



HEMOPATCH

Sealing Hemostat

Resorbable Collagen-Based
Sealing Hemostat

Baxter

Contents

01	eng	HEMOPATCH SEALING HEMOSTAT
05	bul	ЗАПЕЧАТВАЩ ХЕМОСТАТИК НЕМОРАТЧ
09	cze	TEŠNÍCÍ HEMOSTAT HEMOPATCH
13	dan	HEMOPATCH FORSEGLENDE HÆMOSTATIKUM
17	dut	HEMOPATCH SEALING HAEMOSTATICUM
21	est	HEMOPATCH HERMETISEERIV HEMOSTAATIKUM
25	fin	HEMOPATCH TIIVISTÄVÄ HEMOSTAATTI
29	fre	PATCH HÉMOSTATIQUE D'ÉTANCHÉITÉ HEMOPATCH
33	ger	HEMOPATCH HÄMOSTATIKUM MIT VERSIEGELNDEN EIGENSCHAFTEN
37	gre	ΑΙΜΟΣΤΑΤΙΚΟ ΣΤΕΓΑΝΟΠΟΙΗΣΗΣ HEMOPATCH
41	hrv	HEMOPATCH HEMOSTATIČKO LJEPILO
45	hun	HEMOPATCH LEZÁRÓ HAEMOSTATICUM
49	ice	HEMOPATCH BLÆÐINGAHEMJANDI SÁRAPÚÐI
53	ita	HEMOPATCH SIGILLANTE EMOSTATICO
57	lav	HEMOPATCH HERMETIZĒJOŠS HEMOSTATISKS LĪDZEKLIS
61	lit	„HEMOPATCH“ HERMETINĖ HEMOSTAZINĖ PLĖVELĖ
65	nor	HEMOPATCH FORSEGLENDE HEMOSTATIKUM
69	pol	HEMOPATCH HEMOSTATYK USZCZELNIAJĄCY
73	por	HEMOPATCH SELANTE HEMOSTÁTICO
77	rum	HEMOPATCH PLASTURE HEMOSTATIC
81	rus	ГЕРМЕТИЗИРУЮЩЕЕ ГЕМОСТАТИЧЕСКОЕ ИЗДЕЛИЕ НЕМОРАТЧ
85	slo	HEMOSTATIKUM NA ZASTAVENIE KRVÁCANIA HEMOPATCH
89	slv	LEPILNI HEMOSTATIK HEMOPATCH
93	spa	HEMOPATCH SELLADO HEMOSTÁTICO
97	swe	HEMOPATCH FÖRSEGLANDE HEMOSTAS
101	tur	HEMOPATCH SIZDIRMAZ HEMOSTAT

HEMOPATCH SEALING HEMOSTAT RESORBABLE COLLAGEN-BASED SEALING HEMOSTAT

DESCRIPTION

HEMOPATCH Sealing Hemostat ("HEMOPATCH") consists of a soft, thin, pliable, flexible pad of collagen derived from bovine dermis, coated with NHS-PEG (pentaerythritol polyethylene glycol ether tetra-succinimidyl glutarate).

Due to its flexible structure, the application of HEMOPATCH to the site where hemostasis / sealing is desired is easily controlled. For differentiation, the non-coated side is marked with blue squares using a biocompatible colorant.

HEMOPATCH is supplied in the following 3 sizes:

- HEMOPATCH 27 x 27 mm
- HEMOPATCH 45 x 45 mm
- HEMOPATCH 45 x 90 mm

INTENDED USE

HEMOPATCH is an absorbable collagen pad intended for sealing and hemostasis.

INDICATION

HEMOPATCH is indicated as a hemostatic device and surgical sealant for procedures in which control of bleeding or leakage of other body fluids or air by conventional surgical techniques is either ineffective or impractical. HEMOPATCH may be used to close dural defects following traumatic injury, excision, retraction or shrinkage of the dura mater.

MECHANISM OF ACTION

The performance of HEMOPATCH involves the interaction of two components that are able to create rapid and lasting hemostasis by sealing off the bleeding surface.

