballagen er beskadiget	5.2.8

Standard	Symbol	Symboltitel	Symbolbetydning	Symbol-nummer
ISO 15223-1		Temperaturgrænse	Opbevares ved kontrolleret rumtemperatur	5.3.7
ISO 15223-1		Må ikke genbruges	Må ikke genbruges	5.4.2
ISO 15223-1		Se brugsanvisning	Se brugsanvisning	5.4.3
ISO 15223-1		Forsiktig	Forsiktig: Se brugsanvisningen for oplysninger om advarsler og forsigtighedsregler	5.4.4
		Indhold		
		Forsiktig: Amerikansk lovgivning begrænser denne anordning til salg af eller efter ordning af en læge		

*ISO 15223-1: 2016, Medicinsk udstyr - Symboler til mærkning af medicinsk udstyr samt tilhørende information – Del 1: Generelle krav

Yderligere symboler på produktmærkningen, som ikke er påkrævet af den amerikanske føderale lov om fødevarer, lægemidler og kosmetik:

Symbol	Symbolbetydning
MADE IN THE U.S.A.	Fremstillet i USA
PN	Fabrikantens delnummer
DO NOT FREEZE	Må ikke nedfryses
BOVINE	Dette produkt er afledt fra kvæg
MODEL	Modelnummer
SEE IFU FOR SYMBOL DEFINITIONS	Se brugsanvisningen for symboldefinitioner

BESKRIVELSE:

SUPPLE PERI-GUARD er fremstillet af bovint perikardium, som er krydsbundet med glutaraldehyd. Perikardiet stammer fra kvæg, der er opdrættet i USA. SUPPLE PERI-GUARD er kemisk steriliseret ved hjælp af ethanol og propylenoxid. SUPPLE PERI-GUARD er blevet behandlet med 1 molær natriumhydroxid i mindst 60 minutter ved 20-25 °C.

SUPPLE PERI-GUARD er pakket i en beholder, der er fyldt med sterilt, ikke-pyrogent vand indeholdende propylenoxid. Indholdet i den uåbnede, ubeskadigede beholder er sterilt.

SUPPLE PERI-GUARD er MR-sikker.

SUPPLE PERI-GUARD anvender væv af animalsk oprindelse. Patienten skal oplyses om dette forud for ethvert indgreb.

SUPPLE PERI-GUARD produktmodeller og størrelser

SUPPLE PERI-GUARD modelnummer	Størrelse (cm)
PC-0404SN	4X4
PC-0608SN	6X8
PC-0814SN	8X14
PC-1016SN	10X16

INDIKATIONER:

Til brug som protese til perikardiel lukning og bløddelsdefekter herunder: defekter i brystvæggen og intrakardiel reparation og reparation af store kar.

KONTRAINDIKATIONER:

SUPPLE PERI-GUARD er ikke designet eller beregnet og sælges ikke til anden brug end den anviste.

SUPPLE PERI-GUARD må ikke anvendes hos patienter med kendt overfølsomhed over for bovint materiale.

BIVIRKNINGER:

Som ved ethvert kirurgisk indgreb er ruptur på operationsstedet, hæmatom, serom, feber og infektion mulige komplikationer. Andre potentielle komplikationer, der er specifikke for kar- og hjerterelaterede indgreb, omfatter, men er ikke begrænset til: dødsfald, myokardieinfarkt, slagtilfælde, plastruptur,

aneurisme/pseudoaneurisme, trombose, okklusion eller stenose. Overvåg patienten for bivirkninger, og træf passende behandlingsmæssige foranstaltninger.

Manglende skyldning af produktet kan resultere i en steril inflammatorisk reaktion (se Advarsler og Skylleprocedure).

Indvirkningen på de langsigtede kirurgiske resultater af at beskadige bovin perikardium ved kontakt med kemikalier eller stoffer (bortset fra fysiologisk saltvand), ved frysning eller ved at udsætte det for damp-, gas- (ethylenoxid) eller strålesterilisering er ikke blevet undersøgt (se Advarsler).

Anvendelse af produkter, hvis sterilitet er blevet kompromitteret, kan resultere i infektion (se Advarsler). Det er blevet rapporteret, at bovin perikardium, når det anvendes som en bioprostetisk hjerteklap, kan give anledning til mekanisk forstyrrelse af fligene og mineralisering, som i visse tilfælde kan resultere i tidlig svigt.

Når bovin perikardium anvendes til perikardiel lukning, har der været rapporteret om tilfælde af epikardielle inflammatoriske reaktioner og adhæsioner af det bovine perikardium til hjertet. Perikardielle adhæsioner kan gøre det mere vanskeligt at udføre gentagen sternotomi.

Det er blevet rapporteret, at bovin perikardium, når det anvendes til korrektion af simpel, komplet transposition af de store arterier med perikardieaugmentering af lungevenekanalen, kan føre til forkalkning, inflammation og dannelse af fibrøst væv, som obstruerer flowet i lungevenen.

Det er blevet rapporteret, at bovin perikardium, når det anvendes i dyreforsøg til perikardiel lukning, kan vise tegn på forkalkning. Fra dyreforsøg er der blevet rapporteret om histologiske tegn på nedbrydning af planteret bovin perikardium. Disse fund omfatter aktiv fagocytose med ledsagende kronisk inflammatorisk infiltrat og dannelse af kæmpecelleinfiltrat ved grænsefladen mellem det

bovine perikardium og de omgivende værtsvæv (med fokal nedbrydning af kollagen i implantatet) overensstemmende med en graft versus vært-reaktion.

Hyppigheden, hvormed sådanne værtsreaktioner (forkalkning, infektion, afstødning, adhæsion og hematologisk kompatibilitet) forekommer ved brug til herniereparation, er ikke blevet undersøgt.

Totalt AV-blok og komplet højresidigt grenblok er blevet rapporteret i forbindelse med indgreb, der involverer hjertereparation nær de atrioventrikulære ledningsbundter, først og fremmest ved reparation af atrieseptumdefekter.

Glutaraldehyd-behandlet bovin perikardium kan være udsat for accelereret calciuminfiltrering hos patienter med høj calciummetabolisk aktivitet (f.eks. børn). Dette er muligvis ikke et problem på steder, hvor plasteret udsættes for systoliske tryk.

ADVARSLER:

Skylleproceduren skal overholdes. I modsat fald kan der opstå en steril inflammatorisk reaktion i det tilstødende værtsvæv. Opbevaringsopløsningen må ikke hældes over i skyllebadet.

For at undgå beskadigelse af produktet må det ikke udsættes for andre kemikalier eller stoffer end dem, der er anført i denne skylleprocedure. Antimykotika (svampemidler) må ikke komme i kontakt med SUPPLE PERI-GUARD, da disse menes at ændre tværbindingsegenskaberne for væv fikseret i aldehydforbindelser.

Må ikke nedfryses. Dette kan resultere i beskadigelse af den sterile barriere. Må ikke anvendes, hvis fryseindikatoren er aktiveret.

Produktet skal til enhver tid holdes fugtigt.

SUPPLE PERI-GUARD må ikke anvendes hos patienter med kendt overfølsomhed over for bovint materiale.

Produkterne fra Synovis er forskellige. Det kan være skadeligt for patienten, hvis ét produkt udskiftes med et andet.

Må ikke resteriliseres. Må ikke underkastes damp-, gas- (ethylenoxid) eller strålesterilisering da dette kan beskadige SUPPLE PERI-GUARD.

Må ikke anvendes, hvis beholderen ikke er korrekt forseglet forud for åbningen, da steriliteten kan være kompromitteret. Beholderen må ikke placeres i det sterile felt, da ydersiden af beholderen ikke er steril. Dette produkt er udelukkende til engangsbrug. Så snart beholderens forseglingsring er blevet brudt, skal produktet anvendes med det samme. Beholderen må ikke forsegles igen, og SUPPLE PERI-GUARD må ikke genbruges. Eventuelle ubrugte stykker af SUPPLE PERI-GUARD skal kasseres som biologisk farligt affald. Manglende overholdelse af disse advarsler kan resultere i kirurgisk infektion.

Den kliniske erfaring med glutaraldehydfikserede porcine xenograft hjerteklapper tyder på, at det fikserede væv kan være utsat for et forsinket angreb af kroppen og deraf følgende vævsnedbrydning. På tilsvarende vis kan glutaraldehydfikseret bovint perikardium være utsat for forsinket nedbrydning. Fordelene ved at anvende dette væv til kardiovaskulær reparation eller reparation af bløddelsdefekter skal opvejes imod den potentielle risiko for aneurisme eller blødning eller svækelse af plasteret, der skyldes vævsnedbrydning.

FORHOLDSREGLER:

Skyl de kirurgiske handsker for at fjerne pulveret fra handskerne før berøring af SUPPLE PERI-GUARD.

Forud for indgribet skal den potentielle patient eller dennes repræsentant oplyses om de komplikationer, der kan være knyttet til brugen af dette produkt.

BRUGSANVISNING:

I. SKYLLEPROCEDURE

1. Tag den indvendige beholder ud af den ydre kartonpakning. Placer ikke beholderen i det sterile felt.
2. Kontrollér fryseindikatoren, der er placeret på indersiden af låget på den ydre kartonpakning. Må ikke anvendes, hvis aktiveret.
3. Efterse beholder og pakning. Bekræft, at krympefilmen og den manipulationssikrede tape er intakt. Må ikke anvendes, hvis det er tegn på manipulation, fugt eller lækage.
4. Åbn den indvendige beholder. Brug en steril, atraumatisk pincet til at gribte om kanten af plasteret, og tag det op af beholderen ved hjælp af aseptisk teknik. Skyl de kirurgiske handsker for at fjerne pulveret før berøring af plasteret.
5. Dyp SUPPLE PERI-GUARD i mindst 3 minutter i et sterilt kar med 500 ml steril fysiologisk saltvandsopløsning (0,9 % NaCl) og rør rundt. Opbevaringsopløsningen må ikke hældes over i den sterile fysiologiske saltvandsopløsning. Efter kirurgens skøn kan de 500 ml med skylleopløsning tilslættes et af følgende antibiotika: ampicillin og gentamicin, bacitracin, cefazolin, cefotaxim, neomycin og vancomycin. Undersøgelser har vist, at SUPPLE PERI-GUARD ikke påvirkes negativt af behandling med de anførte antibiotika. Andre antibiotikas indvirkning på SUPPLE PERI-GUARD er ikke blevet undersøgt. Langtidsvirkeningen af antibiotikabehandling på SUPPLE PERI-GUARD er ikke blevet vurderet. Antibiotika må ikke anvendes imod retningslinjerne fra producenten af det pågældende antibiotikum.
6. Hold plasteret neddyppet i den sterile saltvandsopløsning, indtil det skal anvendes.
PLASTERET SKAL TIL ENHVER TID HOLDES FUGTIGT.

II. INSTRUKTIONER VEDR. IMPLANTERING

1. Plasteret kan tilpasses under indgrevet under hensyn til kirurgens behov.
2. Efterse begge sider af SUPPLE PERI-GUARD plasteret visuelt. Hvis den ene side fremstår mere glat end den anden, skal den glatte side implanteres, så den vender imod blodflowsiden.
3. SUPPLE PERI-GUARD kan sutureres, klipses eller staples til kanten af værtsvævet eller karret.
4. Ved implantering med sutur, skal suturstingene placeres 2 til 3 millimeter fra kanten af implantatet.
5. Implantatet skal anlægges og fastgøres omhyggeligt for at opnå de bedste resultater.
6. Kassér eventuelle ubrugte stykker af SUPPLE PERI-GUARD som biologisk farligt affald.
SUPPLE PERI-GUARD kan hverken resteriliseres eller genbruges.

OPBEVARING:

Må ikke nedfryses. Opbevares ved stuetemperatur 20 °C – 25 °C (68 °F – 77 °F).

BORTSKAFFELSE:

Alle emballager og komponenter, der har været eksponeret for humane væv/væsker, skal bortskaffes i henhold til hospitalets protokol. Eventuelle åbnede, ubrugte komponenter skal kasseres på grund af den kompromitterede sterilitet.

GARANTIFRASKRIVELSE:

Synovis Life Technologies, Inc. (SLT) (et datterselskab af Baxter International Inc.) garanterer, at der er blevet tagget rimelig omhyggelighed ved produktionen af denne enhed. På grund af de biologiske forskelle mellem forskellige individer er intet produkt 100 % effektivt under alle betingelser. På grund af dette og eftersom SLT ikke har nogen kontrol over vilkårene, under hvilke enheden benyttes,

diagnosticering af patienten, anvendelsesmetoden samt håndtering efter enheden forlader SLT, garanterer SLT hverken for en god virkning eller imod et dårligt resultat som følge af anvendelsen. SLT vil erstatte enhver enhed, der er defekt på forsendelsestidspunktet. Ingen repræsentanter for SLT kan ændre ovenstående eller påtage sig noget yderligere ansvar i forbindelse med denne enhed.

Symboler på etiketterna

Symbolordlista enligt Federal Food, Drug, and Cosmetic Act i USA:

Standard	Symbol	Symbolnamn	Symbolförklaring	Symbol-nummer
ISO 15223-1*		Tillverkare	Tillverkare	5.1.1
ISO 15223-1		Auktoriserad representant i den Europeiska gemenskapen	Auktoriserad representant i den Europeiska gemenskapen	5.1.2
ISO 15223-1		Använd-före datum	Använd-före datum	5.1.4
ISO 15223-1		Partinummer	Lotnummer	5.1.5
ISO 15223-1		Katalognummer	Katalognummer	5.1.6
ISO 15223-1		Steriliserad med aseptiska bearbetningstekniker	Steriliserad med aseptiska bearbetningstekniker	5.2.2
ISO 15223-1		Får ej omsteriliseras	Får ej omsteriliseras	5.2.6
ISO 15223-1		Får inte användas om förpackningen är skadad	Får inte användas om produkten sterila barnär eller dess förpackning har skadats	5.2.8

Standard	Symbol	Symbolnamn	Symbolförklaring	Symbol-nummer
ISO 15223-1		Temperaturgräns	Förvara i kontrollerad rumstemperatur	5.3.7
ISO 15223-1		Får inte återanvändas	Får inte återanvändas	5.4.2
ISO 15223-1		Se bruksanvisningen	Se bruksanvisningen	5.4.3
ISO 15223-1		Försiktighet	Försiktighet: Hänvisa till bruksanvisningen för information om varningar och försiktighetsåtgärder	5.4.4
		CONTENT	Innehåll	
		Rx Only	Försiktighet: Enligt federal lagstiftning (USA) får denna produkt endast säljas av läkare eller på läkares ordination	

*ISO 15223-1: 2016, Medicintekniska produkter – Symboler att användas vid märkning av medicinteknisk produkt och information till användare - Del 1: Allmänna krav

Ytterligare symboler på produktmärkningen som inte krävs av Federal Food, Drug, and Cosmetic Act i USA:

Symbol	Symbolförklaring
MADE IN THE U.S.A.	Tillverkad i USA
PN	Tillverkarens artikelnummer
DO NOT FREEZE	Får ej frysas
BOVINE	Denna produkt kommer från nötkreatur
MODEL	Modellnummer
SEE IFU FOR SYMBOL DEFINITIONS	Se bruksanvisningen för symboldefinitioner

BESKRIVNING:

SUPPLE PERI-GUARD är framställt av bovint perikardium och tvärbandet med glutaraldehyd. Perikardiet är utformat från nötkreatur med ursprung i USA. SUPPLE PERI-GUARD är kemiskt steriliserad med etanol och propylenoxid. SUPPLE PERI-GUARD har behandlats med 1 molar natriumhydroxid i minst 60 minuter vid 20 - 25 °C.

SUPPLE PERI-GUARD är förpackad i en behållare som är fylld med icke-pyrogent vatten innehållande propylenoxid. Innehållet i den öppnade, oskadade behållaren är sterilt.

SUPPLE PERI-GUARD är MR-säkert.

SUPPLE PERI-GUARD använder djurvävnad; patienten måste informeras före varje ingrepp.

SUPPLE PERI-GUARD produktmodeller och storlekar

SUPPLE PERI-GUARD modellnummer	Storlek (cm)
PC-0404SN	4x4
PC-0608SN	6x8
PC-0814SN	8x14
PC-1016SN	10x16

INDIKATIONER:

För användning som protes för perikardiell förslutning och defekter i mjukvävnad som inkluderar: defekter i toraxvägg, och reparation intrakardiellt och av stora kärl.

KONTRAINDIKATIONER:

SUPPLE PERI-GUARD är inte konstruerad, såld eller avsedd för användning förutom vad som anges.

Använd inte SUPPLE PERI-GUARD på patienter med känd känslighet för bovint material.

BIVERKNINGAR:

Som med alla kirurgiska ingrepp är såröppning i det kirurgiska området, hematom, serom, feber och infektion möjliga komplikationer. Andra potentiella komplikationer som är specifika för kärl- och hjärtrelaterade procedurer inkluderar, men är inte begränsade till: dödsfall, hjärtinfarkt, stroke, ruptur

av plåster, aneurysm/pseudoaneurysm, trombos, ocklusion eller stenos. Övervaka patienten för biverkningar och vidta lämpliga terapeutiska åtgärder.

Underlätenhet att skölja produkten kan resultera i steril inflammatorisk reaktion (se Varningar och Sköljinstruktioner).

Effekten på långvarigt kirurgiskt resultat av att skada bovint perikardium genom kontakt med kemikalier eller ämnen (andra än koksaltlösning), genom frysning eller genom exponering för ånga, gas (etylénoxid) eller strålsterilisering har inte undersökts (se Varningar).

Användning av produkten efter att sterilitet har äventyrats kan orsaka infektion (se Varningar).

Vid användning av en biologisk hjärtklaffprotes, bovint perikardium har rapporterats visa mekanisk störning av klaffblad och mineralisering vilket i vissa fall leder till tidiga fel.

När bovint perikardium används för perikardiell förslutning har det rapporterats fall av epikardiella inflammatoriska reaktioner och vidhäftningar av bovint perikardium till hjärtat. Perikardiell vidhäftning kan öka svårigheter för upprepad sternotomi.

När det används för att korrigera enkel fullständig transposition av de stora kärlen med perikardiumförstoring av lungans venösa kanal har bovint perikardium rapporterats visa förkalkning, inflammation och bildning av fibrös vävnad som hindrade venöst flöde i lungan.

När det används i djurstudier för perikardiell förslutning, har bovint perikardium rapporterats visa tecken på förkalkning. Djurstudier har rapporterat histologiska tecken på försämring av implanterat bovint perikardium. Resultaten inkluderar aktiv fagocytos med åtföljande kronisk inflammatorisk infiltrering och bildandet av infiltrat av jätteceller vid gränsytan mellan bovint perikardium och omgivande värvävnader (med fokal nedbrytning av implantatkollagen) och överensstämmer med en transplantat-mot-värdreaktion.

Icidensen för värdreaktioner (forkalkning, infektion, avstötning, vidhäftning och hematologisk kompatibilitet) under användning vid bråckreparation har inte undersökts.

Komplett hjärtblock och komplett höger buntgrenblock har rapporterats för procedurer som involverar hjärtreparation nära förmaksventrikulära ledningsbuntar, särskilt för reparation av förmaksseptumdefekter.

Glutaraldehydbehandlat bovint perikardium kan genomgå accelererad kalkinfiltrering hos patienter med hög aktivitet av kalciumpomsättning (t.ex. barn). Detta kanske inte är ett problem där plåstret utsätts för systoliskt tryck.

VARNINGAR:

Sköljinstruktionerna måste följas annars kan steril inflammatorisk reaktion i angränsande värvävnad uppstå. Häll inte lagringslösningen i sköljningsbadet.

Utsätt inte produkten för andra kemikalier eller ämnen än de som anges i dessa sköljinstruktioner, för att undvika skador på den. Antimykotika (svampdödande medel) får inte komma i kontakt med SUPPLE PERI-GUARD eftersom de antas förändra tvärbindningsegenskaperna hos vävnad fixerad i aldehydpreparat.

Får ej frysas. Skada på den sterila barriären kan uppstå. Får ej användas om frysningsindikatorn är aktiverad.

Denna produkt måste alltid vara fuktig.

Använd inte SUPPLE PERI-GUARD i patienter med känd känslighet för bovint material.

Synovis-produkter skiljer sig åt; ersättning av en produkt mot en annan produkt kan vara skadligt för patienten.

Får ej omsteriliseras. Utsätt inte för ånga, gas (etylénoxid) eller strålsterilisering, eftersom dessa kan skada SUPPLE PERI-GUARD.

