

Rx Only



Nosní tamponáda RAPID RHINO[◊] SINU-KNIT[◊] Návod k použití

POPIS

Nosní tamponáda RAPID RHINO[◊] SINU-KNIT[◊] je speciálně pletený obvaz z karboxymethylcelulózních (CMC) hydro vláken. Nosní tamponáda má převrácenou vícevrstvou úpravu, která umožňuje, aby látka působila jako stent. Hydrokoloidní látka vytváří díky své hygroskopické charakteristice vlhkou gelovou bariéru mezi výrobkem a slizniční tkání.

INDIKACE PRO POUŽITÍ

Nitronosní dlahy je určena ke snížení krvácení a otoku a k zabránění srůstů mezi přepážkou a nosní dutinou. Je umístěna do nosní dutiny po operaci nebo po úrazu.

KONTRAINDIKACE

Nejsou známy žádné kontraindikace. Použití nosní tamponády RAPID RHINO SINU-KNIT je nutné konzultovat s lékařem.



VAROVÁNÍ A PREVENTIVNÍ OPATŘENÍ

Varování

Výrobek nepoužívejte k jiným účelům než k účelům, ke kterým je určen.

Nežádoucí reakce

- Mezi nežádoucí reakce patří možnost infekce, opakující se nebo přetrvávající krvácení a dislokace nosní tamponády vyžadující lékařské ošetření.
- Při použití některých plnicích nasálních materiálů absorbujících tekutiny byl zaznamenán syndrom toxického šoku. Tento stav může způsobit smrt; proto doporučujeme, aby u všech pacientů bylo sledováno, zdali se u nich neprojeví příznaky poukazující na vývoj tohoto stavu.
- Fyzicky malí pacienti nebo pacienti s mělkým nosohltanem mohou mít potíže s dýcháním v důsledku nesprávného umístění produktu.
- U pacientů s poškozenou dýchací soustavou může dojít k dechovým obtížím nebo sníženému oxyličování.

NÁVOD K POUŽITÍ

1. Vyjměte nosní tamponádu RAPID RHINO SINU-KNIT ze sterilního obalu a umístěte do sterilní chirurgické oblasti.
2. Nosní tamponádu uchopte do suché pinzety bez zoubků a jemně ho posuňte v suchém (nehydratovaném stavu) do požadovaného místa, abyste zajistili maximální účinnost. Ujistěte se, že jste zakryli obnažené tkáně a sliznice.
3. Navlhčete tkaninu sterilní vodou (nikoliv fyziologickým roztokem). Ujistěte se, že celá nosní tamponáda je od nejhlubší části zadní dutiny až po přední část zcela hydratovaná a umožňuje přeměnu do svého gelového stavu.
4. Poučte pacienta, aby do první návštěvy ordinace proplachoval lehkým fyziologickým roztokem. Hypertonický roztok používejte k proplachu až po první návštěvě v ordinaci (obvykle 7-10 dní po operaci).

5. Zbytkový gel, který se nerozpustil nebo opustil místo chirurgického výkonu prostřednictvím běžných odtokových cest, můžete snadno odstranit jemným odsátím.

JAK JE VÝROBEK DODÁVÁN

Výrobek je dodáván sterilní a je určen **POUZE K JEDNORÁZOVÉMU POUŽITÍ**. Výrobek **neumývejte, opakovaně nesterilizujte ani znovu nepoužívejte, protože by mohlo dojít k poškození nebo ohrožení výkonu a následně k poškození přístroje, jeho selhání nebo k poranění pacienta**. Čištění, resterilizace nebo opětovné použití výrobku může také vystavit pacienta riziku přenosu infekčních chorob.

Tento výrobek je sterilizován použitím ethylenoxidu.

Výrobek není vyroben z přírodního latexu a je bez DEHP.

LIKVIDACE

Výrobek musí být zlikvidován v souladu s platnými vládními nařízeními a v souladu s plánem nakládání s odpadem příslušného zdravotnického zařízení.

ZÁKAZNICKÁ PODPORA

Informace o záruce

Záruka materiálu, funkčnosti a využití se vztahuje pouze v případě použití u jednoho pacienta. **NEPOUŽÍVEJTE OPAKOVANĚ. TATO ZÁRUKA NAHRAZUJE VŠECHNY OSTATNÍ ZÁRUKY VÝSLOVNÉ, PŘEDPOKLÁDANÉ, A/NEBO ZÁKONNÉ, VČETNĚ, ALE BEZ OMEZENÍ, ZÁRUKY PRODEJNOSTI, VHODNOSTI A/NEBO PŘIMĚŘENOSTI PRO DANÝ ÚČEL, A VŠECH DALŠÍCH POVINNOSTÍ A ZÁVAZKŮ SPOLEČNOSTI ARTHROCARE.**

Reklamacie výrobku

Všechny dotazy, stížnosti nebo žádosti o vrácení by měly být směřovány na zákaznický servis nebo zplnomocněného zástupce společnosti.



Výrobce















ArthroCare Corporation
7000 West William Cannon Drive
Austin, TX 78735 USA
Telefon: +1 (800) 343-5717
ZÁKAZNICKÁ PODPORA
www.arthrocare.com



Zplnomocněný zástupce pro Evropu

Smith & Nephew Orthopaedics GmbH
Alemannenstrasse 14
78532 Tuttlingen
Německo
ec.rep@smith-nephew.com

PŘEHLED SYMBOLŮ

	Katalogové číslo
	Číslo série
	Použijte do
	Nahlédněte do návodu k použití
	Nepoužívejte opakovaně
	Neprovádějte opakovanou sterilizaci
	Pokud je obal poškozen, výrobek nepoužívejte
	Uchovávejte v suchu
	Chraňte před slunečním světlem
	Upozornění
	Sterilizováno pomocí ethylenoxidu
	Výrobce
	Zplnomocněný zástupce pro Evropu
Rx only	UPOZORNĚNÍ: Podle federálního zákona USA lze tento produkt prodávat pouze lékařům na základě objednávky.
	Označení CE a identifikační číslo notifikované osoby. Tento produkt splňuje základní požadavky směrnice o zdravotnických prostředcích (93/42/EHS).

◊ Ochranná známka společnosti Smith & Nephew.

Tento výrobek může být chráněn jedním nebo více americkými patenty. Podrobnosti naleznete na adrese smith-nephew.com/patents.

© Smith & nephew 2020