The white, tissue-facing side of HEMOPATCH is covered with a thin layer of NHS-PEG. The NHS-PEG, when in contact with blood or other body fluids forms a hydrogel which enhances its adhering properties and seals the tissue surface.

In contact with blood, collagen induces aggregation of platelets. Platelets deposit in large numbers on the collagen structure, degranulate, and release coagulation factors that, together with plasma factors, enable the formation of fibrin. The structure of HEMOPATCH provides a three dimensional matrix that readily absorbs fluids, and provides additional mechanical strengthening of the clot.

Preclinical studies demonstrated resorption and replacement with host tissue in 6 – 8 weeks with little tissue reaction. The rate of resorption and replacement with host tissue can be longer as it is dependent on several factors, including the amount of product left in situ and the site of use. When used for dura replacement, the collagen pad of HEMOPATCH serves as a scaffold for tissue ingrowth and will be replaced over time (in a preclinical study this time occasionally extended past 16 weeks) by newly formed tissue.

02 eng

CONTRAINDICATIONS

Do not compress HEMOPATCH into blood vessels or use intravascularly.

The device must not be used in patients with known hypersensitivity to bovine proteins or brilliant blue (FD&C Blue No. 1 (Blue 1)).

WARNINGS

HEMOPATCH is not intended to be used in pulsatile, severe bleedings.

The use of HEMOPATCH is not recommended in the presence of an active infection.

When used in, around, or in proximity to foramina in bone, areas of bony confine, the spinal cord, the brain and/or cranial nerves, care should be exercised to avoid overpacking (collagens may expand upon absorption of liquid), creating the potential for neural damage.

HEMOPATCH is not intended as a substitute for meticulous surgical technique and the proper application of ligatures or other conventional procedures for hemostasis and sealing.

PRECAUTIONS

For single use only. Do not re-sterilize. Reuse of single-use devices creates a potential risk of infection.

Do not store without aluminum pouch.

Discard HEMOPATCH if the packaging is damaged.

Do not apply the surface marked with blue squares to the application site. Do not wet HEMOPATCH prior to application.

HEMOPATCH is self-adherent and is not intended to be sutured.

Do not apply on a dry tissue surface or lesion.

NHS-PEG only forms an adhering hydrogel when in contact with wound fluid such as blood or lymphatic. In the absence of such wound fluids, sodium bicarbonate solution¹ (concentration between 4.2% to 8.4%) can be used to moisten the tissue prior to application of HEMOPATCH.

Do not use HEMOPATCH on bone surfaces where adhesives, such as methylmethacrylate or other acrylic adhesives, will be required to attach a prosthetic device. Microfibrillar collagen has been reported to reduce the strength of methyl methacrylate adhesives used to attach prosthetic devices to bone surfaces.

The safety and performance of HEMOPATCH has not been established in children, pregnant and/or lactating women.

ADVERSE EVENTS

The following adverse events have been identified during the use of HEMOPATCH:

- Seroma formation
- Inflammatory reaction.

These reactions are reported voluntarily from a population of uncertain size and it is not always possible to reliably estimate their frequency or establish a causal relationship to device exposure.

Collagen-Based Agents Adverse Events:

Adverse events which may be possibly or probably related to the use of any collagens include:

- Seroma
- Hematoma
- Potentiation of infection
- Inflammatory reaction
- Foreign body reaction
- Adhesion formation
- Allergic reaction.

¹ the grade of sodium bicarbonate solution to be suitable for parenteral human use.

DRUG INTERACTIONS

Chlorine-releasing antiseptic agents as well as tannins and caustics should not be used in combination with collagen at the application site.

PREPARATION

HEMOPATCH comes ready to use in sterile packages and must be handled accordingly. Use only undamaged packages. Single use only. Do not re-sterilize.

Circulating Nurse:

- Open outer, non-sterile package (aluminum pouch) and,
- present the inner, sterile blister pack to the scrub nurse.