Använd ej om behållaren inte är helt förlutet innan den öppnas, eftersom sterilitet kan ha äventyrats. Placera inte behållaren i det sterila fältet eftersom utsidan av behållaren inte är steril. Denna produkt är endast avsedd för engångsbruk. När behållarens försegling har öppnats använd omedelbart, återförseglar inte behållaren eller återanvänd inte SUPPLE PERI-GUARD. Eventuella oanvända delar av SUPPLE PERI-GUARD måste kasseras som biologiskt avfall. Om dessa varningar inte följs kan det leda till kirurgisk infektion.

Klinisk erfarenhet av xenograft-hjärtklaffer av svin med fixerande glutaraldehyd indikerar att fixerad vävnad kan utsättas för sent angrepp av kroppen och efterföljande försämring av vävnad. På liknande sätt kan glutaraldehydbehandlat bovint perikardium utsättas för sen försämring. Fördelarna med användningen av denna vävnad vid kardiovaskulär reparation eller reparation av defekter i mjukvävnad måste vägas mot den eventuella risken för aneurysm eller blödning eller försvagning av plåster till följd av vävnadsförsämring.

FÖRSIKTIGHETER:

Skölj kirurgiska handskar för att ta bort handspulver innan du vidrör SUPPLE PERI-GUARD.

Före operationen bör blivande patienter eller deras representanter informeras om komplikationer som kan vara förknippade med användning av denna produkt.

BRUKSANVISNING:

I. SKÖLJINSTRUKTIONER

1. Avlägsna den inre behållaren från den yttre förpackningen av kartongen. Placera inte behållaren i det sterila fältet.
2. Inspektera frysningsindikatorn inuti locket på den yttre förpackningen av kartongen. Får ej användas om aktiverad.
3. Inspektera behållaren och förpackningen. Verifiera att inplastning och tejpen med säkerhetsförslutning är intakta. Använd inte om det finns tecken på manipulering, fukt eller läckage.
4. Öppna den inre behållaren. Använd steril, atraumatisk tång för att ta tag i kanten på plåstret och ta bort den från behållaren med aseptisk teknik. Skölj kirurgiska handskar för att ta bort handspulver innan du vidrör plåstret.
5. Sänk ner och rör om SUPPLE PERI-GUARD i minst 3 minuter i ett sterilt fat innehållande 500 ml steril fysiologisk koksaltlösning (0,9 % NaCl). Häll inte ner lagringslösningen i den sterila fysiologiska koksaltlösningen. Enligt kirurgens omdöme kan 500 ml sköljlösning innehålla en av följande antibiotikabehandlingar: ampicillin och gentamicin, bacitracin, cefazolin, cefotaxim, neomycin och vancomycin. Tester har visat att SUPPLE PERI-GUARD inte påverkas negativt av behandling med de antibiotika som anges. Tester för andra antibiotika på SUPPLE PERI-GUARD har inte gjorts. De långsiktiga effekterna av antibiotikabehandlingar på SUPPLE PERI-GUARD har inte utvärderats. Använd inte antibiotika på ett sätt som strider mot antibiotikotillverkarens anvisningar.
6. Håll plåstret nedsänkt i steril koksaltlösning tills det är redo att användas.
PLÅSTRET MÅSTE ALLTID VARA FUKTIGT.

II. IMPLANTATINSTRUKTIONER

1. Plåstret kan skräddarsys under operationen för att möta kirurgens behov.
2. Inspektera båda sidorna på SUPPLE PERI-GUARD plåster visuellt. Om ena sidan verkar jämnare, implantera den jämnare ytan så att den vetter mot blodflödesytan.
3. SUPPLE PERI-GUARD kan sutureras, klippas eller häftas vid kanten av värdvävnaden eller kärlet.
4. Vid implantering med sutur bör suturstygn tas 2 till 3 millimeter från transplantatets kant.
5. Transplantatet bör noggrant appliceras och fixeras på plats för att uppnå bästa resultat.
6. Kassera alla eventuella oanvända delar av SUPPLE PERI-GUARD som biologiskt avfall.
SUPPLE PERI-GUARD får ej omsteriliseras eller återanvändas.

FÖRVARING:

Får ej frysas. Förvara i rumstemperatur 20 °C – 25 °C (68 °F – 77 °F).

KASSERING:

Alla förpackningar eller komponenter som exponeras för mänsklig vävnad/vätskor ska kasseras enligt sjukhusprotokoll. Öppnade, oanvända komponenter ska kasseras på grund av nedsatt sterilitet.

FRISKRIVNING FRÅN GARANTIER:

Synovis Life Technologies, Inc. (SLT), ett dotterbolag till Baxter International Inc., garanterar att denna produkt har tillverkats med rimlig omsorg. Som ett resultat av biologiska skillnader hos individer är ingen produkt 100 % effektiv under alla omständigheter. På grund av detta faktum och eftersom SLT inte kan påverka de förhållanden under vilka produkten används, patientdiagnos, administrationsmetoder eller hur produkten hanteras efter att den inte längre är i SLT:s ägo, garanterar SLT varken att god effekt uppnås eller att öönskad effekt inte uppstår då produkten används. SLT ersätter produkter som är defekta när de lämnar tillverkningen. Ingen SLT-representant har rätt att ändra något av ovanstående eller åta sig ytterligare ansvar i någon form i samband med denna produkt.

Symboler på merkingen

Symbolforklaring iht. US FD&C Act:

Standard	Symbol	Symbolets tittel	Symbolets betydning	Symbol-nummer
ISO 15223-1*		Produsent	Produsent	5.1.1
ISO 15223-1		Autorisert representant i Det europeiske fellesskap	Autorisert representant i Det europeiske fellesskap	5.1.2
ISO 15223-1		Utløpsdato	Utløpsdato	5.1.4
ISO 15223-1		Partikode	Lotnummer	5.1.5
ISO 15223-1		Katalognummer	Katalognummer	5.1.6
ISO 15223-1		Sterilisert med aseptiske prosesseringsteknikker	Sterilisert med aseptiske prosesseringsteknikker	5.2.2
ISO 15223-1		Skal ikke resteriliseres	Skal ikke resteriliseres	5.2.6
ISO 15223-1		Skal ikke brukes hvis emballasjen er skadet	Skal ikke brukes dersom den sterile barrieren på produktet eller dets emballasje er kompromittert	5.2.8

Standard	Symbol	Symbolets tittel	Symbolets betydning	Symbol-nummer
ISO 15223-1		Temperaturgrense	Oppbevares ved kontrollert romtemperatur	5.3.7
ISO 15223-1		Må ikke brukes om igjen	Må ikke brukes om igjen	5.4.2
ISO 15223-1		Se bruksanvisningen	Se bruksanvisningen	5.4.3
ISO 15223-1		Forsiktig	Forsiktig: Se bruksanvisningen for informasjon om advarsler og forholdsregler	5.4.4
		CONTENT	Innhold	
		Rx Only	Forsiktig: Føderal lovgivning (USA) begrenser denne enheten til salg fra eller på bestilling fra en lege	

* ISO 15223-1: 2016, Medisinsk utstyr – Symboler for medisinsk utstyr til bruk på etiketter, som merking og til informasjon – Del 1: Generelle krav

Ytterligere symboler på produktmerkingen som ikke er påkrevd av US FD&C Act:

Symbol	Symbolets betydning
MADE IN THE U.S.A.	Produsert i USA
PN	Produsentens delenummer
DO NOT FREEZE	Skal ikke fryses
BOVINE	Dette produktet stammer fra storfe
MODEL	Modellnummer
SEE IFU FOR SYMBOL DEFINITIONS	Se bruksanvisningen for symbolforklaring

BESKRIVELSE:

SUPPLE PERI-GUARD er fremstilt av bovint epikardium som er tverrbundet med glutaraldehyd. Epikardiet er anskaffet fra storfe med opprinnelse i USA. SUPPLE PERI-GUARD er kjemisk sterilisert med etanol og propylenoksid. SUPPLE PERI-GUARD er behandlet med 1 molar natriumhydroksid i minst 60 minutter ved 20–25 °C.

SUPPLE PERI-GUARD er pakket i en beholder fylt med sterilt, ikke-pyrogent vann som inneholder propylenoksid. Innholdet i den åpnede, uskadde beholderen er sterilt.



SUPPLE PERI-GUARD er MR-sikker.

SUPPLE PERI-GUARD bruker dyrevev. Pasienten må informeres før enhver prosedyre.

SUPPLE PERI-GUARD produktmodeller og størrelser

SUPPLE PERI-GUARD modellnummer	Størrelse (cm)
PC-0404SN	4 x 4
PC-0608SN	6 x 8
PC-0814SN	8 x 14
PC-1016SN	10 x 16

INDIKASJONER:

For bruk som en protese for lukking av hjerteposen og bløtvevsdefekter som inkluderer: defekter i thoraxveggen samt intrakardiell reparasjon og reparasjon av hovedkar.

KONTRAINDIKASJONER:

SUPPLE PERI-GUARD er ikke utviklet, solgt eller tiltenkt for annen bruk enn den som er indikert.

Ikke bruk SUPPLE PERI-GUARD på pasienter med en kjent sensitivitet til bovint materiale.

BIVIRKNINGER:

Som med enhver kirurgisk prosedyre er dehiscens på operasjonsstedet, hematomb, serom, feber og infeksjon mulige komplikasjoner. Andre potensielle komplikasjoner spesifikke for vaskulatur- og

hjerterelaterte prosedyrer inkluderer, men er ikke begrenset til: død, hjerteinfarkt, slag, ruptur av lappen, aneurisme/pseudoaneurisme, trombose, okklusjon eller stenose. Overvåk pasienten for bivirkninger og ta egnert terapeutisk tiltak.

Hvis produktet ikke skylles, kan det føre til en steril betennelsesreaksjon (se Advarsler og Skylleprosedyre).

Effekten på langsiktig kirurgisk utfall av å skade bovin epikardium ved kontakt med kjemikalier eller stoffer (annet enn saltvann), ved frysing eller ved eksponering for sterilisering med damp, gass (etylenglikol) eller stråling er ikke undersøkt (se Advarsler).

Bruk av produktet etter at steriliteten er kompromittert, kan føre til infeksjon (se Advarsler).

Når det brukes som en bioprostetisk hjerteklaff, har bovin epikardium blitt rapportert å vise mekanisk disrupsjon av fliker og mineralisering som fører til tidlig svikt i enkelte tilfeller.

Når bovin epikardium brukes til lukking av hjerteposen, er det rapportert tilfeller av epikardielle betennelsesreaksjoner og adhesjoner av det bovine epikardiet til hjertet. Perikardielle adhesjoner kan vanskelig gjøre gjentatt sternotomi.

Når det brukes til å korrigere enkel fullstendig transposisjon av hovedarteriene med perikardiumforsterkning av lungevenekanalen, er bovin perikardium rapportert å vise kalsifisering, betennelse og dannelse av fibrøst vev som hindret venestrommen fra lungene.

Når brukt i dyrestudier for lukking av hjerteposen, er bovin perikardium rapportert å vise tegn på kalsifisering. Dyrestudier har rapportert histologiske tegn på forringelse av implantert bovin perikardium. Funnene inkluderer aktiv fagocytose med tilhørende kronisk inflamatorisk infiltrat og dannelse av kjempecelleinfiltrat ved grensesnittet mellom bovin perikardium og omliggende verstsvev (med fokal forringelse av implantatets kollagen) som samsvarer med en verstsorganisme-kontra-transplantatreaksjon.

Forekomsten av reaksjoner hos verstsorganismen (kalsifisering, infeksjon, avstøtning, adhesjon og hematologisk kompatibilitet) ved bruk for brokkreparasjon er ikke undersøkt.

Fullstendig hjerteblokk og fullstendig høyre grenblokk er rapportert for prosedyrer som involverer hjertereparasjon i nærheten av de atrioventrikulære grenbuntene, først og fremst for reparasjon av atruell septumdefekt.

Glutaraldehydbehandlet bovin perikardium kan gjennomgå akselerert kalsifiserende infiltrasjon hos pasienter med høy kalsiummetabolsk aktivitet (f.eks. barn). Dette er ikke nødvendigvis et problem når lappen er utsatt for systoliske trykk.

ADVARSLER:

Skylleprosedyren må følges. Manglende overholdelse av dette kan føre til en betennelsesreaksjon i det tilstøtende verstsvevet. Ikke hell oppbevaringsløsningen i skyllebadet.

For å unngå skade på produktet skal det ikke eksponeres for noen andre kjemikalier eller stoffer enn dem som er angitt i denne skylleprosedyren. Antimykotika (soppdrepende midler) må ikke komme i kontakt med SUPPLE PERI-GUARD siden de antas å endre tverrbindingsegenskapene til vev fiksert i aldehydpreparerater.

Skal ikke fryses. Det kan føre til skade på den sterile barrieren. Skal ikke brukes hvis fryseindikatoren er aktivert.

Produktet må holdes fuktig til enhver tid.

Ikke bruk SUPPLE PERI-GUARD på pasienter med en kjent sensitivitet til bovin materiale.

Synovis-produkter har ulike egenskaper. Erstatning av ett produkt med et annet kan være skadelig for pasienten.

Skal ikke resteriliseres. Skal ikke utsettes for sterilisering med damp, gass (etylenoksid) eller stråling siden disse kan skade SUPPLE PERI-GUARD.

Skal ikke brukes hvis beholderen ikke er skikkelig forseglet før den åpnes, siden steriliteten kan være kompromittert. Beholderen skal ikke plasseres i et sterilt felt siden utsiden av beholderen ikke er steril. Dette produktet er kun til engangsbruk. Når beholderens forseglingsring er brutt, skal produktet brukes umiddelbart. Du må ikke forsegle beholderen igjen eller gjenbruke SUPPLE PERI-GUARD. Eventuelle ubrukede biter med SUPPLE PERI-GUARD må kasseres som biologisk farlig avfall. Hvis disse advarslene ikke overholdes, kan det føre til kirurgisk infeksjon.

Klinisk erfaring med hjerteklaffer av glutaraldehydfiksert xenograft fra svin indikerer at fiksert vev kan være utsatt for forsiktig angrep fra kroppen og påfølgende vefsforringelse. Tilsvarende kan glutaraldehydfiksert bovin perikardium være utsatt for forsiktig forringelse. Fordelene med bruk av dette vevet ved kardiovaskulær reparasjon eller reparasjon av bløtvevsdefekter må veies mot den mulige risikoen for aneurisme eller blødning eller svekkelse av lappen som følge av vefsforringelse.

FORHOLDSREGLER:

Skall kirurgiske hansker for å fjerne hanskepulver før berøring av SUPPLE PERI-GUARD.

Før operasjonen skal pasienten eller deres representant informeres om komplikasjoner som kan være forbundet med bruk av dette produktet.

BRUKSANVISNING:

I. SKYLLEPROSEODYRE

1. Ta den indre beholderen ut av den ytre pappemballasjen. Beholderen skal ikke plasseres i det sterile feltet.

2. Undersøk fryseindikatoren plassert på innsiden av lokket til den ytre pappemballasjen. Produktet skal ikke brukes hvis indikatoren er aktivert.
3. Inspiser beholderen og emballasjen. Verifisert at krympeplasten og den sabotasjesikre tapen er intakt. Skal ikke brukes hvis det er tegn på tukling, fukt eller lekkasje.
4. Åpne den indre beholderen. Bruk steril, atraumatisk tang til å gripe kanten på lappen og ta den ut av beholderen med aseptisk teknikk. Skall kirurgiske hansker for å fjerne hanskepulver før berøring av lappen.
5. Nedsenk og agiter SUPPLE PERI-GUARD i minst 3 minutter i et sterilt bekken med 500 ml steril fysiologisk saltløsning (0,9 % NaCl). Ikke hell oppbevaringsløsningen i den sterile fysiologiske saltløsningen. Etter kirurgens skjønn kan skylleløsningen på 500 ml inneholde ett av følgende antibiotika: ampicillin og gentamicin, bacitracin, cefotaksim, neomycin og vankomycin. Testing har vist at SUPPLE PERI-GUARD ikke påvirkes negativt av behandling med de oppgitte antibiotikaene. Effekten av andre antibiotika på SUPPLE PERI-GUARD er ikke testet. Langtidsvirkningene av antibiotikabehandlinger på SUPPLE PERI-GUARD er ikke vurdert. Antibiotika skal ikke brukes i strid med antibiotikaprodusentens instruksjoner.
6. Hold lappen nedsenket i sterilt saltvann til den skal brukes.
LAPPEN MÅ HOLDES FUKTIG TIL ENHVER TID.

II. IMPLANTERINGSINSTRUKSJONER

1. Lappen kan tilpasses under operasjonen for å tilfredsstille kirurgens behov.
2. Undersøk begges sider av SUPPLE PERI-GUARD-lappen visuelt. Hvis én side synes å være glattere, implanterer du den glattere flaten slik at den vender mot overflaten med blodstrømning.

3. SUPPLE PERI-GUARD kan sutureres, klipses eller stiftes til kanten av vertsvevet eller karet.
4. Ved implantering med sutur skal suturstingene settes 2 til 3 millimeter fra kanten av transplantatet.
5. Transplantatet skal påføres og festes omhyggelig for å oppnå best resultat.
6. Kasser eventuelle ubrukte biter med SUPPLE PERI-GUARD som biologisk farlig avfall.
SUPPLE PERI-GUARD kan ikke resteriliseres eller gjenbrukes.

OPPBEVARING:

Skal ikke frysес. Oppbevares ved romtemperatur 20–25 °C (68–77 °F).

KASSERING:

Enhver emballasje eller komponenter som er eksponert for humant vev / humane væsker, skal kasseres i henhold til sykehusets protokoller. Eventuelle åpnede, ubrukte komponenter skal kasseres grunnet kompromittert sterilitet.

GARANTIFRASKRIVELSE:

Synovis Life Technologies, Inc. (SLT) (et datterselskap av Baxter International Inc.) garanterer at rimelig akt somhet er utøvet i produksjonen av denne enheten. Som følge av biologiske forskjeller hos personer er intet produkt 100 % effektivt under alle omstendigheter. På grunn av dette og siden SLT ikke har kontroll over omstendighetene denne enheten brukes under, pasientens diagnostikk, anvendelsesmetode eller håndtering etter at den er ute av SLTs besittelse, garanterer SLT verken god virkning eller mot dårlig virkning som følge av bruk. SLT vil erstatte enhver enhet som er defekt ved forsendelse. Ingen representant for SLT kan forandre noe av det foregående, eller påta seg ytterligere ansvar eller garanti i forbindelse med denne enheten.

Eтикетlerde Başvurulan Semboller

ABD FD&C (Gıda, İlaç ve Kozmetik) Yasası Uyarınca Sembol Sözlüğü:

Standart	Sembol	Sembolün Başlığı	Sembolün Anlamı	Sembolün Numarası
ISO 15223-1*		Üretici	Üretici	5.1.1
ISO 15223-1		Avrupa Topluluğu'ndaki yetkili temsilci	Avrupa Topluluğu'ndaki yetkili temsilci	5.1.2
ISO 15223-1		Son kullanma tarihi	Son kullanma tarihi	5.1.4
ISO 15223-1		Parti kodu	Lot numarası	5.1.5
ISO 15223-1		Katalog numarası	Katalog numarası	5.1.6
ISO 15223-1		Aseptik işleme teknikleri kullanılarak sterilize edildi	Aseptik işleme teknikleri kullanılarak sterilize edildi	5.2.2
ISO 15223-1		Yeniden sterilize etmeyin	Yeniden sterilize etmeyin	5.2.6
ISO 15223-1		Ambalaj hasar görmüşse kullanmayın	Ürün steril bariyeri veya paketi hasar görmüşse kullanmayın	5.2.8

Standart	Sembol	Sembolün Başlığı	Sembolün Anlamı	Sembolün Numarası
ISO 15223-1		Sıcaklık sınırı	Kontrollü oda sıcaklığında saklayın	5.3.7
ISO 15223-1		Yeniden kullanmayın	Yeniden kullanmayın	5.4.2
ISO 15223-1		Kullanım talimatına başvurun	Kullanım talimatına başvurun	5.4.3
ISO 15223-1		Dikkat	Dikkat: Uyarı ve önlem bilgileri için kullanım talimatına bakınız	5.4.4
		CONTENT	İçerik	
		Rx Only	Dikkat: Federal ABD yasaları, bu cihazın satışını hekim tarafından veya talimatıyla gerçekleştirilecek şekilde sınırlamıştır	

*ISO 15223-1: 2016, Tıbbi Cihazlar- Sağlanacak tıbbi cihaz etiketleri etiketleri ve bilgileriyle kullanılacak semboller - Bölüm 1: Genel gereklilikler

Ürün belgelerindeki ABD FD&C (Gıda, İlaç ve Kozmetik) Yasası uyarınca zorunlu olmayan ek semboller:

Sembol	Sembolün Anlamı
MADE IN THE U.S.A.	ABD'de üretilmiştir
PN	Üretici parça numarası
DO NOT FREEZE	Dondurmayın
BOVINE	Bu ürün sığırlardan elde edilmektedir
MODEL	Model numarası
SEE IFU FOR SYMBOL DEFINITIONS	Sembol tanımları için Kullanım Kılavuzuna bakınız

TANIM:

SUPPLE PERI-GUARD, glutaraldehit ile çapraz bağlanmış bovin perikardiyumdan hazırlanmaktadır. Perikardiyum, Amerika Birleşik Devletleri menşeli sığirlardan elde edilir. SUPPLE PERI-GUARD, etanol ve propilen oksit kullanılarak kimyasal olarak sterilize edilir. SUPPLE PERI-GUARD, 20-25 °C'de minimum 60 dakika boyunca 1 molar sodyum hidroksit ile işleme alınmaktadır.

SUPPLE PERI-GUARD, propilen oksit içeren steril, pirojenik olmayan su ile dolu bir kap içinde paketlenir. Açılmamış, hasar görmemiş kabın içeriği sterilidir.

SUPPLE PERI-GUARD, MR Güvenlidir.

SUPPLE PERI-GUARD, hayvan dokusunu kullanır; hastanın herhangi bir prosedürden önce bilgilendirilmesi gereklidir.

SUPPLE PERI-GUARD Ürün Modelleri ve Boyutları

SUPPLE PERI-GUARD Model Numarası	Boyut (cm)
PC-0404SN	4X4
PC-0608SN	6X8
PC-0814SN	8X14
PC-1016SN	10X16

ENDİKASYONLAR:

Perikardiyal kapanmanın yanı sıra torasik duvar kusurları ile intrakardiyak ve büyük damar onarımı içeren yumuşak doku eksiklikleri için protez olarak kullanım içindir.

KONTRENDİKASYONLAR:

SUPPLE PERI-GUARD, belirtilenler dışında kullanım için tasarlanmamıştır, satılmaz veya kullanılması amaçlanmamıştır.

Bovin materyaline karşı bilinen bir duyarlılığı olan hastalarda SUPPLE PERI-GUARD kullanmayın.

ADVERS REAKSİYONLAR:

Herhangi bir cerrahi prosedürde olduğu gibi cerrahi bölgede ayrılma, hematom, seroma, ateş ve enfeksiyon olası komplikasyonlardır. Vasküler ve kardiyak bağlantılı prosedürlere özgü diğer potansiyel

komplikasyonlar arasında, bunlarla sınırlı olmamak üzere: ölüm, miyokard enfarktüsü, strok, yama ruptürü, anevrizma/psödoanevrizma, tromboz, oklüzyon veya stenoz vardır. Hastayı advers reaksiyonlar açısından izleyin ve uygun terapötik önlemleri alın.

Ürünün yikanmaması, steril bir inflamatuvar reaksiyona neden olabilir (bkz. Uyarılar ve Durulama Prosedürü).

Kimyasallar veya maddelerle (salin dışında), dondurarak veya buhara, gaza (etilen oksit) veya radyasyonla sterilizasyona maruz bırakılarak, bovin perikardiyumuna zarar vermenin uzun süreli cerrahi sonucu üzerindeki etkisi araştırılmamıştır (bkz. Uyarılar).

Sterilliğe uymamanın ardından ürünün kullanılması enfeksiyona neden olabilir (bkz. Uyarılar).

Biyoprotez kalp kapağı olarak kullanıldığından bovin perikardiyumun yapraklıklarda mekanik bozulma ve bazı durumlarda erken başarısızlıkla sonuçlanan mineralizasyon gösterdiği bildirilmiştir.

Bovin perikardiyumu, perikardiyal kapatma için kullanıldığından epikardiyal inflamatuvar reaksiyonlara dair vakalar ve bovin perikardiyumun kalp adhezyonları bildirilmiştir. Perikardiyal adhezyonlar tekrar sternotominin zorluğunu artırabilir.

Pulmoner venöz kanalın perikardiyum büyütmesi ile büyük arterlerin basit tam transpozisyonunu düzeltmek için kullanıldığından bovin perikardiyumun kalsifikasyon, inflamasyon ve pulmoner venöz akışı engelleyen fibröz doku oluşumunu gösterdiği bildirilmiştir.

Hayvan çalışmalarında perikardiyal kapanma için kullanıldığından bovin perikardiyumun kireçlenme belirtileri gösterdiği bildirilmiştir. Hayvan çalışmaları, implante edilmiş bovin perikardiyumun histolojik olarak kötüleştiğini bildirmiştir. Bulgular arasında eşlik eden kronik inflamatuvar infiltrat ile aktif fagositozu ve bir konağa karşı graft reaksiyonu ile tutarlı olarak, bovin perikardiyumu ve

çevreleyen konak dokular arasındaki arayüzde (implant kollajeninin fokal bozunmasıyla) büyük hücre infiltrasyonunun oluşumu vardır.

Fitik onarımı için kullanım sırasında host reaksiyonlarının (kireçlenme, enfeksiyon, reddetme, adhezyon ve hematolojik uyumluluk) insidans oranları araştırılmamıştır.

Atrial ventriküler ileti demetlerinin yakınında kardiyak onarımı içeren prosedürler için, özellikle atrial septal kusurların onarımı için tam kalp bloğu ve tam sağ dal bloğu bildirilmiştir.

Glutaraldehit ile tedavi edilen bovin perikardiyumu, kalsiyum metabolik etkinliği yüksek olan hastalarda (örn., çocuklar) hızlandırılmış kalsifik infiltrasyondan geçebilir. Bu, yamanın sistolik basınçlara maruz kaldığı durumlarda bir sorun teşkil etmeyebilir.

UYARILAR:

Durulama Prosedürünün izlenmesi gereklidir, aksi halde bitişik host dokuda steril bir inflamatuvar reaksiyon görülebilir. Saklama solusyonunu, durulama banyosuna dökmeyin.

Ürünün hasar görmesini önlemek için, bu Durulama Prosedüründe belirtilenler dışında kimyasallara veya maddelere maruz bırakmayın. Antimikotiklerin (anti-fungallerin), aldehit müstahzarlarında sabitlenmiş dokunun çapraz bağ özelliklerini değiştirdiklerine inanılan SUPPLE PERI-GUARD ile temas etmemesi gereklidir.

Dondurmayın. Steril bariyerde hasar görülebilir. Donma göstergesinin etkinleştirilmiş olması halinde kullanmayın.

Ürünün her zaman nemli kalması gereklidir.

Bovin materyaline karşı bilinen bir duyarlılığı olan hastalarda SUPPLE PERI-GUARD kullanmayın.

Synovis ürünleri farklılık gösterir; bir ürünün başka bir ürünle değiştirilmesi hasta için zararlı olabilir.

Yeniden sterilize etmeyin. SUPPLE PERI-GUARD'a zarar verebileceğinden buhar, gaz (etilen oksit) veya radyasyonla sterilizasyon işleminden geçirmeyin.

Steril durum için risk teşkil edebileceğinden dolayı kabin açılmadan önce uygun şekilde kapatılmamış olması durumunda kullanmayın. Kabin dış kısmı steril olmadığından dolayı kabı steril alanda bırakmayın. Bu ürün sadece tek kullanımichtir. Kap mührü kırıldığında vakit kaybetmeden kullanın, kabı yeniden kapatmayın veya SUPPLE PERI-GUARD'ı tekrar kullanmayın. Kullanılmayan SUPPLE PERI-GUARD parçalarının biyolojik olarak tehlikeli atık olarak atılması gereklidir. Bu uyarılara uyulmaması, cerrahi enfeksiyona yol açabilir.

Glutaraldehit ile sabitlenmiş domuz ksenogreft kalp kapakçıklarıyla ilgili klinik deneyim, sabit dokunun vücut tarafından gecikmiş saldırya ve ardından doku bozulmasına maruz kalabileceğini göstermektedir. Benzer bir şekilde, glutaraldehit ile sabitlenmiş bovin perikardiyumu gecikmiş bozulmaya maruz kalabilir. Bu dokunun kardiyovasküler onarımında veya yumuşak doku eksikliklerinin onarımında kullanılmasına dair faydalıların doku bozulmasından kaynaklanan olası anevrizma veya kanama ya da yama zayıflaması riskine karşı düşünülmeli gereklidir.

ÖNLEMLER:

SUPPLE PERI-GUARD'a dokunmadan önce eldivenin tozunu çıkarmak için cerrahi eldivenleri durulayın. Ameliyattan önce, hasta adayları veya temsilcilerinin bu ürünün kullanımıyla ilişkili olabilecek komplikasyonlar hakkında bilgilendirilmesi gereklidir.

KULLANIM TALİMATI:

I. DURULAMA PROSEDÜRÜ

1. İç kabı dış karton paketten çıkarın. Kabı steril alana yerleştirmeyin.
2. Dış karton paketine ait kapağın içinde bulunan donma göstergesini inceleyin. Etkin olmuşsa kullanmayın.
3. Kabı ve paketi inceleyin. Şrinkli ambalajın ve emniyet belirteç bandının sağlam olduğunu doğrulayın. Onaysız açılma, nem veya sızıntı kanıtı varsa kullanmayın.
4. İç kabı açın. Yamanın kenarını kavramak ve aseptik teknik kullanarak kabından çıkarmak için steril, atravmatik forseps kullanın. Yamaya dokunmadan önce eldivenin tozunu çıkarmak için cerrahi eldivenleri durulayın.
5. SUPPLE PERI-GUARD'ı 500 ml'lik steril fizyolojik salin (%0,9 NaCl) içeren steril bir küvete daldırın ve minimum 3 dakika boyunca çalkalayın. Saklama solüsyonunu steril fizyolojik saline dökmeyin. Cerrahın takdirine bağlı olarak 500 ml'lik durulama solüsyonu, aşağıdaki antibiyotik tedavilerinden birini içerebilir: ampisilin ve gentamisin, basitrasin, sefazolin, sefotaksim, neomisin ve vankomisin. Testler, SUPPLE PERI-GUARD'in listelenen antibiyotiklerle tedaviden olumsuz etkilenmediğini göstermiştir. Diğer antibiyotiklerin SUPPLE PERI-GUARD üzerindeki etkileri test edilmemiştir. Antibiyotik tedavilerinin SUPPLE PERI-GUARD üzerindeki uzun süreli etkileri değerlendirilmemiştir. Antibiyotik üreticisinin talimatı dışında antibiyotik kullanmayın.
6. Yamayı kullanıma hazır olana kadar steril saline batırılmış halde tutun.
YAMANIN HER ZAMAN NEMLİ KALMASI GEREKİR.

II. İMPLANT TALİMATI

1. Yama, cerrahın ihtiyaçlarını karşılamak için ameliyat sırasında uygun hale getirilebilir.
2. SUPPLE PERI-GUARD yamasının her iki tarafını görsel olarak inceleyin. Bir tarafın daha pürüzsüz görünmesi halinde daha pürüzsüz yüzeyi kan akış yüzeyine bakacak şekilde vücuda yerleştirin.
3. SUPPLE PERI-GUARD, host doku veya damarın kenarına dikilebilir, klips ile tutturulabilir veya zımbalanabilir.
4. Sütür ile vücuda yerleştirirken, sütür kavramalarnın greftin kenarından 2-3 milimetre alınması gereklidir.
5. En iyi sonuçları elde etmek için greftin dikkatlice uygulanması ve yerine sabitlenmesi gereklidir.
6. Kullanılmayan SUPPLE PERI-GUARD parçalarını biyolojik tehlikeli atık olarak atın. SUPPLE PERI-GUARD tekrar sterilize edilemez veya tekrar kullanılamaz.

SAKLAMA:

Dondurmayın. 20 °C - 25 °C (68 °F - 77 °F) oda sıcaklığında saklayın.

ATMA:

İnsan dokusuna/sivilarına maruz kalan herhangi bir paketin veya bileşenin hastane protokollerine göre atılması gereklidir. Açılmış, kullanılmamış bileşenlerin steril durumun bozulmasından dolayı atılması gereklidir.

GARANTİLERİN REDDİ:

Baxter International Inc.'nin bağlı şirketi olan Synovis Life Technologies Inc. (SLT), bu cihazın üretiminde makul düzeyde özen gösterildiğini garanti eder. Bireylerdeki biyolojik farklılıkların bir sonucu olarak hiçbir ürün her koşulda %100 etkili değildir. Bu durumdan dolayı ve SLT'nin, cihaz kullanımı, hastanın tanısı, uygulama yöntemleri veya cihaz kendi mülkiyetinden çıktıktan sonra muamele gördüğü

koşullar üzerinde hiçbir kontrolü olmadığından SLT, kullanımından sonra iyi bir etki ya da sağıksız bir etkiye karşı garanti vermez. SLT, nakliye edildiği sırada hasarlı olan her türlü cihazı değiştirecektir. SLT'nin hiçbir temsilcisi, bu cihazla bağlantılı olarak, yukarıda yazılanların hiçbirini değiştiremez ya da hiçbir ilave yükümlülük ya da sorumluluk üstlenemez.

Σύμβολα που αναφέρονται στην επισήμανση

Πρότυπο	Σύμβολο	Τίτλος συμβόλου	Σημασία συμβόλου	Αριθμός συμβόλου
ISO 15223-1*		Κατασκευαστής	Κατασκευαστής	5.1.1
ISO 15223-1		Εξουσιοδοτημένος αντιπρόσωπος στην Ευρωπαϊκή Κοινότητα	Εξουσιοδοτημένος αντιπρόσωπος στην Ευρωπαϊκή Κοινότητα	5.1.2
ISO 15223-1		Ημερομηνία λήξης	Ημερομηνία λήξης	5.1.4
ISO 15223-1		Αριθμός παρτίδας	Αριθμός παρτίδας	5.1.5
ISO 15223-1		Αριθμός καταλόγου	Αριθμός καταλόγου	5.1.6
ISO 15223-1		Αποστειρωμένο με χρήση άσηπτων τεχνικών επεξεργασίας	Αποστειρωμένο με χρήση άσηπτων τεχνικών επεξεργασίας	5.2.2
ISO 15223-1		Να μην επαναποστειρώνεται	Να μην επαναποστειρώνεται	5.2.6
ISO 15223-1		Να μη χρησιμοποιείται σε περίπτωση που η συσκευασία έχει υποστεί ζημιά	Να μη χρησιμοποιείται σε περίπτωση που η ακεραιότητα του στείρου φραγμού ή της συσκευασίας του προϊόντος δεν είναι άθικτη	5.2.8

Πρότυπο	Σύμβολο	Τίτλος συμβόλου	Σημασία συμβόλου	Αριθμός συμβόλου
ISO 15223-1		Όριο θερμοκρασίας	Να φυλάσσεται σε ελεγχόμενη θερμοκρασία δωματίου	5.3.7
ISO 15223-1		Να μην επαναχρησιμοποιείται	Να μην επαναχρησιμοποιείται	5.4.2
ISO 15223-1		Συμβουλευτείτε τις οδηγίες χρήσης	Συμβουλευτείτε τις οδηγίες χρήσης	5.4.3
ISO 15223-1		Προσοχή	Προσοχή: Συμβουλευτείτε τις οδηγίες χρήσης για πληροφορίες σχετικά με τις προειδοποιήσεις και τις προφυλάξεις	5.4.4
		CONTENT	Περιεχόμενο	
		Rx Only	Προσοχή: Η ομοσπονδιακή νομοθεσία (των Η.Π.Α.) επιτρέπει την πώληση αυτού του τεχνολογικού προϊόντος μόνο από ιατρό ή κατόπιν εντολής ιατρού	

*ISO 15223-1: 2016, Ιατροτεχνολογικά προϊόντα-Σύμβολα που πρέπει να χρησιμοποιούνται με τις ετικέτες, την επισήμανση και τις πληροφορίες που πρέπει να παρέχονται για ιατροτεχνολογικά προϊόντα, Μέρος 1: Γενικές απαιτήσεις

Πρόσθετα σύμβολα στην επισήμανση του προϊόντος που δεν απαιτούνται από τον ομοσπονδιακό νόμο των Η.Π.Α. περί τροφίμων, φαρμάκων και καλλυντικών:

Σύμβολο	Σημασία συμβόλου
MADE IN THE U.S.A.	Κατασκευασμένο στις Η.Π.Α.
PN	Αριθμός εξαρτήματος κατασκευαστή
DO NOT FREEZE	Μην καταψύχετε
BOVINE	Αυτό το προϊόν προέρχεται από βοοειδή
MODEL	Αριθμός μοντέλου
SEE IFU FOR SYMBOL DEFINITIONS	Βλ. τις οδηγίες χρήσης για τους ορισμούς των συμβόλων

ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ:

Το SUPPLE PERI-GUARD παρασκευάζεται από βόειο περικάρδιο το οποίο είναι διασυνδεδεμένο με γλουταραλδεύδη. Το περικάρδιο προέρχεται από βοοειδή καταγωγής Ηνωμένων Πολιτειών. Το SUPPLE PERI-GUARD αποστειρώνεται χημικά με χρήση αιθανόλης και προπυλενοξειδίου. Το SUPPLE PERI-GUARD έχει υποστεί επεξεργασία με 1 γραμμομόριο υδροξείδιου του νατρίου για τουλάχιστον 60 λεπτά στους 20 - 25 °C.

To SUPPLE PERI-GUARD συσκευάζεται σε δοχείο γεμάτο με στείρο, μη πυρετογόνο νερό που περιέχει προπυλενοξείδιο. Τα περιεχόμενα του κλειστού, άθικτου δοχείου είναι στείρα.

To SUPPLE PERI-GUARD είναι ασφαλές για μαγνητική τομογραφία.

To SUPPLE PERI-GUARD χρησιμοποιεί ζωικό ιστό. Ο ασθενής πρέπει να ενημερωθεί πριν από οποιαδήποτε διαδικασία.

Μοντέλα και μεγέθη προϊόντος SUPPLE PERI-GUARD

Αριθμός μοντέλου SUPPLE PERI-GUARD	Μέγεθος (cm)
PC-0404SN	4X4
PC-0608SN	6X8
PC-0814SN	8X14
PC-1016SN	10X16

ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ:

Για χρήση ως πρόσθεση για σύγκλειση του περικαρδίου και ελλειμμάτων μαλακών ιστών που περιλαμβάνουν: ελλείμματα θωρακικού τοιχώματος και ενδοκαρδιακή αποκατάσταση και αποκατάσταση μεγάλων αγγείων.

ΑΝΤΕΝΔΕΙΞΕΙΣ:

Το SUPPLE PERI-GUARD δεν έχει σχεδιαστεί, δεν πωλείται και δεν προορίζεται για άλλη χρήση πέραν της ενδεδειγμένης.

Μη χρησιμοποιείτε το SUPPLE PERI-GUARD σε ασθενείς με γνωστή ευαισθησία σε υλικό βόειας προέλευσης.



ΑΝΕΠΙΘΥΜΗΤΕΣ ΑΝΤΙΔΡΑΣΕΙΣ:

Όπως συμβαίνει με οποιαδήποτε χειρουργική επέμβαση, διάνοιξη στο σημείο της επέμβασης, αιμάτωμα, ορώδης συλλογή, πυρετός και λοίμωξη είναι πιθανές επιπλοκές. Άλλες πιθανές επιπλοκές που σχετίζονται ειδικά με διαδικασίες που αφορούν αγγεία και την καρδιά περιλαμβάνουν, μεταξύ άλλων: θάνατο, έμφραγμα του μυοκαρδίου, εγκεφαλικό επεισόδιο, ρήξη του επιθέματος, ανεύρυσμα/ψευδοανεύρυσμα, θρόμβωση, απόφραξη ή στένωση. Παρακολουθείτε τον ασθενή για ανεπιθύμητες ενέργειες και εφαρμόστε την κατάλληλη θεραπευτική προσέγγιση.

Η παράλειψη έκπλυσης του προϊόντος μπορεί να οδηγήσει σε στείρα φλεγμονώδη αντίδραση (βλ.

Προειδοποίησις και Διαδικασία έκπλυσης).

Η επίδραση στην μακροπρόθεσμη χειρουργική έκβαση της πρόκλησης ζημιάς στο βόειο περικάρδιο από επαφή με χημικές ή άλλες ουσίες (εκτός από φυσιολογικό ορό), από πάγωμα ή από έκθεση σε ατμό, αέριο (οξείδιο του αιθυλενίου) ή αποστείρωση με ακτινοβολία (βλ. Προειδοποίησις) δεν έχει διερευνηθεί.

Η χρήση του προϊόντος εάν έχει διακυβευτεί η στειρότητα μπορεί να οδηγήσει σε λοίμωξη (βλ. Προειδοποίησις).