Scrub Nurse:

- Deliver the inner, sterile package into the sterile field, using aseptic technique. Once removed from the outer pouch HEMOPATCH can be used throughout surgery provided it remains dry and sterile.
- Open the inner, sterile package and present the device to the surgeon.
- HEMOPATCH should be maintained dry prior to application. Do not soak in solution prior to application (e.g. physiological saline solution, antiseptic agents).
- Dry gloves and instruments (e.g. forceps, scissors) should be used to handle HEMOPATCH.
- In situations in which HEMOPATCH has been removed for application from the inner pouch, but application is delayed, it can be used throughout surgery, provided it remains dry and sterile.

ADMINISTRATION

- Do not apply intravascularly.
- Select the appropriate size of the pad so that it overlaps the margins of the bleeding surface or tissue lesion by about 1 cm. The pad may be cut to the desired size and shape.
- Dry gloves and surgical instruments (forceps, scissors) should be used to handle, cut and apply HEMOPATCH.
- Multiple pads may be used for larger bleeding surfaces or tissue lesions. When using multiple pads, ensure a 1 cm overlap where the pads contact each other.

Maximum number of patches to be used

HEMOPATCH size	Adults	Children (≥10 Kg)
45 x 90 mm	7	1
45 x 45 mm	14	2
27 x 27 mm	28	4

Method of Application

- Apply the dry HEMOPATCH with the non-marked white surface contacting the bleeding or moist surface of the wound or tissue lesion. Improved adherence has been observed in preclinical studies when HEMOPATCH is in direct contact with wound fluid such as blood or lymphatic.
- Use a dry gauze or patty and hold in place with gentle, uniform pressure over the entire pad surface for 2 minutes.
- When applying HEMOPATCH, minimize contact with bloody or moist surgical instruments, gauzes or gloves due to the affinity of collagen to blood and body fluids.

04 eng

- Gently remove the gauze or patty from the pad. Gentle irrigation may also help in removing the gauze or patty without dislodging HEMOPATCH from the surgical site.
- Leave HEMOPATCH in situ after hemostasis or sealing has been achieved.
- If hemostasis has not been satisfactorily achieved, HEMOPATCH can be removed, without tissue damage, up to 3 minutes from the time of the initial tissue contact. Use care when removing the pad. A new pad can then be reapplied according to the steps above.
- When using HEMOPATCH for sealing or for dura repair, removal of the pad, any time after application, can only be done at the surgeon's discretion.

SHELF LIFE AND STORAGE

Store in a dry place at 2° to 8°C.
You may remove the product from the refrigerator and store at room temperature (maximum 25°C) for up to six months within the indicated shelf life. Mark the date the product is taken out of the refrigerator (year/month/day) as shown on the symbol below that is printed on the shelf carton. Leave pouches in the shelf carton or mark the same date on the pouches as well.



YYYY/MM/DD

After storage at room temperature, HEMOPATCH should not be refrigerated again.

Do not re-sterilize.

Expiry date: See imprint on outer package.

Do not use after the expiry date printed on the label.

Definition of Symbols

	Consult instructions for use
	Do not reuse
	Sterilized using irradiation
	Not made with natural rubber latex
	Do not use if package is damaged
	Caution
	Temperature limit
	Manufacturer
	Batch code
	Use-by date
	Catalogue number

ЗАПЕЧАТВАЩ ХЕМОСТАТИК НЕМОРATCH РЕЗОРБИРАЩ СЕ, ЗАПЕЧАТВАЩ ХЕМОСТАТИК, НА ОСНОВАТА НА КОЛАГЕН

ОПИСАНИЕ

Запечатващият хемостатик НЕМОРATCH („НЕМОРATCH“) се състои от мека, тънка, еластична, гъвкава подложка от колаген, получен от говежда дерма, покрита с NHS-PEG (пентаеритрitol полиилиенгликолов етер тетра-сукцинимидил глутарат).

Благодарение на гъвкавата структура на НЕМОРATCH приложението му на мястото, където е необходима хемостаза/запечатване се контролира лесно. За да се отличава, непокритата страна е отбелязана със сини квадрати посредством биологично съвместим оцветител.