Όταν χρησιμοποιείται ως βιοπροσθετική καρδιακή βαλβίδα, το βόειο περικάρδιο έχει αναφερθεί ότι παρουσιάζει μηχανική ρήξη των γλωχίνων και ασβεστοποίηση με αποτέλεσμα πρόωρες αστοχίες, σε ορισμένες περιπτώσεις.

Όταν χρησιμοποιείται βόειο περικάρδιο για σύγκλειση του περικαρδίου, έχουν αναφερθεί περιστατικά επικαρδιακών φλεγμονώδων αντιδράσεων και συμφύσεων του βόειου περικαρδίου με την καρδιά. Οι περικαρδιακές συμφύσεις μπορεί να αυξήσουν τη δυσκολία επαναληπτικής στερνοτομής.

Όταν χρησιμοποιείται για απλή πλήρη αντιμετάθεση των μεγάλων αρτηριών με περικαρδιακή επαύξηση του καναλιού της πνευμονικής φλέβας, έχει αναφερθεί ότι το βόειο περικάρδιο εμφανίζει ασβεστοποίηση, φλεγμονή και σχηματισμό ινώδους ιστού που εμπόδισε τη ροή στην πνευμονική φλέβα.

Κατά τη χρήση σε μελέτες σε ζώα για σύγκλειση του περικαρδίου, έχει αναφερθεί ότι το βόειο περικάρδιο εμφανίζει σημάδια ασβεστοποίησης. Μελέτες σε ζώα ανέφεραν ιστολογικά σημάδια επιδείνωσης του εμφυτευμένου βόειου περικαρδίου. Τα ευρήματα περιλαμβάνουν ενεργή φαγοκυττάρωση με συνοδό χρόνιο φλεγμονώδες διήθημα και τον σχηματισμό διηθήσεων γιγαντιαίων κυττάρων στη διεπαφή μεταξύ του βόειου περικαρδίου και περιβαλλόντων ιστών ξενιστών (με εστιακή αποικοδόμηση του κολλαγόνου του εμφυτεύματος) σύμφωνα με την αντίδραση ξενιστή έναντι μοσχεύματος.

Τα ποσοστά επίπτωσης των αντιδράσεων του ξενιστή (ασβεστοποίηση, λοίμωξη, απόρριψη, συμφύσεις και αιματολογική συμβατότητα) κατά τη χρήση για την αποκατάσταση της κήλης δεν έχουν διερευνηθεί.

Έχει αναφερθεί πλήρης κολποκοιλιακός αποκλεισμός και πλήρης αποκλεισμός του δεξιού καρδιακού σκέλους για διαδικασίες που περιλαμβάνουν καρδιακή αποκατάσταση κοντά στα κολποκοιλιακά σκέλη αγωγιμότητας, κυρίως για την αποκατάσταση ελλειμμάτων του μεσοκολπικού διαφράγματος.

Βόειο περικάρδιο που έχει υποστεί επεξεργασία με γλουταραλδεύδη μπορεί να παρουσιάσει επιταχυνόμενη ασβέστωση σε ασθενείς με υψηλή μεταβολική δραστηριότητα ασβεστίου (π.χ. παιδιά). Αυτό μπορεί να μην είναι ανησυχητικό όταν το επίθεμα εκτίθεται σε συστολικές πιέσεις.

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΕΙΣ:

Πρέπει να ακολουθείται η διαδικασία έκπλυσης, διαφορετικά μπορεί να προκύψει στείρα φλεγμονώδης αντίδραση στον παρακείμενο ιστό του ξενιστή. Μη ρίχνετε το διάλυμα φύλαξης στο λουτρό έκπλυσης.

Για να αποφύγετε ζημιά στο προϊόν, μην το εκθέτετε σε χημικές ή άλλες ουσίες πέραν αυτών που καθορίζονται στην παρούσα διαδικασία έκπλυσης. Τα αντιμυκητιασικά δεν πρέπει να έρχονται σε επαφή με το SUPPLE PERI-GUARD, καθώς πιστεύεται ότι μεταβάλλουν τα χαρακτηριστικά διασύνδεσης ιστών μονιμοποιημένων σε παρασκευάσματα αλδεύδης.

Μην καταψύχετε. Μπορεί να προκληθεί ζημιά στον στείρο φραγμό. Μη χρησιμοποιείτε εάν η ένδειξη παγώματος είναι ενεργοποιημένη.

Το προϊόν πρέπει να παραμένει συνεχώς υγρό.

Μη χρησιμοποιείτε το SUPPLE PERI-GUARD σε ασθενείς με γνωστή ευαισθησία σε υλικό βόειας προέλευσης.

Τα προϊόντα Synovis διαφέρουν. Η αντικατάσταση ενός προϊόντος με άλλο μπορεί να είναι επιβλαβής για τον ασθενή.

Μην επαναποστειρώνετε. Μην υποβάλλετε σε αποστείρωση με ατμό, αέριο (οξείδιο του αιθυλενίου) ή με ακτινοβολία, καθώς μπορεί να προκληθεί ζημιά στο SUPPLE PERI-GUARD.

Μη χρησιμοποιείτε εάν το δοχείο δεν είναι σωστά σφραγισμένο πριν από το άνοιγμα, καθώς μπορεί να διακυβευτεί η στειρότητα. Μην τοποθετείτε το δοχείο σε στείρο πεδίο καθώς το εξωτερικό του δοχείου δεν είναι στείρο. Αυτό το προϊόν προορίζεται για μία χρήση μόνο. Αφού σπάσει η σφράγιση του δοχείου, χρησιμοποιήστε αμέσως, μη σφραγίσετε ξανά το δοχείο και μην ξαναχρησιμοποιήσετε το SUPPLE PERI-GUARD. Αχρησιμοποίητα τεμάχια SUPPLE PERI-GUARD πρέπει να απορρίπτονται ως βιολογικά επικίνδυνα απόβλητα. Η μη τήρηση αυτών των προειδοποιήσεων μπορεί να οδηγήσει σε χειρουργική λοίμωξη.

Η κλινική εμπειρία με καρδιακές βαλβίδες από χοίρειο ξενομόσχευμα μονιμοποιημένο σε γλουταραλδεύδη δείχνει ότι ο μονιμοποιημένος ιστός μπορεί να υποστεί όψιμη απόρριψη από το σώμα και επακόλουθη αλλοίωση του ιστού. Με παρόμοιο τρόπο, το μονιμοποιημένο σε γλουταραλδεύδη βόειο περικάρδιο μπορεί να υποστεί όψιμη αλλοίωση. Τα οφέλη από τη χρήση αυτού του ιστού σε καρδιαγγειακή αποκατάσταση ή σε αποκατάσταση ελλειμμάτων μαλακών ιστών πρέπει να σταθμίζονται έναντι του πιθανού κινδύνου ανευρύσματος ή αιμορραγίας ή εξασθένησης του επιθέματος λόγω ιστικής αλλοίωσης.

ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΙΣ:

Ξεπλύνετε τα χειρουργικά γάντια για να αφαιρέσετε τη σκόνη γαντιών πριν αγγίξετε το SUPPLE PERI-GUARD.

Πριν από τη χειρουργική επέμβαση, οι υποψήφιοι ασθενείς ή οι εκπρόσωποί τους θα πρέπει να ενημερώνονται για επιπλοκές που μπορεί να σχετίζονται με τη χρήση αυτού του προϊόντος.

ΟΔΗΓΙΕΣ ΧΡΗΣΗΣ:

I. ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΑ ΕΚΠΛΥΣΗΣ

1. Αφαιρέστε το εσωτερικό δοχείο από την εξωτερική χαρτονένια συσκευασία. Μην τοποθετείτε το δοχείο στο στείρο πεδίο.
2. Ελέγχετε την ένδειξη παγώματος που βρίσκεται στο εσωτερικό του καπακιού της εξωτερικής χαρτονένιας συσκευασίας. Εάν έχει ενεργοποιηθεί, μη χρησιμοποιήσετε το προϊόν.
3. Επιθεωρήστε το δοχείο και τη συσκευασία. Επιβεβαιώστε ότι το συρρικνωμένο περιτύλιγμα και η τανία σφράγισης ασφαλείας είναι άθικτα. Μη χρησιμοποιείτε εάν υπάρχουν ενδείξεις παραβίασης, υγρασίας ή διαρροής.
4. Ανοίξτε το εσωτερικό δοχείο. Χρησιμοποιήστε στέρια, ατραυματική λαβίδα για να πιάσετε την άκρη του επιθέματος και να το αφαιρέσετε από το δοχείο χρησιμοποιώντας άσηπη τεχνική. Ξεπλύνετε τα χειρουργικά γάντια για να αφαιρέσετε τη σκόνη γαντιών πριν αγγίξετε το επίθεμα.
5. Εμβυθίστε και ανακινήστε το SUPPLE PERI-GUARD, για τουλάχιστον 3 λεπτά, σε αποστειρωμένη λεκάνη που περιέχει 500 ml στείρου φυσιολογικού ορού (0,9% NaCl). Μη ρίχνετε το διάλυμα φύλαξης μέσα στον στείρο φυσιολογικό ορό. Κατά την κρίση του χειρουργού, το διάλυμα έκπλυσης των 500 ml μπορεί να περιέχει μία από τις ακόλουθες αντιβιοτικές θεραπείες: αμπικιλίνη και γενταμικίνη, βακιτρακίνη, κεφαζολίνη, κεφοταξίμη, νεομυκίνη και βανκομυκίνη. Δοκιμές έχουν δείξει ότι το SUPPLE PERI-GUARD δεν επηρεάζεται δυσμενώς από τη θεραπεία με τα αντιβιοτικά που αναφέρονται. Οι επιδράσεις άλλων αντιβιοτικών στο SUPPLE PERI-GUARD δεν έχουν δοκιμαστεί. Οι μακροχρόνιες επιδράσεις των

αντιβιοτικών θεραπειών στο SUPPLE PERI-GUARD δεν έχουν αξιολογηθεί. Μη χρησιμοποιείτε αντιβιοτικά σε αντίθεση με τις οδηγίες του κατασκευαστή αντιβιοτικών.

6. Διατηρήστε το επίθεμα εμβυθισμένο σε στείρο φυσιολογικό ορό μέχρι να είναι έτοιμο για χρήση.
ΤΟ ΕΠΙΘΕΜΑ ΠΡΕΠΕΙ ΝΑ ΠΑΡΑΜΕΝΕΙ ΣΥΝΕΧΩΣ ΥΓΡΟ.

II. ΟΔΗΓΙΕΣ ΕΜΦΥΤΕΥΣΗΣ

1. Το επίθεμα μπορεί να εξαπομικευτεί κατά τη διάρκεια της χειρουργικής επέμβασης για να καλύψει τις αινάγκες του χειρουργού.
2. Εξετάστε οπτικά και τις δύο πλευρές του επιθέματος SUPPLE PERI-GUARD. Εάν η μία πλευρά φαίνεται πιο ομαλή, εμφυτεύστε την πιο ομαλή επιφάνεια έτσι ώστε να είναι στραμμένη προς την επιφάνεια της αιματικής ροής.
3. Το SUPPLE PERI-GUARD μπορεί να στερεωθεί με ράμματα, κλιπ ή συνδετήρες στο χείλος του ιστού ή του αιγγείου ξενιστή.
4. Κατά την εμφύτευση με ράμματα, οι βελονιές των ραμμάτων θα πρέπει να ξεκινούν 2 με 3 χιλιοστά από το χείλος του μοσχεύματος.
5. Το μόσχευμα θα πρέπει να τοποθετείται και να στερεώνεται στη θέση του προσεκτικά για να επιτευχθούν βέλτιστα αποτελέσματα.
6. Απορρίψτε τυχόν αχρησιμοποίητα τεμάχια SUPPLE PERI-GUARD ως βιολογικά επικίνδυνα απόβλητα. Το SUPPLE PERI-GUARD δεν είναι δυνατόν να επαναποστειρωθεί ή να επαναχρησιμοποιηθεί.

ΦΥΛΑΞΗ:

Μην καταψύχετε. Φυλάσσετε σε θερμοκρασία δωματίου 20 °C - 25 °C (68 °F - 77 °F).

ΑΠΟΡΡΙΨΗ:

Συσκευασίες ή εξαρτήματα που έχουν εκτεθεί σε ανθρώπινο ιστό/υγρά θα πρέπει να απορρίπτονται σύμφωνα με το πρωτόκολλο του νοσοκομείου. Εξαρτήματα που έχουν ανοιχθεί αλλά δεν έχουν χρησιμοποιηθεί, θα πρέπει να απορρίπτονται λόγω παραβίασης της στειρότητας.

ΑΠΟΠΟΙΗΣΗ ΕΓΓΥΗΣΕΩΝ:

Η Synovis Life Technologies, Inc. (SLT) (θυγατρική της Baxter International Inc.) εγγυάται ότι έχει δοθεί εύλογη προσοχή κατά την κατασκευή αυτού του τεχνολογικού προϊόντος. Ως αποτέλεσμα βιολογικών διαφορών σε άτομα, κανένα προϊόν δεν είναι 100% αποτελεσματικό σε όλες τις περιστάσεις. Εξαιτίας αυτού του γεγονότος και δεδομένου ότι η SLT δεν μπορεί να ελέγχει τις συνθήκες υπό τις οποίες χρησιμοποιείται το τεχνολογικό προϊόν, τη διάγνωση του/της ασθενούς, τις μεθόδους χορήγησης ή χειρισμού του μετά την απομάκρυνσή του από την κατοχή της, η SLT δεν εγγυάται την καλή έκβαση ή τον αποκλεισμό κακής έκβασης μετά από τη χρήση του. Η SLT θα αντικαταστήσει οποιοδήποτε τεχνολογικό προϊόν είναι ελαπτωματικό κατά τον χρόνο αποστολής. Κανένας αντιπρόσωπος της SLT δεν μπορεί να αλλάξει τους προαναφερθέντες όρους ή να αναλάβει οποιαδήποτε πρόσθετη ευθύνη ή αρμοδιότητα αναφορικά με το παρόν τεχνολογικό προϊόν.

Merkinnöissä käytettävät symbolit

Symbolien selitykset Yhdysvaltain liitovelvollisen elintarvikkeita, lääkkeitä ja kosmetiikkaa koskevan lain mukaan (US FD&C Act):

Standardi	Symboli	Symbolin nimi	Symbolin merkitys	Symbolin numero
ISO 15223-1*		Valmistaja	Valmistaja	5.1.1
ISO 15223-1		Valtuutettu edustaja Euroopan yhteisössä	Valtuutettu edustaja Euroopan yhteisössä	5.1.2
ISO 15223-1		Käytettävä viimeistään	Käytettävä viimeistään	5.1.4
ISO 15223-1		Eräkoodi	Eränumero	5.1.5
ISO 15223-1		Luettelonumero	Luettelonumero	5.1.6
ISO 15223-1		Steriloitu aseptisilla prosessiteknikoilla	Steriloitu aseptisilla prosessiteknikoilla	5.2.2
ISO 15223-1		Ei saa steriloida uudelleen	Ei saa steriloida uudelleen	5.2.6
ISO 15223-1		Ei saa käyttää, jos pakaus on vaurioitunut	Ei saa käyttää, jos tuotteen steriliisuosa tai sen pakaus on vahingoittunut	5.2.8

Standardi	Symboli	Symbolin nimi	Symbolin merkitys	Symbolin numero
ISO 15223-1		Lämpötilaraja	Säilytettävä kontrolloidussa huoneenlämpötilassa	5.3.7
ISO 15223-1		Ei saa käyttää uudelleen	Ei saa käyttää uudelleen	5.4.2
ISO 15223-1		Lue käyttöohje	Lue käyttöohje	5.4.3
ISO 15223-1		Huomio	Huomio: Lue varoitus- ja varotoimittiedot käyttöohjeesta	5.4.4
		CONTENT		
		Rx Only		
				Sisältö
				Huomio: Yhdysvaltain liitovelvollisen lain mukaan tämän laitteen saa myydä vain lääkäri tai lääkärin määräyksestä

*ISO 15223-1: 2016 Terveydenhuollon laitteet ja tarvikkeet. Tuotemerkinnessä ja tuotetiedoissa esitettävät kuvatunnukset. Osa 1: Yleiset vaatimukset

Tuotemerkinnoissa esiintyvät muut symbolit, joita ei US FD&C Act -lain mukaan edellytetä:

Symboli	Symbolin merkitys
MADE IN THE U.S.A.	Valmistettu Yhdysvalloissa
PN	Valmistajan antama osanumero
DO NOT FREEZE	Ei saa jäädyttää
BOVINE	Tuote on peräisin nautakarjasta
MODEL	Mallinumero
SEE IFU FOR SYMBOL DEFINITIONS	Katso symbolien määritelmät käyttöohjeesta

KUVAUS:

SUPPLE PERI-GUARD on valmistettu naudan perikardiumista, joka on silloitettu glutaraldehydillä. Perikardium on tuotettu Yhdysvalloista peräisin olevasta nautakarjasta. SUPPLE PERI-GUARD on steriloitu kemiallisesti etanolia ja propeenioksidia käyttäen. SUPPLE PERI-GUARD on käsitetty 1-molaarisella natriumhydroksidilla vähintään 60 minuutin ajan 20–25 °C:ssa.

SUPPLE PERI-GUARD on pakattu säiliöön, joka on täytetty steriilillä, ei-pyrogeenisellä vedellä, joka sisältää propeenioksidia. Avaamattoman ja vauriottoman säiliön sisällys on sterili.

SUPPLE PERI-GUARD on turvallinen magneettikuvaussessa.

SUPPLE PERI-GUARD -tuotteessa käytetään eläinkudosta; potilaalle on tiedotettava asiasta ennen mitään toimenpiteitä.

SUPPLE PERI-GUARD -tuotemallit ja koot

SUPPLE PERI-GUARD -mallinumero	Koko (cm)
PC-0404SN	4 x 4
PC-0608SN	6 x 8
PC-0814SN	8 x 14
PC-1016SN	10 x 16

KÄYTÖAIHEET:

Käytetään proteesina perikardiumsulkuun ja pehmytkudosdefekteihin, joihin kuuluvat rintakehäseinämän defektit, sekä sydämensäiseen ja valtasuonen korjaukseen.

VASTA-AIHEET:

SUPPLE PERI-GUARD -tuotetta ei ole suunniteltu, myyty tai tarkoitettu muuhun kuin käyttöaiheiden mukaiseen käyttöön.

SUPPLE PERI-GUARD -tuotetta ei saa käyttää potilaille, joilla on tunnettu herkkyys nautamateriaalille.

HAITTAVAIKUTUKSET:

Kuten missä tahansa leikkaustoimenpiteessä, mahdollisiin komplikaatioihin kuuluvat leikkauksohdan aukeaminen, hematooma, serooma, kuume ja infektiö. Muita mahdollisia verisuonistoon ja sydämeen liittyville toimenpiteille ominaisia komplikaatioita ovat mm. seuraavat: kuolema, sydäninfarkti,

aivohalvaus, paikan repeämä, aneuryysma/valeaneuryysma, tromboosi, okkluusio tai stenoosi. Valvo potilasta haittavaikutusten varalta ja ryhdy tarvittaviin terapeuttiisiin toimiin.

Jos tuotetta ei huuhdella, seurauksena voi olla steriili tulehdusreaktio (ks. kohdat Varoitukset ja Huuhtelutoimenpiteet).

Naudan perikardiumin vaurioitumisen, joka johtuu kemikaalien tai aineiden (muut kuin keittosuolaliuos) kosketuksesta, jäätymisestä tai höyry-, kaasu- (eteenioksidi) tai säteilysteriloinnille altistumisesta, vaikuttaa pitkääkaiseen kirurgiseen hoitotulokseen ei ole tutkittu (ks. kohta Varoitukset).

Tuotteen käyttäminen steriiliyden vaarantumisen jälkeen voi johtaa infektioon (ks. kohta Varoitukset).

Kun naudan perikardiumia on käytetty biologisena sydänläppäproteesina, siinä on raportoitu esiintyvän läppäliuskojen mekaanista tuhoutumista ja mineralisaatiota, jotka voivat joissakin tapauksissa johtaa tuotteen varhaiseen pettämiseen.

Kun naudan perikardiumia on käytetty perikardiumsulkuun, on raportoitu tapauksista, joissa esiintyy epikardiaalisia tulehdusreaktioita ja naudan perikardiumin kiinnikkeitä sydämeen. Perikardiaaliset kiinnikkeet voivat lisätä uusintasternotomian vaikeutta.

Kun naudan perikardiumia on käytetty pelkän valtasuonten kokotransposition korjausleikkaukseen keuhkolaskimakanavan perikardiumaugmentoinnilla, naudan perikardiumin on raportoitu osoittavan kalkkiutumista, tulehdusta ja sidekudoksen muodostumista, joka on tukkinut keuhkolaskimovirtauksen.

Kun naudan perikardiumia on käytetty eläintutkimuksissa perikardiumsulkuun, sen on raportoitu osoittavan kalkkiutumisen merkkejä. Eläintutkimuksiin liittyen on raportoitu naudan implantoidun perikardiumin heikentymisen histologisia merkkejä. Löydöksiin kuuluvat aktiivinen fagosytoosi, johon liittyy krooninen tulehdusinfiltraatti, ja jättiläissoluinfiltraatin muodostuminen naudan perikardiumin ja

ympäröivien isäntäkudosten liitoskohdassa (johon liittyy implantikollageenin fokaalista tuhoutumista), jotka löydökset ovat yhtäpitäviä host-versus-graft-reaktion kanssa.

Isäntäreaktioiden (kalkkiutuminen, infektio, hyljintä, kiinnike ja hematologinen yhteensopivuus) esiintymistä heittää tyrän korjausleikkauksen aikana ei ole tutkittu.

Toimenpiteissä, joihin liittyy sydänleikkaus eteis-kammikimppujen lähellä, on raportoitu totaalikatkosesta ja täydellisestä oikeasta haarakatkosesta, erityisen huomionarvoisesti eteisvälineinäaukkojen korjausleikkauksiin liittyen.

Naudan glutaraldehydikäsitledyn perikardiumiin voi kohdistua kiihptynyt kalkki-infiltraatio potilailla, joilla on korkea kalkkimetabolia-aktiivisuus (esim. lapset). Tämä ei ehkä muodosta huolenaihetta silloin, kun paikka altistuu systolisille paineille.

VAROITUKSET:

Huuhtelutoimenpidettä tätyy noudattaa. Muussa tapauksessa voi seurata steriili tulehdusreaktio tuotteeseen liittyvässä isäntäkudoksessa. Säilytysliuosta ei saa kaataa huuhtelukylpyyn.

Tuotteen vaurioitumisen välttämiseksi tuotetta ei saa altistaa millekään muille kemikaaleille tai aineille kuin tässä huuhtelutoimenpiteessä nimetyille aineille. Antimykotitsia aineita (fungisidejä) ei saa päästää kosketukseen SUPPLE PERI-GUARD -tuotteen kanssa, sillä niiden uskotaan muuttavan aldehydivalmisteissa fiksoidun kudoksen silloiteominaisuksia.

Ei saa jäädyttää. Steriilisuoja voi vaurioitua jäädytyksen seurauksena. Älä käytä tuotetta, jos jäätymisenosoitin on aktivoitunut.

Tuotteen on säilyttää aina kosteana.

SUPPLE PERI-GUARD -tuotetta ei saa käyttää potilaille, joilla on tunnettu herkkyys nautamateriaalille.

Synovis-tuotteet ovat keskenään erilaisia. Yhden tuotteen korvaaminen toisella tuotteella voi olla potilaalle haitallista.

Ei saa steriloida uudelleen. Ei saa altistaa höyry-, kaasu- (eteenioksidi) tai säteilysteriloinnille, sillä nämä voivat vaurioittaa SUPPLE PERI-GUARD -tuotetta.

Ei saa käyttää, jos säiliö ei ole asianmukaisesti suljettuna ennen avaamista, sillä steriiliys voi olla vaarantunut. Älä aseta säiliötä steriilille alueelle, sillä säiliön ulkopinta ei ole steriili. Tämä tuote on tarkoitettu vain kertakäytöön. Kun säiliön sinetti murretaan, käytettävä välittömästi. Älä sulje säiliötä uudelleen tai käytä SUPPLE PERI-GUARD -tuotetta uudelleen. Kaikki käyttämättömät SUPPLE PERI-GUARD -tuotteen kappaleet on hävitetävä biologisesti vaarallisena jätteenä. Jos näitä varoituksia ei noudateta, seurauksena voi olla leikkausinfektio.

Glutaraldehydifiksoidusta sian ksenograftisydänlääpiistä saatu klininen kokemus osoittaa, että fiksoitu kudos voi altistua kehon myöhäisvaiheen hyökkäykselle ja sen jälkeiselle kudosheikkenemiselle. Glutaraldehydifiksitu naudan perikardium voi vastaavalla tavalla olla myöhäisen heikkenemisen kohteena. Tämän kudoksen käyttämisen etuja kardiovaskulaarisessa leikkauksessa tai pehmytkudosdefektien korjaussa on punnittava mahdollista kudosheikkenemisestä johtuvaa aneuryisma- tai verenvuotoriskiä tai paikan heikkenemisriskiä vastaan.

VAROTOIMET:

Huuhtele leikkauskäsineet käsinetalkin poistamiseksi ennen SUPPLE PERI-GUARD -tuotteeseen koskemista.

Mahdollisille potilaille tai heidän edustajilleen on ennen leikkausta tiedotettava komplikaatioista, joita voi liittyä tämän tuotteen käyttöön.

KÄYTTÖOHJEET:

I. HUUHTELUTOIMENPIDE

1. Ota sisäsäiliö ulkoisesta kartonkipakkauksesta. Älä aseta säiliötä steriilille alueelle.
2. Tarkasta ulkoisen kartonkipakkauksen kannen sisäpuolella sijaitseva jäätymisenosoitin. Jos tämä osoitin on aktivoitunut, älä käytä tuotetta.
3. Tarkasta säiliö ja pakaus. Varmista, että kutistepakkaus ja peukaloinnin osoittava teippi ovat ehjät. Jos pakkauksessa on merkkejä peukaloinnista, kosteudesta tai vuodosta, älä käytä tuotetta.
4. Avaa sisäsäiliö. Tartu paikan reunaan steriileillä, atraumaattisilla atuloilla ja poista paikka säiliöstä aseptista tekniikkaa käyttäen. Huuhtele leikkauskäsineet käsinetalkin poistamiseksi ennen paikkaan koskemista.
5. Upota SUPPLE PERI-GUARD -tuote ja ravistele sitä vähintään 3 minuutin ajan steriilissä maljassa, joka sisältää 500 ml steriiliä fysiologista keittosuolaliuosta (0,9-prosenttinen NaCl). Älä kaada säilytysliuosta steriiliin fysiologiseen keittosuolaliuokseen. Kirurgin harkinnan mukaisesti kyseinen 500 ml:n huuhteluliuos voi sisältää yhtä seuraavista antibioottihoidoista: ampisilliini ja gentamysiini, basitrasiini, kefatsoliini, kefotaksiimi, neomysiini ja vankomysiini. Testauksessa on osoitettu, että edellä luetellulla antibiooteilla käsitteleminen ei vaikuta haitallisesti SUPPLE PERI-GUARD -tuotteeseen. Muiden antibioottien vaikutusta SUPPLE PERI-GUARD -tuotteeseen ei ole testattu. Antibioottikäsittelyjen pitkääkaisia vaikutuksia SUPPLE PERI-GUARD -tuotteeseen ei ole arvioitu. Älä käytä antibiootteja kyseisen antibiootin valmistajan antamien ohjeiden vastaisesti.
6. Pidä paikka steriiliin keittosuolaliuokseen upotettuna, kunnes ollaan valmiita paikan käyttöön.
PAIKAN ON SÄILYTÄVÄ AINA KOSTEANA.

II. IMPLANTTIA KOSKEVAT OHJEET

1. Paikkaa voidaan mukauttaa leikkauksen aikana kirurgin tarpeiden mukaan.
2. Tarkasta SUPPLE PERI-GUARD -paikan molemmat puolet silmämäärisesti. Jos toinen puoli näyttää sileämmältä, implantoi sileämpi puoli siten, että se suuntautuu veren virtauspintaan vasten.
3. SUPPLE PERI-GUARD -tuotetta voidaan ommella, leikata tai nitoa isäntäkudoksen reunaan tai suoneen.
4. Kun implantointi tehdään ompelemalla, ommelpistot on otettava 2–3 millimetrin päästä siirteen reunasta.
5. Siirre on asetettava ja kiinnitettävä varovasti paikalleen parhaiden tulosten saamiseksi.
6. Hävitä kaikki käyttämättömät SUPPLE PERI-GUARD -tuotteen kappaleet biologisesti vaarallisten jätteiden mukana. SUPPLE PERI-GUARD -tuotetta ei saa steriloida uudelleen tai käyttää uudelleen.

VARASTOINTI:

Ei saa jäädystää. Säilytä huoneenlämpötilassa, 20–25 °C (68–77 °F).

HÄVITTÄMINEN:

Kaikki pakausmateriaalit tai osat, jotka ovat altistuneet ihmiskudokselle/-nestelle, on hävitettävä sairaalan menettelytapojen mukaisesti. Kaikki avatut, käyttämättömät osat on hävitettävä vaarantuneen steriliyden vuoksi.

TAKUIDEN VASTUUUVAPAUSSLAUSEKE:

Synovis Life Technologies, Inc. (SLT) (Baxter International Inc:n tytäryritys) takaa, että tämän laitteen valmistuksessa on käytetty kohtuullista huolellisuutta. Yksilöiden biologisista eroista johtuen mikään tuote ei ole sataprosenttisen tehokas kaikissa olosuhteissa. Tästä syystä johtuen ja koska SLT:llä ei ole mitään kontrollia laitteen käyttöolosuhteiden, potilaan diagnoosin, asetusmenetelmien tai laitteen käsitelyn suhteen sen jälkeen, kun tuote poistuu SLT:n hallussapidosta, SLT ei anna takuuta hyvästä vaikutuksesta eikä myöskään takuuta huonoa vaikutusta vastaan laitteen käytön jälkeen. SLT vaihtaa kaikki laitteet, jotka ovat viallisia toimitushetkellä. Kukaan SLT:n edustaja ei voi muuttaa mitään edellä olevasta tai omaksua mitään lisävastuuta tai -velvoitetta tähän laitteeseen liittyen.

Símbolos apresentados na documentação

Glossário de símbolos de acordo com o FD&C Act dos EUA:

Norma	Símbolo	Título do símbolo	Significado do símbolo	Número do símbolo
ISO 15223-1*		Fabricante	Fabricante	5.1.1
ISO 15223-1		Representante autorizado na Comunidade Europeia	Representante autorizado na Comunidade Europeia	5.1.2
ISO 15223-1		Data de validade	Data de validade	5.1.4
ISO 15223-1		Código de lote	Número de lote	5.1.5
ISO 15223-1		Número de catálogo	Número de catálogo	5.1.6
ISO 15223-1		Esterilizado utilizando técnicas de processamento assépticas	Esterilizado utilizando técnicas de processamento assépticas	5.2.2
ISO 15223-1		Não reesterilizar	Não reesterilizar	5.2.6
ISO 15223-1		Não utilizar se a embalagem estiver danificada	Não utilizar se a barreira estéril do produto ou a sua embalagem estiverem comprometidas	5.2.8

Norma	Símbolo	Título do símbolo	Significado do símbolo	Número do símbolo
ISO 15223-1		Limites de temperatura	Armazenar a temperatura ambiente controlada	5.3.7
ISO 15223-1		Não reutilizar	Não reutilizar	5.4.2
ISO 15223-1		Consultar as instruções de utilização	Consultar as instruções de utilização	5.4.3
ISO 15223-1		Cuidado	Cuidado: Consultar as informações de alertas e precauções nas instruções de utilização	5.4.4
				Conteúdo
				Cuidado: A lei federal dos Estados Unidos só permite a venda deste dispositivo a médicos ou mediante a respetiva prescrição

*ISO 15223-1: 2016, Dispositivos médicos – Símbolos a utilizar com rótulos de dispositivos médicos, documentação e informações a fornecer – Parte 1: Requisitos gerais

Símbolos adicionais na documentação do produto que não são exigidos pelo FD&C Act dos EUA:

Símbolo	Significado do símbolo
MADE IN THE U.S.A.	Fabricado nos EUA.
PN	Referência do fabricante
DO NOT FREEZE	Não congelar
BOVINE	Este produto é derivado de gado bovino
MODEL	Número de modelo
SEE IFU FOR SYMBOL DEFINITIONS	Consultar as definições dos símbolos nas instruções de utilização

Descrição:

SUPPLE PERI-GUARD é preparado a partir de pericárdio bovino, que é reticulado com glutaraldeído. O pericárdio é obtido a partir de gado bovino originário dos EUA. SUPPLE PERI-GUARD é esterilizado quimicamente com etanol e óxido de propileno. SUPPLE PERI-GUARD foi tratado com hidróxido de sódio 1 M durante 60 minutos, no mínimo, a 20 °C-25 °C.

SUPPLE PERI-GUARD é embalado num recipiente cheio com água não pirogénica estéril, contendo óxido de propileno. O conteúdo do recipiente não aberto e não danificado encontra-se estéril.

(pt)

SUPPLE PERI-GUARD é seguro para RM.

SUPPLE PERI-GUARD utiliza tecido animal, um facto que tem de ser comunicado ao paciente antes de qualquer procedimento.

Modelos e dimensões do produto

SUPPLE PERI-GUARD

Número de modelo SUPPLE PERI-GUARD	Dimensões (cm)
PC-0404SN	4 X 4
PC-0608SN	6 X 8
PC-0814SN	8 X 14
PC-1016SN	10 X 16

INDICAÇÕES:

Para utilização como prótese para encerramento pericárdico e défices de tecidos moles, que incluem: defeitos da parede torácica e reparação intracardíaca e de grandes vasos.

CONTRAINDICAÇÕES:

SUPPLE PERI-GUARD não foi concebido e não se destina a ser vendido ou utilizado para outra finalidade além da indicada.

Não utilize SUPPLE PERI-GUARD em pacientes com sensibilidade conhecida a material bovino.

REAÇÕES ADVERSAS:

Tal como com qualquer procedimento cirúrgico, existe a possibilidade de ocorrência de complicações como deiscência no local cirúrgico, hematoma, seroma, febre e infecção. Outras potenciais

complicações específicas de procedimentos vasculares e cardíacos incluem, entre outras: morte, enfarte do miocárdio, acidente vascular cerebral, rotura do patch, aneurisma/pseudoaneurisma, trombose, oclusão ou estenose. Monitorize o paciente quanto a reações adversas e tome medidas terapêuticas adequadas.

O não enxaguamento do produto pode originar uma reação inflamatória estéril (consulte as secções Alertas e Procedimento de enxaguamento).

O efeito no resultado cirúrgico a longo prazo de pericárdio bovino danificado por contacto com químicos ou substâncias (além de soro fisiológico), por congelação ou por exposição a esterilização por vapor, gás (óxido de etileno) ou radiação não foi investigado (consultar a secção Alertas).

A utilização do produto após compromisso da esterilidade pode resultar em infecção (consultar a secção Alertas).

Foi descrito que o pericárdio bovino, quando utilizado como válvula cardíaca bioprotésica, mostrou disrupção mecânica dos folhetos valvulares e mineralização, que resultou em alguns casos em falhas precoces.

Nas situações em que o pericárdio bovino é utilizado para encerramento do pericárdio, foram descritas reações inflamatórias epicárdicas e aderências do pericárdio bovino ao coração. As aderências pericárdicas podem aumentar a dificuldade de esternotomia repetida.

Quando utilizado para corrigir a transposição completa simples de grandes artérias com aumento do pericárdio do canal venoso pulmonar, foi descrito que o pericárdio bovino apresentava calcificação, inflamação e formação de tecido fibroso com obstrução do fluxo venoso pulmonar.

Quando utilizado em estudos em animais de encerramento do pericárdio, o pericárdio bovino não demonstrou sinais de calcificação. Estudos realizados em animais referiram sinais histológicos

de deterioração do pericárdio bovino implantado. Os achados incluem fagocitose ativa com infiltrado inflamatório crónico acompanhante e formação de infiltrado de células gigantes na interface entre pericárdio bovino e tecidos do hospedeiro circundantes (com degradação focal do colagénio do implante) consistentes com reação de hospedeiro versus enxerto.

Não foram investigadas taxas de incidência das reações do hospedeiro (calcificação, infecção, rejeição, aderência e compatibilidade hematológica) aquando da utilização na reparação de hérnias.

Foram descritos bloqueio cardíaco completo e bloqueio completo do ramo direito em procedimentos que envolveram a reparação cardíaca próximo de feixes da condução auriculoventricular, sobretudo na reparação de defeitos do septo auricular.

O pericárdio bovino tratado com glutaraldeído pode estar sujeito a infiltração cárnea acelerada em pacientes com elevada atividade metabólica do cálcio (p. ex., crianças). Isto não pode ser uma preocupação quando o "patch" for exposto a pressões sistólicas.

ALERTAS:

É necessário seguir o Procedimento de enxaguamento, pois, de contrário, pode ocorrer reação inflamatória estéril no tecido hospedeiro adjacente. Não verta solução de conservação no banho de enxaguamento.

Para evitar danos no produto, não o exponha a outros químicos ou substâncias além dos especificados neste Procedimento de enxaguamento. Não pode haver contacto entre SUPPLE PERI-GUARD e antimicóticos (antifúngicos), uma vez que se crê que estes agentes alterem as características de reticulação do tecido fixado em preparações de aldeído.

Não congele. Podem ocorrer danos na barreira estéril. Não utilize se o indicador de congelação estiver ativado.

O produto tem de permanecer sempre molhado.

Não utilize SUPPLE PERI-GUARD em pacientes com sensibilidade conhecida a material bovino.

Os produtos da Synovis diferem uns dos outros, pelo que a substituição de um produto por outro pode ser prejudicial para o paciente.

Não reesterilize. Não sujeite SUPPLE PERI-GUARD a esterilização por vapor, gás (óxido de etileno) ou radiação, pois poderá ficar danificado.

Não utilize se o recipiente não estiver devidamente selado antes da abertura, pois a esterilidade pode estar comprometida. Não coloque o recipiente no campo estéril, uma vez que a parte externa do recipiente não está estéril. Este produto destina-se apenas a uma única utilização. Depois de o selo do recipiente ser aberto, não volte a resselar o recipiente nem a reutilizar SUPPLE PERI-GUARD.

Quaisquer pedaços de SUPPLE PERI-GUARD não usados têm de ser eliminados como resíduos com risco biológico. O não seguimento destes alertas pode originar infecção cirúrgica.

A experiência clínica com válvulas cardíacas de xenoenxerto porcino fixadas com glutaraldeído indica que o tecido fixado pode estar sujeito a ataque tardio pelo corpo e a subsequente deterioração dos tecidos. De forma semelhante, o pericárdio bovino fixado com glutaraldeído pode estar sujeito a deterioração tardia. Os benefícios da utilização deste tecido em reparação cardiovascular ou reparação de défices de tecidos moles têm de ser ponderados em relação ao possível risco de aneurisma, hemorragia ou enfraquecimento do "patch" resultantes da deterioração do tecido.

PRECAUÇÕES:

As luvas cirúrgicas têm de ser enxaguadas antes de tocar no SUPPLE PERI-GUARD, para remover o pó das luvas.

Antes da cirurgia, os pacientes prospetivos ou os seus representantes devem ser informados acerca das complicações que podem estar associadas à utilização deste produto.

INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO:

I. PROCEDIMENTO DE ENXAGUAMENTO

1. Retire o recipiente interno da embalagem de cartão externa. Não coloque o recipiente no campo estéril.
2. Examine o indicador de congelação situado no interior da tampa da embalagem de cartão externa. Não utilize se o indicador estiver ativado.
3. Inspecione o recipiente e a embalagem. Verifique se a película retrátil e a fita adesiva inviolável estão intactas. Não utilize se existirem sinais de adulteração, humidade ou fuga.
4. Abra o recipiente interno. Utilize uma pinça atraumática estéril para segurar no bordo do "patch" e retire do recipiente utilizando uma técnica asséptica. As luvas cirúrgicas têm de ser enxaguadas antes de tocar no "patch", para remover o pó das luvas.
5. Mergulhe e agite SUPPLE PERI-GUARD durante 3 minutos, no mínimo, numa tina estéril contendo 500 ml de soro fisiológico estéril (NaCl a 0,9%). Não verta a solução de conservação para o soro fisiológico estéril. Por opção do cirurgião, os 500 ml da solução de enxaguamento podem conter um dos seguintes tratamentos com antibiótico: ampicilina e gentamicina, bacitracina, cefazolina, cefotaxima, neomicina e vancomicina. Os testes demonstraram que SUPPLE PERI-GUARD não

é adversamente afetado pelo tratamento com os antibióticos mencionados. Não foram testados efeitos de outros antibióticos no SUPPLE PERI-GUARD. Os efeitos a longo prazo no SUPPLE PERI-GUARD de tratamentos com antibiótico não foram avaliados. Utilize os antibióticos de acordo com as instruções do respetivo fabricante.

6. Mantenha o "patch" imerso em soro fisiológico estéril até estar pronto para ser utilizado.
O "PATCH" TEM DE PERMANECER SEMPRE MOLHADO.