НЕМОРATCH се доставя в следните 3 размера:

- НЕМОРATCH 27 x 27 mm
- НЕМОРATCH 45 x 45 mm
- НЕМОРATCH 45 x 90 mm

ПРЕДНАЗНАЧЕНИЕ

НЕМОРATCH е абсорбируем колагенов слой, предназначен за запечатване и хемостаза.

ПОКАЗАНИЕ

НЕМОРATCH е показан за употреба като кръвоспиращо изделие и хирургично тъканно лепило при манипулации, при които контролът на кървенето или изтичането на други телесни течности или въздух посредством конвенционални хирургични техники е неефективен или невъзможен. НЕМОРATCH може да се използва за запълване на дурални

дефекти след травма, ексцизия, ретракция или свиване на търдата мозъчна обвивка.

МЕХАНИЗЪМ НА ДЕЙСТВИЕ

Действието на НЕМОРATCH се основава на взаимодействието между двата компонента, които имат свойството да предизвикват бърза и продължителна хемостаза чрез запечатване на кървящата повърхност.

Бляската, ориентирана към тъканта страна на НЕМОРATCH е покрита с тънък слой NHS-PEG. При контакт с кръв или други телесни течности NHS-PEG образува хидрогел, който засилва адхезионните му свойства и запечатва тъканната повърхност.

При контакт с кръв, колагенът индуцира агрегация на тромбоцитите. Тромбоцитите в голямо количество се отлагат върху колагеновата структура, дегранулират се и освобождават фактори на кръвосъсирването, и заедно с плазмените фактори правят възможно образуването на фибрин. Структурата на НЕМОРATCH осигурява триизмерна матрица, която лесно абсорбира течности и допълнително обезпечава механична здравина на съсирема.

Предклиничните проучвания показват резорбция и заместване с тъкан на гостоприемника в рамките на 6 – 8 седмици при слаба тъканна реакция. Скоростта на резорбцията и заместването с тъкан на гостоприемника може да се забави от няколко фактора, в това число

06 bul

количество от продукта останал in situ и мястото на приложение. Когато се използва за заместване на търдата мозъчна обвивка, колагеновият слой на НЕМОРАТЧН служи като скелет за прорастването на тъканта и с времето се заменя (в предклинично проучване това време понякога е продължило повече от 16 седмици) от новообразувана тъкан.

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

Не натъпквайте НЕМОРАТЧН в кръвоносните съдове и не прилагайте вътресъдово.

Изделието не трябва да се прилага при пациенти с известна свръхчувствителност към говежди протеини или брилянтно синьо (FD&C Blue No. 1 (Blue 1)).

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ

НЕМОРАТЧН не е предназначен за употреба при пулсиращо, силно кървене. Употребата на НЕМОРАТЧН не се препоръчва при наличие на активна инфекция.

Когато се използва около или в близост до кости отвори, области, граничещи с кост, гръбначния мозък, главния мозък и/или черепните нерви, трябва да се внимава и да се избегва поставянето на прекомерно количество (при абсорбцията на течност колагенът може да се разширява), което може да доведе до увреждане на нерв.

НЕМОРАТЧН не е заместител на прецизна хирургична техника и на съответното поставяне на лигатури или други конвенционални процедури за хемостаза и запечатване.

ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ

Само за еднократна употреба. Не стерилизирайте повторно. Повторното използване на изделия за еднократна употреба крие потенциален рисък от инфекция.

Да не се съхранява без алуминиевия плик. Изхвърлете НЕМОРАТЧН, ако опаковката е повредена.

Не поставяйте повърхността, отбелаязана със сини квадрати към мястото на приложение. Не навлажнявайте НЕМОРАТЧН преди приложение.

НЕМОРАТЧН е самозалепващ се и не е предназначен да бъде зашиван.

Не прилагайте върху суха тъкан или лезия. NHS-PEG образува адхезивен хидрогел само когато влезе в контакт с ранева течност като кръв или лимфа.

При отсъствие на такива раневи течности за овлажняване на тъканта преди приложението на НЕМОРАТЧН може да се използва разтвор на натриев бикарбонат¹ (с концентрация между 4,2% и 8,4%).