II. INSTRUÇÕES DE IMPLANTAÇÃO

1. Durante a cirurgia, o "patch" pode ser personalizado de modo que corresponda às necessidades do cirurgião.
2. Examine visualmente ambos os lados do "patch" SUPPLE PERI-GUARD. Se um dos lados parecer mais suave, implante esta superfície voltada para o fluxo sanguíneo.
3. O SUPPLE PERI-GUARD pode ser suturado, fixado com clipe ou agrafado ao bordo do tecido ou vaso hospedeiro.
4. Quando implantado por sutura, os pontos de sutura devem ser colocados a 2 mm a 3 mm do bordo do enxerto.
5. Para obtenção dos melhores resultados, o enxerto deve ser aplicado e fixado cuidadosamente na devida posição.
6. Elimine quaisquer pedaços de SUPPLE PERI-GUARD não usados num recipiente para resíduos com risco biológico. SUPPLE PERI-GUARD não pode ser reesterilizado nem reutilizado.

CONSERVAÇÃO:

Não congele. Conservar à temperatura ambiente entre 20 °C e 25 °C (68 °F-77 °F).

ELIMINAÇÃO:

As embalagens ou os componentes expostos a tecidos/fluidos humanos devem ser eliminados de acordo com os protocolos hospitalares. Os componentes abertos, mas não usados, têm de ser eliminados devido a esterilidade comprometida.

ESCUSA DE GARANTIAS:

A Synovis Life Technologies, Inc. (SLT) (uma subsidiária da Baxter International Inc.) garante que foram tomados cuidados razoáveis no fabrico deste dispositivo. Na sequência das diferenças biológicas de uma pessoa para outra, nenhum produto é 100% eficaz em todas as circunstâncias. Devido a este facto e como a SLT não tem controlo sobre as condições em que o dispositivo é utilizado, o diagnóstico do paciente, os métodos de administração ou o manuseamento depois de sair da sua alçada, a SLT não garante um bom efeito nem descarta um possível efeito prejudicial após a sua utilização. A SLT substituirá qualquer dispositivo que apresente defeitos no momento do envio. Nenhum representante da SLT pode modificar qualquer uma das condições anteriores nem assumir qualquer responsabilidade ou obrigação adicionais relacionadas com este dispositivo.

Simboluri reprezentate pe etichetă

Glosar de simboluri în conformitate cu Legea FD&C a S.U.A.:

Standard	Simbol	Denumire simbol	Semnificație simbol	Număr simbol
ISO 15223-1*		Producător	Producător	5.1.1
ISO 15223-1		Reprezentant autorizat în Comunitatea Europeană	Reprezentant autorizat în Comunitatea Europeană	5.1.2
ISO 15223-1		Data de expirare	Data de expirare	5.1.4
ISO 15223-1		Cod set	Număr lot	5.1.5
ISO 15223-1		Număr de catalog	Număr de catalog	5.1.6
ISO 15223-1		Sterilizat prin tehnici de procesare aseptice	Sterilizat prin tehnici de procesare aseptice	5.2.2
ISO 15223-1		Nu resterilizați	Nu resterilizați	5.2.6
ISO 15223-1		Nu utilizați dacă ambalajul este deteriorat	Nu utilizați dacă bariera sterilă sau ambalajul produsului sunt compromise	5.2.8

Standard	Simbol	Denumire simbol	Semnificație simbol	Număr simbol
ISO 15223-1		Limite de temperatură	Depozitați la temperatura camerei controlat	5.3.7
ISO 15223-1		Nu reutilizați	Nu reutilizați	5.4.2
ISO 15223-1		Consultați instrucțiunile de utilizare	Consultați instrucțiunile de utilizare	5.4.3
ISO 15223-1		Atenție	Atenție: Consultați instrucțiunile de utilizare pentru informații despre avertismente și precauții	5.4.4
			Conținut	
			Atenție: Legea Federală (S.U.A.) restricționează vânzarea acestui dispozitiv doar de către sau la indicația unui medic	

*ISO 15223-1: 2016, Dispozitive medicale - Simbolurile utilizate pe etichetele dispozitivelor medicale, etichetele și informațiile ce vor fi furnizate, Partea 1: Cerințe generale

Simboluri suplimentare de pe eticheta produsului, care nu sunt obligatorii în conformitate cu Legea FD&C din S.U.A.:

Simbol	Semnificație simbol
MADE IN THE U.S.A.	Fabricat în S.U.A.
PN	Număr produs producător
DO NOT FREEZE	Nu congelează
BOVINE	Acesta este un produs derivat din vite
MODEL	Număr model
SEE IFU FOR SYMBOL DEFINITIONS	Consultați IDU pentru definițiile simbolurilor

DESCRIERE:

SUPPLE PERI-GUARD este preparat din pericard de bovine combinat cu glutaraldehidă. Pericardul este obținut de la vite din Statele Unite. SUPPLE PERI-GUARD este sterilizat chimic cu etanol și oxid de propilenă. SUPPLE PERI-GUARD a fost tratat cu hidroxid de sodiu 1 molar timp de minim 60 de minute, la 20 - 25 °C.

SUPPLE PERI-GUARD este ambalat într-un recipient plin cu apă sterilă, non pirogenică, care conține oxid de propilenă. Conținutul recipientului nedeschis și nedeteriorat este steril.

SUPPLE PERI-GUARD este sigur pentru RM.

SUPPLE PERI-GUARD folosește țesuturi animale. Pacientul trebuie să fie informat despre acest lucru înainte de efectuarea oricărei proceduri.

Modele și dimensiuni ale produsului SUPPLE PERI-GUARD

Număr model SUPPLE PERI-GUARD	Dimensiune (cm)
PC-0404SN	4X4
PC-0608SN	6X8
PC-0814SN	8X14
PC-1016SN	10X16

REACTII ADVERSE:

La fel ca pentru orice altă procedură chirurgicală, dehiscența la nivelului locului chirurgical, hematomul, seromul, febra și infecțiile reprezintă complicații posibile. Alte complicații potențiale

INDICAȚII:

Pentru utilizarea ca proteză pentru închideri pericardice și deficiente de țesut moale, care includ: defecte ale peretelui toracic și reparații intracardiace și ale vaselor mari.

CONTRAINDICAȚII:

SUPPLE PERI-GUARD nu este proiectat, comercializat sau destinat pentru alte utilizări decât cele indicate.

Nu folosiți SUPPLE PERI-GUARD la pacienții cu sensibilitate cunoscută la material de bovine.

asociate cu procedurile vasculare și cardiace includ, dar nu se limitează la: deces, infarct miocardic, atac vascular cerebral, ruptura materialului, anevrism/pseudoanevrism, tromboză, ocluzie sau stenoză. Monitorizați pacientul pentru orice reacții adverse și luați măsurile terapeutice corespunzătoare.

În cazul în care nu clătiți produsul, acesta poate cauza o reacție inflamatorie sterilă (consultați Avertismente și Procedura de clătire).

Efectul rezultatului chirurgical pe termen lung al deteriorării pericadrului de bovină prin contact cu substanțe chimice sau de alt tip (în afară de cele saline), prin congelare sau prin expunerea la abur, gaz (oxid de etilenă) sau sterilizarea cu radiații nu a fost investigat (consultați Avertismentele).

Utilizarea produsului în urma compromiterii sterilizării poate cauza infectii (consultați Avertismentele).

În cazul utilizării ca valvă cardiacă bioprotetică, pericadrul de bovine a indicat o perturbare mecanică a valvulelor și o mineralizare care a cauzat nereușite timpurii în unele cazuri.

Atunci când s-a utilizat pericard de bovină pentru închideri pericardice, au fost raportate cazuri de reacții inflamatorii epicardice și adeziuni ale pericardului de bovină la inimă. Adeziunile pericardice pot crește dificultatea sternotomiei repetitive.

Când a fost utilizat pentru corectarea transpoziției complete simple a arterelor mari prin adăugarea de pericard la canalul venos pulmonar, s-a raportat că pericardul de bovină a indicat calcificiere, inflamare și formare de țesut fibros, care a obstrucționat fluxul venos pulmonar.

Când a fost utilizat în studii pe animale pentru închideri pericardice, s-a raportat că pericardul de bovină a indicat semne de calcificiere. Studiile pe animale au raportat indicații histologice de

deteriorare a pericardului de bovină implantat. Descoperirile includ fagocitoză activă cu infiltrare inflamatorie cronică și formarea de infiltrații de celule gigante prin interfața dintre pericardul de bovină și în jurul țesutului găză (cu degradarea focală a colagenului de implant), împreună cu o reacție grefă-contra-găză.

Ratele de incidență a reacțiilor gazdei (calcificiere, infecție, respingere, adeziune și compatibilitate hematologică) în timpul utilizării pentru reparații de hernie nu au fost investigate.

Au fost raportate blocări cardiace complete și blocări cardiace complete de ramura dreaptă pentru procedurile care implică reparații cardiace în apropiere de ramurile de conducere atrio-ventriculare, în special pentru reparația defectelor septale atriale.

Pericadrul de bovină tratat cu glutaraldehidă poate suferi infiltrații calcificatoare accelerate la pacienții cu o activitate metabolică ridicată a calciului (de exemplu, copii). Acest lucru nu ar trebui să reprezinte o preocupare dacă materialul este expus la presiuni sistolice.

AVERTISMENTE:

Dacă nu urmați Procedura de clătire, puteți cauza o reacție inflamatorie sterilă a țesutului găză alăturat. Nu turnați soluția de depozitare în baia de clătire.

Pentru a evita deteriorarea produsului, nu îl expuneți la alte substanțe chimice sau de alt tip decât cele specificate în această Procedură de clătire. Substanțele antimicotice (antifungice) nu trebuie să intre în contact cu SUPPLE PERI-GUARD, deoarece se presupune că acestea alterează caracteristicile de combinare ale țesutului fixat într-un preparat cu aldehidă.

Nu congelați. Puteți cauza deteriorarea barierei sterile. Nu utilizați în cazul în care indicatorul de congelare este activat.

Produsul trebuie să rămână umed în permanentă.

Nu folosiți SUPPLE PERI-GUARD la pacienții cu sensibilitate cunoscută la material de bovine.

Produsele Synovis sunt diferite. Înlocuirea unui produs cu altul poate fi dăunătoare pentru pacient.

Nu resterilizați. Nu expuneți la abur, gaz (oxid de etilenă) sau sterilizare cu radiații, deoarece acestea pot deteriora produsul SUPPLE PERI-GUARD.

Nu utilizați dacă recipientul nu este sigilat în mod corespunzător înainte de deschidere, deoarece este posibil ca sterilitatea să fie compromisă. Nu așezați recipientul într-un câmp steril, deoarece exteriorul recipientului nu este steril. Acest produs este de unică folosință. După ruperea sigiliului recipientului, folosiți produsul imediat și nu resigilați recipientul sau reutilizați SUPPLE PERI-GUARD. Orice bucați neutilizate de SUPPLE PERI-GUARD trebuie eliminate ca deșeuri biologice periculoase. Nerespectarea acestor avertismente poate cauza infecții chirurgicale.

Experiența clinică cu valve cardiaice cu xenogrefe porcine fixate cu glutaraldehidă indică faptul că țesutul fix poate fi supus unui atac târziu al organismului și o deteriorare ulterioară a țesuturilor. De asemenea, pericardul de bovină fix poate fi supus unei deteriorări târzii. Beneficiile utilizării acestui țesut pentru reparații cardiovasculare sau reparații ale deficiențelor de țesut moale trebuie comparate cu riscul posibil de anevrism sau hemoragie sau slăbire a materialului din cauza deteriorării țesutului.

PRECAUȚII:

Clătiți mănușile chirurgicale pentru a îndepărta pudra de pe ele înainte de atingerea produsului SUPPLE PERI-GUARD.

Înainte de operația chirurgicală, pacienții sau reprezentanții acestora trebuie să fie informați despre complicațiile care pot fi asociate cu utilizarea acestui produs.

INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE:

I. PROCEDURA DE CLĂTIRE

1. Scoateți recipientul interior din ambalajul exterior de carton. Nu așezați recipientul într-un câmp steril.
2. Verificați indicatorul de congelare din interiorul capacului ambalajului exterior de carton. Nu utilizați produsul în cazul în care acesta este activat.
3. Verificați recipientul și ambalajul. Verificați ca folia termocontractibilă și banda de sigilare să fie intace. Nu utilizați produsul dacă există urme de desfacere, umezeală sau scurgeri.
4. Deschideți recipientul interior. Folosiți un forceps steril, atraumatic, pentru prinderea marginii materialului și îndepărtarea acestuia din recipient prin intermediul unei tehnici aseptice. Clătiți mănușile chirurgicale pentru a îndepărta pudra de pe ele înainte de atingerea materialului.
5. Introduceți și agitați produsul SUPPLE PERI-GUARD, timp de minim 3 minute, într-un bazin steril cu 500 ml de soluție fiziologică salină sterilă (0,9% NaCl). Nu turnați soluția de depozitare în soluția fiziologică salină sterilă. La alegerea medicului chirurg, cei 500 ml de soluție de clătire pot să conțină unul dintre următoarele medicamente antibiotice: ampicilină și gentamicină, bacitracină, cefazolină, cefotaximă, neomicină și vancomycină. Testarea a indicat faptul că SUPPLE PERI-GUARD nu este afectat în mod negativ de tratamentul cu antibioticele specificate. Efectele altor antibiotice asupra SUPPLE PERI-GUARD nu au fost testate. Efectul pe termen lung al tratamentelor cu antibiotice asupra SUPPLE PERI-GUARD nu a fost testat. Nu utilizați antibiotice fără a respecta instrucțiunile producătorului de antibiotice.
6. Mențineți materialul în soluția salină sterilă până când este gata de utilizare.
MATERIALUL TREBUIE SĂ RĂMÂNĂ UMED TOT TIMPUL.

II. INSTRUCȚIUNI PENTRU IMPLANTARE

1. Materialul poate fi modificat în timpul operației chirurgicale, în conformitate cu nevoile medicului chirurg.
2. Examinați vizual ambele părți ale materialului SUPPLE PERI-GUARD. Dacă o parte pare mai netedă, implantăți suprafața mai netedă pe suprafața fluxului de sânge.
3. Materialul SUPPLE PERI-GUARD poate fi suturat, tăiat sau capsat pe marginea țesutului sau a vasului gazdă.
4. În cazul implantării prin sutură, aceasta trebuie realizată la 2 până la 3 milimetri de marginea grefei.
5. Grefa trebuie aplicată și fixată cu atenție, în vederea obținerii celor mai bune rezultate.
6. Eliminați orice bucăți neutilizate de SUPPLE PERI-GUARD ca deșeuri biologice periculoase. Produsul SUPPLE PERI-GUARD nu poate fi resterilizat sau reutilizat.

DEPOZITARE:

Nu congelați. Depozitați la temperatura camerei de 20 °C – 25 °C (68 °F – 77 °F).

ELIMINARE:

Orice ambalaje sau componente expuse la țesut/lichide umane trebuie eliminate în conformitate cu protocoalele spitalului. Orice componente deschise și neutilizate trebuie eliminate din cauza compromiterii sterilizării.

RENUNȚARE LA GARANȚII:

Synovis Life Technologies, Inc. (SLT) (o filială a Baxter International Inc.) garantează că în cadrul fabricării acestui dispozitiv s-a acordat o atenție rezonabilă. Din cauza diferențelor biologice dintre persoane, niciun produs nu este eficient 100% în toate circumstanțele. Din această cauză și deoarece SLT nu deține controlul asupra condițiilor în care este utilizat dispozitivul, diagnosticării pacientului, metodelor de administrare sau manipulare după ce nu mai are în posesie produsul, SLT nu dorește să garanteze un efect bun sau împotriva unui efect negativ în urma utilizării. SLT va înlocui orice dispozitiv defect în momentul livrării. Niciun reprezentant al SLT nu poate modifica informațiile specificate și nu își poate asuma nicio responsabilitate suplimentară în legătură cu acest dispozitiv.

Symboly použité v označení

Vysvětlivky symbolů podle amerického zákona FD&C:

Norma	Symbol	Název symbolu	Význam symbolu	Číslo symbolu
ISO 15223-1*		Výrobce	Výrobce	5.1.1
ISO 15223-1		Zplnomocněný zástupce v Evropském společenství	Zplnomocněný zástupce v Evropském společenství	5.1.2
ISO 15223-1		Datum použitelnosti	Datum použitelnosti	5.1.4
ISO 15223-1		Kód šarže	Číslo šarže	5.1.5
ISO 15223-1		Katalogové číslo	Katalogové číslo	5.1.6
ISO 15223-1		Sterilizováno technikami aseptického zpracování	Sterilizováno technikami aseptického zpracování	5.2.2
ISO 15223-1		Nesterilizujte opakovaně	Nesterilizujte opakovaně	5.2.6
ISO 15223-1		Nepoužívejte, pokud je obal poškozený	Nepoužívejte, pokud je narušena sterilní bariéra produktu nebo jeho obal	5.2.8

Norma	Symbol	Název symbolu	Význam symbolu	Číslo symbolu	
ISO 15223-1		Teplotní limit	Skladujte při kontrolované pokojové teplotě	5.3.7	
ISO 15223-1		Nepoužívejte opakovaně	Nepoužívejte opakovaně	5.4.2	
ISO 15223-1		Řídte se návodem k použití	Řídte se návodem k použití	5.4.3	
ISO 15223-1		Upozornění	Upozornění: Informace o varování a preventivních opatřeních naleznete v návodu k použití	5.4.4	
		Obsah			
		Upozornění: Federální zákony (USA) omezují prodej tohoto zařízení pouze na lékaře nebo na jeho předpis			

*ISO 15223-1: 2016, Symboly pro zdravotnické prostředky, které mají být použity na etiketách, štítcích a v poskytovaných informacích, část 1: Obecné požadavky

Další symboly na štítku produktu, které zákon FD&C USA nevyžaduje:

Symbol	Význam symbolu
MADE IN THE U.S.A.	Vyrobeno v USA
PN	Číslo dílu výrobce
DO NOT FREEZE	Nezmrazujte
BOVINE	Tento produkt pochází ze skotu
MODEL	Číslo modelu
SEE IFU FOR SYMBOL DEFINITIONS	Definice symbolů najdete v návodu k použití

POPIS:

Přípravek SUPPLE PERI-GUARD se připravuje z hovězího perikardu, který je zesíťovaný glutaraldehydem. Perikard se získává ze skotu pocházejícího ze Spojených států. SUPPLE PERI-GUARD je chemicky sterilizován pomocí etanolu a propylenoxidu. SUPPLE PERI-GUARD byl ošetřen 1molárním hydroxidem sodným po dobu minimálně 60 minut při teplotě 20 - 25 °C.

SUPPLE PERI-GUARD je zabalen v nádobě naplněné sterilní nepyrogenní vodou obsahující propylenoxid. Obsah neotevřeného nepoškozeného obalu je sterilní.

SUPPLE PERI-GUARD je bezpečný v prostředí MR.

Přípravek SUPPLE PERI-GUARD využívá zvířecí tkáně; pacient o tom musí být před jakýmkoli postupem informován.

Modely a velikosti výrobků SUPPLE PERI-GUARD

Číslo modelu SUPPLE PERI-GUARD	Velikost (cm)
PC-0404SN	4X4
PC-0608SN	6X8
PC-0814SN	8X14
PC-1016SN	10X16

INDIKACE:

Při použití jako protéza pro perikardiální uzávěr a defekty měkkých tkání, které zahrnují: defekty hrudní stěny a pro opravy intrakardiálních a velkých cév.

KONTRAINDIKACE:

Přípravek SUPPLE PERI-GUARD není vyroben, prodáván ani určen k jinému použití, než je uvedeno.

Přípravek SUPPLE PERI-GUARD nepoužívejte u pacientů se známou citlivostí na hovězí materiál.

NEŽÁDOUCÍ REAKCE:

Jako u každého chirurgického zákroku jsou možnými komplikacemi dehiscence v místě chirurgického zákroku, hematom, sérom, horečka a infekce. Mezi další potenciální komplikace specifické pro vaskulární a srdeční postupy patří mimo jiné: smrt, infarkt myokardu, cévní mozková

přihoda, ruptura náplasti, aneuryzma / pseudoaneuryzma, trombóza, okluze nebo stenóza. Monitorujte u pacienta nežádoucí účinky a provedte vhodná terapeutická opatření.

Pokud produkt neopláchnete, může to mít za následek sterilní zánětlivou reakci (viz Varování a Postup oplachování).

Účinek na dlouhodobý chirurgický výsledek při poškození hovězího perikardu kontaktem s chemikáliemi nebo látkami (jinými než fyziologickým roztokem), zmrazením nebo vystavení působení páry, plynu (etylénoxidu) nebo radiační sterilizaci (viz Varování) nebyl zkoumán.

Použití výrobku po narušení sterility může vést k infekci (viz Varování).

Pokud se hovězí perikard používá jako bioprostetická srdeční chlopeň, vykazuje mechanické narušení membránových listů a mineralizaci, což v některých případech vede k časným selháním.

Když se hovězí perikard používal k perikardiální uzávěre, byly hlášeny případy epikardiálních zánětlivých reakcí a adheze hovězího perikardu k srdci. Perikardiální adheze mohou zvýšit obtížnost provedení opakováne sternotomie.

Při použití ke korekci jednoduché úplné transpozice velkých tepen s augmentací plicního žilního kanálu perikardem se uvádí, že hovězí perikard vykazuje kalcifikaci, zánět a tvorbu fibrózní tkáně, která brání plicnímu žilnímu průtoku.

Při použití ve studiích na zvířatech k uzavření perikardu byly u hovězího perikardu hlášeny známky kalcifikace. Studie na zvířatech uvádějí histologické příznaky zhoršení implantovaného hovězího perikardu. Mezi nálezy patří aktivní fagocytóza s doprovodným chronickým zánětlivým infiltrátem a tvorba infiltrace obřích buněk na rozhraní mezi hovězím perikardem a okolními tkáněmi hostitele (s fokální degradací kolagenu implantátu) v souladu s reakcí hostitele proti štěpu.

Četnost výskytu reakcí hostitele (kalcifikace, infekce, odmítnutí, adheze a hematologická kompatibilita) během použití k opravě kůly nebyly zkoumány.

Úplná srdeční blokáda a úplná blokáda pravého svazku byly hlášeny u postupů zahrnujících srdeční opravu v blízkosti svazků atrioventrikulárního vedení, zejména při opravách defektů síňového septa.

U hovězího perikardu ošetřeného glutaraldehydem může u pacientů s vysokou metabolickou aktivitou vápníku (např. u dětí) dojít k urychlené kalcifiční infiltraci. To nemusí představovat problém, pokud je náplast vystavena systolickému tlaku.

VAROVÁNÍ:

Musí být dodržen postup oplachování, jinak může v sousední hostitelské tkáni dojít ke sterilní zánětlivé reakci. Zásobní roztok nevylevejte do proplachovací lázně.

Abyste předešli poškození produktu, nevystavujte jej žádným chemickým ani jiným látkám, než jsou ty, které jsou uvedeny v tomto postupu oplachování. Antimykotika (přípravky proti plísním) nesmí přijít do styku s přípravkem SUPPLE PERI-GUARD, protože se předpokládá, že se tím mění vlastnosti sítování tkáně fixované v aldehydových přípravcích.

Nezmrazujte. Může to vést k poškození sterilní bariéry. Nepoužívejte, pokud je aktivován indikátor zmrazení.

Výrobek musí vždy zůstat vlhký.

Přípravek SUPPLE PERI-GUARD nepoužívejte u pacientů se známou citlivostí na hovězí materiál.

Produkty Synovis se liší; nahraďte jednoho produktu za jiný může být pro pacienta škodlivá.

Nesterilizujte opakovaně. Nevystavujte sterilizaci párou, plynem (etylénoxidem) ani zářením, protože se tím prostředek SUPPLE PERI-GUARD mohl poškodit.

Nepoužívejte, pokud nádoba není před otevřením rádně utěsněna, protože by mohla být narušena sterilita. Neumísťujte nádobu do sterilního pole, protože vnější část nádoby není sterilní. Výrobek je určen pouze na jedno použití. Jakmile je těsnění nádoby poškozeno, výrobek ihned jej použijte, nádobu znova neuzavírejte ani prostředek SUPPLE PERI-GUARD znova nepoužívejte. Všechny nepoužité kusy prostředku SUPPLE PERI-GUARD musí být zlikvidovány jako biologicky nebezpečný odpad. Nedodržení těchto varování může mít za následek chirurgickou infekci.

Klinické zkušenosti s fixovanými glutenaldehydovými prasečími xenoimplantáty srdečních chlopní naznačují, že fixovaná tkán může být vystavena pozdnímu napadení tělem a následné horší kvalitě tkáně. Podobným způsobem může být hovězí perikard fixovaný na glutaraldehyd vystaven pozdnímu zhoršení kvality. Výhody použití této tkáně při kardiovaskulární opravě nebo při opravách defektů měkkých tkání musí být zváženy v protikladu k možnému riziku aneuryzmatu či krvácení nebo oslabení náplasti v důsledku poškození tkáně.

BEZPEČNOSTNÍ OPATŘENÍ:

Opláchněte chirurgické rukavice, abyste z nich odstranili prášek, než se dotknete prostředku SUPPLE PERI-GUARD.

Před operací by měli být potenciální pacienti nebo jejich zástupci informováni o komplikacích, které mohou s používáním tohoto přípravku souviseť.

NÁVOD K POUŽITÍ:

I. POSTUP OPLACHOVÁNÍ

1. Vyjměte vnitřní nádobu z vnějšího kartonového obalu. Nádobu neumísťujte do sterilního pole.
2. Zkontrolujte indikátor zamrznutí umístěný uvnitř víka vnějšího kartonového obalu. Prostředek nepoužívejte, pokud je indikátor aktivován.
3. Zkontrolujte nádobu i obal. Ověřte, zda jsou smršťovací fólie neporušená a zda pásky nenesou známky neoprávněné manipulace. Prostředek nepoužívejte, pokud existují známky nedovolené manipulace, vlhkosti nebo úniku.
4. Otevřete vnitřní nádobu. Sterilními atraumatickými kleštěmi uchopte okraj náplasti a aseptickou technikou náplast vyjměte z nádoby. Opláchněte chirurgické rukavice, abyste z nich odstranili prášek, než se dotknete náplasti.
5. Prostředek SUPPLE PERI-GUARD ponořte a po dobu minimálně 3 minut míchejte ve sterilní nádrži obsahující 500 ml sterilního fyziologického roztoku (0,9% NaCl). Zásobní roztok nelijte do sterilního fyziologického roztoku. Podle uvážení chirurga může 500 ml vyplachovací roztok obsahovat jedno z následujících antibiotických ošetření: ampicilin a gentamicin, bacitracin, cefazolin, cefotaxim, neomycin a vankomycin. Testování ukázalo, že prostředek SUPPLE PERI-GUARD není při léčbě uvedenými antibiotiky nepríznivě ovlivněn. Učinky jiných antibiotik na přípravek SUPPLE PERI-GUARD nebyly testovány. Dlouhodobé účinky antibiotické léčby na prostředek SUPPLE PERI-GUARD nebyly hodnoceny. Antibiotika nepoužívejte v rozporu s pokyny výrobce antibiotik.
6. Udržujte náplast ponořenou ve sterilním fyziologickém roztoku, dokud nebude připraveni k jejímu použití. **NÁPLAST MUSÍ VŽDY ZŮSTAT VLHKA.**

II. POKYNY PRO IMPLANTACI

1. Náplast může být během operace přizpůsobena tak, aby vyhovovala potřebám chirurga.
2. Vizuálně zkontrolujte obě strany náplasti SUPPLE PERI-GUARD. Pokud je jedna strana hladší, implantujte hladší povrch tak, aby směroval k povrchu, kde protéká krev.
3. Prostředek SUPPLE PERI-GUARD může být přišitý, připnutý nebo připevněný svorkou k okraji hostitelské tkáně nebo cévy.
4. Při implantaci pomocí stehů je třeba stehy umístit 2 až 3 milimetry od okraje štěpu.
5. Štěp by měl být aplikován a fixován na místě opatrně, aby bylo dosaženo co nejlepších výsledků.
6. Všechny nepoužité kusy prostředku SUPPLE PERI-GUARD zlikvidujte jako biologicky nebezpečný odpad. Prostředek SUPPLE PERI-GUARD nelze resterilizovat nebo znova použít.

SKLADOVÁNÍ:

Nezmrazujte. Skladujte při pokojové teplotě 20 °C – 25 °C (68 °F – 77 °F).

LIKVIDACE:

Veškeré baly nebo souti čás vystavené dskté k ián / tekutinám by myél b ýtzlikvidovány podle nemocničních protokol ū. Veškeré tevřen é, nepoutžiké komponenty by myél b ýtkvi ūlnarušení sterility zlikvidovny.

ZŘEKNUTÍ SE ZÁRUK:

Společnost Synovis Life Technologies, Inc. (SLT) (dceřiná společnost skupiny Baxter International Inc.) zaručuje, toto zařízení bylo vyrobeno s přiměřenou V péčí. důsledku biologických rozdílů u

jednotlivých pacientů není žádný produkt za všech okolností stoprocentně účinný. Z tohoto důvodu a také proto, že společnost SLT nemá žádnou kontrolu nad podmínkami, za kterých je prostředek používán, vzhledem k diagnóze pacienta, způsobům použití nebo manipulace s ním poté, co je předán k užívání, společnost SLT nezaručuje dobrý účinek ani nedává záruku proti špatnému účinku prostředku po jeho použití. SLT nahradí jakékoli zařízení, které je v době odeslání vadné. Žádný zástupce společnosti SLT nesmí v souvislosti s tímto zařízením měnit nic z výše uvedeného ani převzít jakoukoli další zákonnou ani jinou odpovědnost.

A címkén szereplő szimbólumok

Szimbólumok jegyzéke az amerikai szövetségi élelmiszer-, gyógyszer- és kozmetikai törvény szerint:

Szabvány	Szimbólum	Szimbólum neve	Szimbólum jelentése	Szimbólum száma
ISO 15223-1*		Gyártó	Gyártó	5.1.1
ISO 15223-1		Hivatalos képviselő az Európai Közösségen	Hivatalos képviselő az Európai Közösségen	5.1.2
ISO 15223-1		Lejárat dátum	Lejárat dátum	5.1.4
ISO 15223-1		Tételkód	Tételszám	5.1.5
ISO 15223-1		Katalógusszám	Katalógusszám	5.1.6
ISO 15223-1		Aszéptikus feldolgozási technikákkal sterilizálva	Aszéptikus feldolgozási technikákkal sterilizálva	5.2.2
ISO 15223-1		Tilos újraterilizálni	Tilos újraterilizálni	5.2.6
ISO 15223-1		Tilos felhasználni, ha a csomagolás sérült	Tilos felhasználni, ha a termék steril lezárása vagy a csomagolása sérült	5.2.8

Szabvány	Szimbólum	Szimbólum neve	Szimbólum jelentése	Szimbólum száma
ISO 15223-1		Hőmérsékleti korlát	Szabályozott szobahőmérsékleten tárolandó	5.3.7
ISO 15223-1		Tilos újrafelhasználni	Tilos újrafelhasználni	5.4.2
ISO 15223-1		Tekintse át a használati utasítást	Tekintse át a használati utasítást	5.4.3
ISO 15223-1		Figyelem	Figyelem: A figyelmeztetéseket és óvintézkedéseket illetően tekintse át a használati utasítást	5.4.4
			Tartalom	
			Figyelem: Az Egyesült Államok szövetségi törvényei értelmében ez az eszköz kizárolag orvos által vagy orvosi rendelvényre értékesíthető	

*ISO 15223-1: 2016, Orvostechnikai eszközök címkéin, címkezésén és tájékoztatóiban használandó szimbólumok. 1. rész: Általános követelmények

A termékcímkén szereplő, az amerikai szövetségi élelmiszer-, gyógyszer- és kozmetikai törvény által nem megkövetelt további szimbólumok:

Szimbólum	Szimbólum jelentése
MADE IN THE U.S.A.	Készült az Amerikai Egyesült Államokban.
PN	Gyártó alkatrészszáma
DO NOT FREEZE	Tilos lefagyasztani
BOVINE	Ez a termék szarvasmarha eredetű
MODEL	Típuszám
SEE IFU FOR SYMBOL DEFINITIONS	A szimbólumok meghatározását lásd a Használati útmutatóban

LEÍRÁS:

A SUPPLE PERI-GUARD glutáraldehydes keresztkötétes szarvasmarha-perikardiumból készült. A perikardiumot az Egyesült Államokból származó szarvasmarhákból nyerik ki. A SUPPLE PERI-GUARD etanollal és propilén-oxiddal kémiaileg sterilizált. A SUPPLE PERI-GUARD

terméket 1 mol/l koncentrációjú nátrium-hidroxiddal kezelték legalább 60 percig 20–25 °C-os hőmérsékleten.

A SUPPLE PERI-GUARD steril, nem pirogén, propilén-oxidot tartalmazó vízzel feltöltött tartályba van csomagolva. A felbontatlan, ép tartály tartalma steril.

A SUPPLE PERI-GUARD MR-környezetben biztonságos.

A SUPPLE PERI-GUARD termék típusai és méretei

SUPPLE PERI-GUARD típuszám	Méret (cm)
PC-0404SN	4 x 4
PC-0608SN	6 x 8
PC-0814SN	8 x 14
PC-1016SN	10 x 16

A SUPPLE PERI-GUARD termékhez állati szövetet használtak. A beteget az eljárás előtt tájékoztatni kell erről.

JAVALLATOK:

Protézisként használatos perikardiumzáráshoz és a következő lágyszövethiányok kezeléséhez: mellkasfal-defektusok, valamint intrakardiális és nagyrékonstrukció.

ELLENJAVALLATOK:

A SUPPLE PERI-GUARD terméket kizárolag a javallatok szerinti használatra terveztek, szánták és forgalmazzák.

A SUPPLE PERI-GUARD terméket tilos szarvasmarha eredetű anyagokra érzékeny betegeknél használni.

NEMKÍVÁNATOS REAKCIÓK:

Mint minden műtéti eljárás esetén, a következő lehetséges szövődmények fordulhatnak elő: sebszétválás a műtéti területen, hematóma, szeróma, láz és fertőzés. A vaszkuláris és kardiális eljárásokra jellemző egyéb lehetséges szövődmények többek között a következők lehetnek: halál, szívizominfarktus, sztrók, foltszakadás, aneurizma/pszeudoaneurizma, trombózis, okklúzió vagy sztenózis. A beteget monitorozni kell a nemkívánatos reakciók tekintetében, és megfelelő terápiás lépéseket kell tenni.

Steril gyulladásos reakcióhoz vezethet, ha elmulasztják a termék leöblítését (lásd a „Figyelmeztetések” és „Öblítési eljárás” című részeket).

A szarvasmarha-perikardium vegyületekkel vagy (a fiziológiás sóoldattól eltérő) anyagokkal való érintkezés, fagyasztás vagy góz-, gáz- (etilén-oxid) expozíció, illetve besugárzással történő sterilizálás okozta károsodásának a hosszú távú sebészeti kimenetelre kifejtett hatását nem vizsgálták (lásd a „Figyelmeztetések” című részt).

A sterilitását elvesztett termék használata fertőzéshez vezethet (lásd a „Figyelmeztetések” című részt).

Beszámoltak arról, hogy egyes esetekben a szarvasmarha-perikardium biológiai műbillentyűként történő alkalmazása esetén a vitorlák mechanikus szakadása és mineralizáció volt kimutatható, ami korai sikertelenséghez vezetett.

A szarvasmarha-perikardium perikardiumzáráshoz történő használata esetén beszámoltak epikardiális gyulladásos reakciójával és a szarvasmarha-perikardium szívhez való adhéziójával járó esetekről. A perikardiális adhéziók megnehezíthetik az ismételt sternotómia kivitelezését.

Amikor a szarvasmarha-perikardiumot nagyerek egyszerű teljes transzpozíciójának a pulmonális vénás csatorna perikardiumos nagyobbításával járó korrekciójához használták, meszesedésről, gyulladásról és kötőszövet-képződéséről számoltak be, ami elzárta a pulmonalis vénás áramlást.

Beszámoltak róla, hogy amikor a szarvasmarha-perikardiumot állatkísérletekben használták perikardiumzáráshoz, meszesedés jelei voltak kimutathatók. Állatkísérletekben beszámoltak arról, hogy a beültetett szarvasmarha-perikardium a degeneráció szövettani jeleit mutatta. Többek között a következő, kilökődési reakcióra utaló elváltozásokat találták aktív fagocitózis, amelyhez krónikus gyulladásos infiltrátum társult, valamint óriássejtes infiltrátum kialakulása a szarvasmarha-perikardium és a környező gazdaszövet közötti érintkezési felületen (az implantátum kollagénjének fokális degenerációjával).

A szarvasmarha-perikardium sérvhelyreállításhoz történő felhasználása során a gazdaszervezetben kiváltott reakciók (meszesedés, fertőzés, kilökődés, adhézió és hematológiai kompatibilitás) előfordulási arányát nem vizsgálták.

Teljes szívblokkról és komplett jobb Tawara-szárablokkról számoltak be az atrio-ventrikuláris ingerületvezető kötegek közelében végzett kardiális helyreállítási eljárásokkal, különösen a pitvari szeptumdefektus helyreállításával kapcsolatosan.

A glutáraldehiddel kezelt szarvasmarha-perikardiumban felgyorsult meszes infiltráció alakulhat ki a magas kalcium-anyagcserével rendelkező betegeknél (pl. gyermekknél). Ez nem feltétlenül aggályos olyan esetekben, ahol a folt szisztolés nyomásnak van kitéve.

FIGYELMEZTETÉSEK:

Az öblítési eljárást követni kell, mert ellenkező esetben steril gyulladásos reakció alakulhat ki a szomszédos gazdaszövetben. Ne öntse a tárolóoldatot az öblítőfürdőbe.

A termék károsodásának elkerülése érdekében ne tegye azt ki az öblítési eljárással kapcsolatosan megadott vegyületektől vagy anyaguktól eltérő anyagok hatásának. A SUPPLE PERI-GUARD termék nem érintkezhet antimikotikus (gombaellenes) szerekkel, mivel ezek feltehetően módosítják az aldehidkészítményekben fixált szövetek keresztkötési tulajdonságait.

Tilos lefagyasztani. Ez a steril védőréteg károsodásához vezethet. Tilos felhasználni, ha a fagyásindikátor aktív.

A termék minden nedves kell, hogy maradjon.

A SUPPLE PERI-GUARD terméket tilos szarvasmarha eredetű anyagokra érzékeny betegeknél használni.

A Synovis termékek különbözőek. Károsan hathat a betegre, ha egyik terméket a másikkal helyettesítik.

Tilos újrasterilizálni. A SUPPLE PERI-GUARD terméket tilos gózzel, gázzal (etilén-oxiddal) vagy besugárzással sterilizálni, mert ezek az eljárások károsíthatják azt.

Tilos felhasználni, ha a felnyitás előtt a tartály nem volt megfelelően lezárt, mivel ilyen esetben a sterilitás nem garantált. Tilos a tartályt a steril mezőbe helyezni, mivel a tartály külseje nem steril. Ez a termék kizárolag egyszer használatos. Miután feltörte a tartály biztonsági lezárását, a terméket azonnal fel kell használni. Tilos a tartályt visszazárt vagy a SUPPLE PERI-GUARD terméket újrafelhasználni.

A SUPPLE PERI-GUARD minden felhasználatlan darabját biológiaiag veszélyes hulladékként ártalmatlanítani kell. A figyelmeztetések figyelmen kívül hagyása sebészeti fertőzéshez vezethet.

A glutáraldehidben fixált sertés szívbillentyű-xenograftokkal szerzett klinikai tapasztalatok arra utalnak, hogy a fixált szövetet a szervezet a későbbiekben megtámadhatja, és ennek következtében a szövet károsodhat. Hasonlóképpen a glutáraldehidben fixált szarvasmarha-perikardium is késői károsodást szenvedhet. Mérlegelni kell a szövet kardiovaszkuláris helyreállításhoz vagy lágyszövethiányok helyreállításához történő felhasználásának előnyeit a szöveti károsodásból származó aneurizma, vérzés vagy foltyengülés lehetséges kockázatával szemben.

ÓVINTÉZKEDÉSEK:

Mielőtt megfogná a SUPPLE PERI-GUARD terméket, öblítse le a sebészeti kesztyűt a hintőpor eltávolítása érdekében.

Műtét előtt a leendő betegeket vagy képviselőket tájékoztatni kell a termék használatából származó esetleges szövődményekről.

HASZNÁLATI UTASÍTÁS:

I. ÖBLÍTÉSI ELJÁRÁS

1. Vegye ki a belső tartályt a külső karton csomagolásból. Ne tegye a tartályt a steril mezőbe.
2. Vizsgálja meg a külső karton csomagolás fedelének belsején elhelyezkedő fagyásindikátort. Ne használja a terméket, ha az indikátor aktív állapotban van.
3. Vizsgálja meg a tartályt és a csomagolást. Ellenőrizze, hogy a zsugorfólia és a bontatlanságot bizonyító szalag épek-e. Ne használja a terméket, ha felbontás megkísérésére, nedvességre vagy szivárgásra utaló jelek tapasztalhatók.