Не прилагайте НЕМОРАТЧН върху костни повърхности, при които за закрепване на протезно устройство ще са необходими лепила, като метилметакрилат или други акрилни адхезиви. Има съобщения, че микрофибриларният колаген намалява силата на метилметакрилатните лепила, използвани за закрепване на протезни устройства към костната повърхност.

Безопасността и действието на НЕМОРАТЧН не са доказани при деца, бременни жени и/или кърмачки.

НЕЖЕЛАНИ СЪБИТИЯ

Следните нежелани събития са идентифицирани по време на използването на НЕМОРАТЧН:

- образуване на серома;
- възпалителна реакция.

Тези реакции се съобщават доброволно от популация с неопределен размер и не винаги е възможно да се прецени надеждно честотата им или да се установят причинно-следствена връзка от въздействието на изделието.

¹ Концентрацията на разтвор на натриев бикарбонат, която би била подходяща за парентерална употреба при хора.

Нежелани събития, свързани с колаген-базирани агенти:

Нежеланите събития, които възможно или вероятно може да са свързани с употребата на колагени, включват:

- серома;
- хематом;
- потенциране на инфекция;
- възпалителна реакция;
- реакция към чуждо тяло;
- образуване на срастване;
- алергична реакция.

ЛЕКАРСТВЕНИ ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ

Антисептични средства, освобождаващи хлор, както и танини и каустици, не трябва да се използват на мястото на приложение в комбинация с колаген.

ПОДГОТОВКА

HEMOPATCH се доставя готов за употреба в стерилни опаковки и трябва да се третира съответно. Използвайте само неповредени опаковки. Само за еднократна употреба. Да не се стерилизира повторно.

Сестра в операционен сектор:

- Отворете вътрешната нестериилна опаковка (алуминиев плик) и
- Подайте вътрешната, стерилина блистерна опаковка на операционната сестра.

Операционна сестра:

- Поставете вътрешната стериилна опаковка в стериолното поле като използвате асептична техника. След изваждане от външната торбичка, HEMOPATCH може да се използва по време на операцията, ако се запази сух и стерилен.
- Отворете вътрешната стериилна опаковка и подайте изделието на хирурга.

- HEMOPATCH трябва да се съхранява сух преди приложението му. Не го напоявайте с разтвор (например физиологичен разтвор, антисептични агенти) преди приложението му.
- При работа с HEMOPATCH трябва да се използват сухи ръкавици и инструменти (например щипки, нохици).
- В случай че HEMOPATCH е изведен от вътрешната торбичка, но приложението се е забавило, може да се използва по време на операцията, ако се запази сух и стерилен.

ПОСТАВЯНЕ

- **Не прилагайте вътресъдово!**
- Изберете подходящия размер на подложката, така че да се припокрива с ръбовете на кървящата повърхност или тъканната лезия с около 1 см. Подложката може да бъде изрязана с желания размер и форма.
- При боравенето с HEMOPATCH, рязането и прилагането му трябва да се използват сухи ръкавици и хирургически инструменти (щипки, нохици).
- При по-големи кървящи повърхности или тъканни лезии, могат да бъдат използвани по-голям брой подложки. При използване на няколко подложки, осигурете припокриване от 1 см между тях.

Максимален брой подложки, които да се използват

Размер на HEMOPATCH	Възрастни	Деца (≥10 kg)
45 x 90 mm	7	1
45 x 45 mm	14	2
27 x 27 mm	28	4