- Nyissa fel a belső tartályt. Steril, atraumatikus fogóval fogja meg a folt szélét és vegye ki a tartályból aszeptikus technikát alkalmazva. Mielőtt megérítené a foltot, öblítse le a sebészeti kesztyűt a hintőpor eltávolítása érdekében.
- Meritse a SUPPLE PERI-GUARD terméket legalább 3 percre 500 ml steril fiziológiai sóoldatot (0,9%-os NaCl-ot) tartalmazó steril kádba, és kevergesse az oldatot. Ne öntse a tárolóoldatot a steril fiziológiai sóoldatba. A sebész saját belátása szerint az 500 ml öblítőoldat tartalmazhatja a következő antibiotikum-készítmények egyikét: ampicillin és gentamicin, bacitracin, cefazolin, cefotaxim, neomicin vagy vankomicin. Vizsgálatokkal kimutatták, hogy a SUPPLE PERI-GUARD terméket a felsorolt antibiotikumokkal végzett kezelés nem befolyásolja károsan. Más antibiotikumok SUPPLE PERI-GUARD termékre kifejtett hatását nem vizsgálták. Az antibiotikum-kezelés SUPPLE PERI-GUARD termékre kifejtett hosszú távú hatásait nem értékelték. Az antibiotikumokat tilos az antibiotikum gyártójának utasításaival ellenkező módon használni.
- A foltot használatig tartsa a steril sóoldatba merítve.
A FOLT MINDIG NEDVES KELL, HOGY MARADJON.

II. BEÜLTETÉSSEL KAPCSOLATOS UTASÍTÁSOK

- A foltot műtét alatt át lehet szabni, hogy megfeleljen a sebész szükségleteinek.
- Vizuálisan vizsgálja meg a SUPPLE PERI-GUARD folt minden oldalát. Ha az egyik simábbnak tűnik, akkor úgy üttesse be, hogy a simább felület nézzen a véráram felé.
- A SUPPLE PERI-GUARD termék varratokkal, sebészeti klipekkel vagy kapcsokkal rögzíthető a gázdaszövet vagy -ér széléhez.
- Varrattal történő beültetés esetén a varratot a graft szélétől 2-3 mm-re kell bevezetni.

- A graftot gondosan kell elhelyezni és rögzíteni a legjobb eredmény érdekében.
- A SUPPLE PERI-GUARD minden felhasználatlan darabját biológiaileg veszélyes hulladékként ártalmatlanítsa. A SUPPLE PERI-GUARD terméket nem lehet újraterilizálni vagy újrafelhasználni.

TÁROLÁS:

Tilos lefagyasztani. Szobahőmérsékleten tárolandó: 20 °C – 25 °C (68 °F – 77 °F).

ÁRTALMATLANÍTÁS:

Minden, emberi szöveteknek/testnedveknek kitett csomagolást vagy komponenst a kórházi protokollok szerint kell ártalmatlanítani. minden felbontott, felhasználatlan komponenst hulladékként kell kezelní a sterilitás elvesztése miatt.

JÓTÁLLÁSI NYILATKOZAT:

A Synovis Life Technologies, Inc. (SLT) (a Baxter International Inc. leányvállalata) garantálja, hogy az eszköz gyártása gondosan ellenőrzött körülmények között történt. Az emberi szervezet biológiai különbözősége miatt egyetlen termék sem 100%-osan hatékony minden körülmények között. Emiatt és mivel az SLT nem tartja ellenőrzése alatt az eszköz felhasználási körülményeit, a beteg diagnosztizálását, a termék alkalmazásának vagy kezelésének módját miután az már nincs birtokában, az SLT nem garantálja sem a jó hatást, sem pedig azt, hogy a termék használatát követően nem alakulnak ki kedvezőtlen hatások. A SLT kicserél minden, a szállítás idején hibásnak bizonyuló eszközt. Az SLT képviselői nem módosíthatják a jelen jótállást és nem vállalhatnak semmilyen további kötelezettséget vagy felelősséget az eszközzel kapcsolatban.

Symbole użyte na etykiecie

Objaśnienie symboli zgodnie z amerykańską ustawą FD&C:

Norma	Symbol	Nazwa symbolu	Znaczenie symbolu	Numer symbolu
ISO 15223-1*		Wytwarzca	Wytwarzca	5.1.1
ISO 15223-1		Autoryzowany przedstawiciel na terenie Wspólnoty Europejskiej	Autoryzowany przedstawiciel na terenie Wspólnoty Europejskiej	5.1.2
ISO 15223-1		Data ważności	Data ważności	5.1.4
ISO 15223-1		Kod partii	Numer serii	5.1.5
ISO 15223-1		Numer katalogowy	Numer katalogowy	5.1.6
ISO 15223-1		Wyjaławiano z użyciem metod przetwarzania aseptycznego	Wyjaławiano z użyciem metod przetwarzania aseptycznego	5.2.2
ISO 15223-1		Nie wyjaławiać ponownie	Nie wyjaławiać ponownie	5.2.6
ISO 15223-1		Nie używać, jeśli opakowanie jest uszkodzone	Nie używać, jeśli została naruszona bariera jałowa produktu lub jego opakowanie	5.2.8

Norma	Symbol	Nazwa symbolu	Znaczenie symbolu	Numer symbolu
ISO 15223-1		Zakresy temperatur	Przechowywać w kontrolowanej temperaturze pokojowej	5.3.7
ISO 15223-1		Nie używać ponownie	Nie używać ponownie	5.4.2
ISO 15223-1		Sprawdzić w instrukcji użycia	Sprawdzić w instrukcji użycia	5.4.3
ISO 15223-1		Przestroga	Przestroga: Zapoznać się z informacjami dotyczącymi ostrzeżeń i środków ostrożności w instrukcji użycia	5.4.4
			Treść	
			Przestroga: Prawo federalne w USA zezwala na sprzedaż tego urządzenia wyłącznie z przepisu lub na zamówienie lekarza	

* ISO 15223-1: 2016, Wyroby medyczne – Symbole do stosowania na etykietach wyrobów medycznych, w ich oznakowaniu i w dostarczanych z nimi informacjach – Część 1: Wymagania ogólne

Dodatkowe symbole na etykiecie produktu, które nie są wymagane zgodnie z amerykańską ustawą FD&C:

Symbol	Znaczenie symbolu
MADE IN THE U.S.A.	Wyprodukowano w Stanach Zjednoczonych Ameryki
PN	Numer części wytwórcy
DO NOT FREEZE	Nie zamrażać
BOVINE	Ten produkt jest pochodzenia bydłęcego
MODEL	Numer modelu
SEE IFU FOR SYMBOL DEFINITIONS	Definicje symboli zawiera instrukcja użycia

OPIS:

Łata SUPPLE PERI-GUARD jest wykonana z osierdzia bydłęcego usicowanego aldehydem glutarowym. Osierdzie jest pobierane od bydła pochodzącego ze Stanów Zjednoczonych. Łata SUPPLE PERI-GUARD jest wyjaławiana chemicznie z użyciem etanolu i tlenku propylenu.

Łatę SUPPLE PERI-GUARD poddano działaniu 1-molarnego roztworu wodorotlenku sodu przez co najmniej 60 minut w temperaturze 20–25 °C.



Łata SUPPLE PERI-GUARD jest pakowana w pojemniku wypełnionym jałową wodą apirogenną zawierającą tlenek propylenu. Zawartość nieotwartego, nieuszkodzonego pojemnika jest jałowa.

Łata SUPPLE PERI-GUARD to produkt bezpieczny w środowisku obrazowania metodą rezonansu magnetycznego.

Łata SUPPLE PERI-GUARD wykorzystuje tkankę pochodzenia zwierzęcego; pacjenta należy o tym poinformować przed jakimkolwiek zabiegiem.

Modele i rozmiary produktu SUPPLE PERI-GUARD

Numer modelu SUPPLE PERI-GUARD	Rozmiar (cm)
PC-0404SN	4 x 4
PC-0608SN	6 x 8
PC-0814SN	8 x 14
PC-1016SN	10 x 16

WSKAZANIA:

Do stosowania jako proteza do zamykania osierdzia i w ubytkach tkanki miękkiej obejmujących: ubytki w ścianie jamy klatki piersiowej oraz naprawę wewnętrznzsercową i wielkich naczyń.

PRZECIWWSKAZANIA:

Łata SUPPLE PERI-GUARD nie została opracowana ani nie jest sprzedawana lub przeznaczona do stosowania niezgodnie ze wskazaniami.

Nie stosować łyty SUPPLE PERI-GUARD u pacjentów ze stwierdzoną wrażliwością na materiał pochodzenia bydlęcego.

REAKCJE NIEPOŻĄDANE:

Podobnie jak w przypadku każdego zabiegu chirurgicznego do możliwych powikłań należą: rozejście się rany w miejscu operacji, krwiak, surowiczak, gorączka i zakażenie. Do innych możliwych powikłań związanych z zabiegami dotyczącymi naczyń i serca należą między innymi: zgon, zawał serca, udar, pęknięcie łyty, tętniak/tętniak rzekomy, zakrzepica, okluzja lub stenoza. Należy monitorować pacjenta pod kątem reakcji niepożądanych i podejmować odpowiednie działania terapeutyczne.

Nieopłukanie produktu może prowadzić do jałowej reakcji zapalnej (patrz „Ostrzeżenia” i „Procedura płukania”).

Nie oceniono wpływu uszkodzenia osierdzia bydlęcego poprzez kontakt ze środkami chemicznymi lub substancjami (innymi niż roztwór soli fizjologicznej), poprzez zamrożenie lub poprzez poddanie procesom wyjaławiania z użyciem pary, gazu (tlenku etylenu) lub napromieniania na długotrwałe wyniki chirurgiczne (patrz „Ostrzeżenia”).

Stosowanie produktu po naruszeniu jego jałowości może prowadzić do zakażenia (patrz „Ostrzeżenia”).

Zgłaszano, że osierdzie bydlęce stosowane jako bioproteza zastawki serca może wykazywać oznaki zakłócenia mechanicznego płatków oraz mineralizacji prowadzące do wczesnych niepowodzeń w niektórych przypadkach.

W przypadku stosowania osierdzia bydlęcego do zamykania osierdzia zgłaszano przypadki reakcji zapalnych nasierdzia oraz zrostów osierdzia bydlęcego z sercem. Zrosty osierdzia mogą utrudniać powtórną sternotomię.

W przypadku stosowania do korekcji prostego całkowitego przełożenia wielkich pni tętniczych z augmentacją osierdzia w obrębie kanału żylnego płucnego zgłaszano, że osierdzie bydlęce może wykazywać oznaki zwapnienia, reakcji zapalnej i tworzenia się tkanki włóknistej powodującej obstrukcję przepływu żylnego płucnego.

W przypadku stosowania w badaniach na zwierzętach do zamykania osierdzia zgłaszano, że osierdzie bydlęce wykazywało oznaki zwapnienia. W badaniach na zwierzętach zgłaszano histologiczne oznaki deterioracji wszczepionego osierdzia bydlęcego. Do spostrzeżeń należą: aktywna fagocytoza z towarzyszącym przewlekłym naciekiem zapalnym oraz tworzenie się nacieku olbrzymiokomórkowego w miejscu połączenia między osierdziem bydlęcym a otaczającymi tkankami gospodarza (zogniskową degradacją kolagenu implantu) zgodnie z reakcją przeszczepu przeciw gospodarzowi.

Nie oceniono częstotliwości występowania reakcji gospodarza (zwapnienia, zakażenia, odrzucenia, zrostu ani kompatybilności hematologicznej) podczas stosowania w operacjach naprawczych przepukliny.

Zgłaszano całkowity blok serca i całkowity blok prawej odnogi pęczka Hisa w przypadku zabiegów obejmujących naprawę serca w pobliżu pęczków przewodzenia przedsiennowo-komorowego, szczególnie w przypadku naprawy ubytków przegrody przedsiennowej.

W osierdziu bydlęcym poddanym działaniu aldehydu glutarowego może nastąpić przyspieszone zwapnienie naciekające w przypadku pacjentów z metabolizmem wapnia o dużej aktywności (np. u dzieci). To zjawisko może nie stanowić problemu w sytuacjach, w których łyta jest wystawiona na działanie ciśnienia skurczowego.

OSTRZEŻENIA:

Należy przestrzegać procedury płukania; w przeciwny wypadku może dojść do jałowej reakcji zapalnej w przylegającej tance gospodarza. Nie przelewać roztworu do przechowywania do zbiornika do płukania.

Aby uniknąć uszkodzenia produktu, nie wolno go wystawiać na działanie żadnych środków chemicznych ani substancji innych niż określone w procedurze płukania. Nie wolno dopuścić do kontaktu środków przeciwwgrzybiczych z łatą SUPPLE PERI-GUARD, ponieważ mogą one zmienić charakterystykę usieciowania tkanki utrwalonej w preparatach aldehydowych.

Nie zamrażać. Może dojść do uszkodzenia bariery jałowej. Nie używać, jeśli wskaźnik zamrożenia jest aktywny.

Produkt musi być cały czas wilgotny.

Nie stosować łatą SUPPLE PERI-GUARD u pacjentów ze stwierdzoną wrażliwością na materiał pochodzenia bydlęcego.

Produkty firmy Synovis nie są jednakowe; zastąpienie jednego produktu innym produktem może być szkodliwe dla pacjenta.

Nie wyjaławiać ponownie. Nie poddawać procesom wyjaławiania z użyciem pary, gazu (tlenku etylenu) lub napromieniania, ponieważ mogą one uszkodzić łatę SUPPLE PERI-GUARD.

Nie używać, jeśli pojemnik nie był odpowiednio szczelnie zamknięty przed otwarciem, ponieważ jałość mogła zostać naruszona. Nie umieszczać pojemnika w polu jałowym, ponieważ powierzchnia zewnętrzna pojemnika nie jest jałowa. Ten produkt jest przeznaczony wyłącznie do jednorazowego użytku. Po rozszczelnieniu pojemnika łatę SUPPLE PERI-GUARD należy

zastosować niezwłocznie; nie wolno ponownie szczelnie zamkać pojemnika ani ponownie używać łat. Wszelkie niewykorzystane fragmenty łat SUPPLE PERI-GUARD należy zutylizować jako odpady stanowiące zagrożenie biologiczne. Nieprzestrzeganie tych ostrzeżeń może prowadzić do zakażenia chirurgicznego.

Doświadczenia kliniczne z heteroprzeszczepami świńskimi zastawek serca utrwalonymi w aldehydzie glutarowym wskazują, że utrwalona tkanka może zostać późno zaatakowana przez organizm, co może prowadzić do następującej deterioracji tkanki. Podobnie osierdzie bydlęce utrwalone w aldehydzie glutarowym może podlegać późnej deterioracji. Korzyści zastosowania takiej tkanki w naprawie sercowo-naczyniowej lub w naprawie ubytków tkanki miękkiej należy rozważyć w odniesieniu do możliwego ryzyka powstania tętniaka lub krwotoku bądź osłabienia łat spowodowanych deterioracją tkanki.

ŚRODKI OSTROŻNOŚCI:

Przed dotknięciem łatą SUPPLE PERI-GUARD należy opłukać rękawice chirurgiczne, aby usunąć puder z rękawic.

Przed zabiegiem chirurgicznym prospektywnego pacjenta lub jego przedstawiciela należy poinformować o powikłaniach, które mogą być związane z zastosowaniem tego produktu.

INSTRUKCJA UŻYCIA:

I. PROCEDURA PŁUKANIA

1. Wyjąć wewnętrzny pojemnik z zewnętrznego opakowania kartonowego. Nie umieszczać pojemnika w polu jałowym.

2. Sprawdzić wskaźnik zamrożenia znajdujący się wewnątrz wieczka zewnętrznego opakowania kartonowego. Nie używać, jeśli jest aktywny.
3. Sprawdzić pojemnik i opakowanie. Sprawdzić, czy folia i taśma umożliwiająca stwierdzenie jej naruszenia są nienaruszone. Nie używać w przypadku oznak naruszenia, wilgoci lub nieszczelności.
4. Otworzyć wewnętrzny pojemnik. Przy pomocy jałowych kleszczyków atraumatycznych chwycić krawędź łyty i wyjąć ją z pojemnika, stosując technikę aseptyczną. Przed dotknięciem łyty należy opłukać rękawice chirurgiczne, aby usunąć puder z rękawic.
5. Zanurzyć łyłę SUPPLE PERI-GUARD na co najmniej 3 minuty w jałowym zbiorniku zawierającym 500 ml jałowego roztworu soli fizjologicznej (NaCl 0,9%) i poruszać nią. Nie przelewać roztworu do przechowywania do jałowego roztworu soli fizjologicznej. Zgodnie z decyzją chirurga 500 ml roztwór do płukania może zawierać jeden z następujących antybiotyków: ampicylina i gentamycyna, bacytracyna, cefazolina, cefotaksym, neomycyna lub wankomycyna. Badania wykazały, że wymienione antybiotyki nie mają działania niepożądaneego na łyłę SUPPLE PERI-GUARD. Działania innych antybiotyków na łyłę SUPPLE PERI-GUARD nie badano. Nie oceniono długoterminowego działania antybiotyków na łyłę SUPPLE PERI-GUARD. Nie stosować antybiotyków niezgodnie z instrukcjami producenta antybiotyku.
6. łyta powinna pozostać zanurzona w jałowym roztworze soli fizjologicznej do momentu, aż będzie gotowa do użycia. ŁATA MUSI BYĆ CAŁY CZAS WILGOTNA.

II. INSTRUKCJE WSZCZEPIANIA

1. łydę można dostosować podczas zabiegu chirurgicznego zgodnie z wymaganiami chirurga.
2. Wzrokowo sprawdzić obie strony łyty SUPPLE PERI-GUARD. Jeśli jedna ze stron wygląda na bardziej gładką, należy wszczepić bardziej gładką powierzchnię w taki sposób, aby była skierowana w stronę powierzchni z przepływem krwi.
3. łydę SUPPLE PERI-GUARD można przymocować do krawędzi tkanki gospodarza lub naczynia przy pomocy szwów, klipsów lub zszywek.
4. W przypadku wszczepiania przy pomocy szwów nakłucia szwów należy wykonywać w odległości 2–3 mm od krawędzi przeszczepu.
5. Aby uzyskać najlepsze wyniki, przeszczep należy nakładać i mocować w miejscu ostrożnie.
6. Zutylizować wszelkie niewykorzystane fragmenty łyty SUPPLE PERI-GUARD jako odpady stanowiące zagrożenie biologiczne. łyty SUPPLE PERI-GUARD nie wolno ponownie wyjmować ani ponownie używać.

PRZECHOWYwanie:

Nie zamrażać. Przechowywać w temperaturze pokojowej w zakresie 20–25 °C (68–77 °F).

UTYLIZACJA

Wszelkie opakowania lub elementy wystawione na kontakt z ludzkimi tkankami/płynami należy zutylizować zgodnie z protokołami szpitalnymi. Wszelkie otwarte i niewykorzystane elementy należy zutylizować z uwagi na naruszoną jałość.

WYŁĄCZENIE ODPOWIEDZIALNOŚCI Z TYTUŁU GWARANCJI:

Firma Synovis Life Technologies, Inc. (SLT), spółka zależna firmy Baxter International Inc., gwarantuje, że podczas produkcji tego wyrobu dochowano należytej staranności. W związku z różnicami biologicznymi u poszczególnych osób żaden produkt nie jest w 100% skuteczny we wszystkich okolicznościach. Z tego powodu oraz ponieważ firma SLT nie ma wpływu na warunki użycia wyrobu, diagnozowanie pacjentów, stosowane metody wprowadzania i postępowania z wyrobem po jego wysłaniu z magazynu, firma SLT nie może gwarantować dobrego działania ani braku złego działania po jego zastosowaniu. Firma SLT wymieni każdy wyrób, który był wadliwy w momencie wysyłki. Żaden przedstawiciel firmy SLT nie może zmienić powyższych ustaleń ani przyjmować dodatkowych zobowiązań lub odpowiedzialności w związku z tym wyrobem.

EC REP

Baxter Healthcare SA
Thurgauerstrasse 130
8152 Glattpark (Opfikon)
Switzerland

Baxter

Baxter and Supple Peri-Guard are registered trademarks of Baxter International Inc., or its subsidiaries.

 **Synovis Life Technologies, Inc.**
(A Subsidiary of Baxter International Inc.)
2575 University Ave W. St. Paul, MN 55114-1024 USA
224.948.1856 888.229.0001 advancesurgery.baxter.com

MS-0742147B
2021-08-03