Начин на приложение

- Приложете сухия HEMOPATCH с немаркираната бяла повърхност към кървящата или влажна повърхност на раната или тъканната лезия. Подобрено прилепване се наблюдава в предклиничните проучвания, когато HEMOPATCH е в прям контакт с раневи течности като кръв или лимфна течност.
- Използвайте суха марля или тампон и задръжте на място с леко, равномерно притискане на цялата повърхност на подложката в продължение на 2 минути.
- При притискането на HEMOPATCH сведете до минимум контакта с окървавени или влажни хирургически инструменти, марли или ръкавици поради афинитета на колагена към кръв и телесни течности.
- Отстранете внимателно марията или тампона от подложката. Внимателното навлахняване може също да помогне за отстраняване на марията или тампона, без да бъде разместен HEMOPATCH от хирургичното поле.
- Оставете HEMOPATCH на място след като бъде постигната хемостаза или запечатване.
- Ако не е постигната задоволителна хемостаза, HEMOPATCH може да се отстрани без увреждане на тъкната за период от 3 минути от първоначалния контакт с тъкнане. Необходимо е повишено внимание при отстраняване на подложката. Може да се приложи нова подложка според стъпките по-горе.
- При използване на HEMOPATCH за запечатване или възстановяване на търдата мозъчна обивка, отстраняване на подложката в който и да е момент след приложението може да се извърши само по преценка на хирурга.

СРОК НА ГОДНОСТ И СЪХРАНЕНИЕ

Съхранявайте на сухо място от 2° до 8°C. Може да извадите продукта от хладилника и да го съхранявате на стайна температура (максимум 25°C) за период до 6 месеца

в рамките на посочения срок на годност. Отбележете датата, на която продуктът е изведен от хладилника (година/месец/ден), както е показано на символа по-долу, който е отпечатан върху картонената кутия. Оставете торбичките в картонената кутия или отбележете същата дата и върху тях.



След съхранение на стайна температура HEMOPATCH не трябва да се съхранява отново в хладилник.

Не стерилизирайте повторно.

С Годен до: Виж отпечатаното върху външната опаковка.

Не използвайте след срока на годност, отбелзян върху етикета.

Определение на символите

	Направете справка в инструкциите за употреба
	За еднократна употреба
	Стерилизирано чрез облъчване
	Не е изработено от латекс от естествен каучук
	Да не се използва, ако опаковката е отворена или повредена
	Внимание
	Температурно ограничение
	Производител
	Код на партида
	Не ползвайте след
	Каталожен номер

TĚSNÍCÍ HEMOSTAT HEMOPATCH VSTŘEBATELNÝ TĚSNÍCÍ HEMOSTAT NA BÁZI KOLAGENU

POPIS

Těsnící hemostat HEMOPATCH („HEMOPATCH“) je tvořený měkkou, tenkou, pružnou a ohebnou podložkou z kolagenu získanou z hovězí dermis a potaženou NHS-PEG (pentaerytritol polyetylén glykol éter tetra-sukcinimidyl glutarát).

Díky jeho flexibilní struktuře lze snadno kontrolovat aplikaci produktu HEMOPATCH do místa, kde je vyžadována hemostáze / utěsnění. Kvůli rozlišení je nepotažená strana označena modrými čtverečky vytvořenými pomocí biokompatibilního barviva.

Produkt HEMOPATCH se dodává v následujících 3 velikostech:

- HEMOPATCH 27 x 27 mm
- HEMOPATCH 45 x 45 mm
- HEMOPATCH 45 x 90 mm

ÚCEL POUŽITÍ

HEMOPATCH je absorbovatelná kolagenová podložka určená k utěsnění a hemostázi.

INDIKACE

Produkt HEMOPATCH je jako hemostatický prostředek a chirurgické lepidlo používán k postupům, kde je kontrola krvácení nebo úniku jiných tělesných tekutin či vzduchu konvenčními chirurgickými technikami neefektivní, nebo ji nelze provést. Produkt HEMOPATCH lze použít k uzavření defektů tvrdé pleny mozkové po traumatickém poranění, excizi, retrakci nebo jejím smrštění.

MECHANISMUS ÚČINKU

Funkčnost produktu HEMOPATCH zahrnuje interakci dvou součástí, které jsou schopny navodit rychlou a trvající hemostázu utěsněním krvácejícího povrchu.

Bílá strana produktu HEMOPATCH směřující ke tkáni je potažena tenkou vrstvou NHS-PEG. Vrstva NHS-PEG při kontaktu s krví nebo jinými tělesnými tekutinami vytváří hydrogel, který zlepšuje adhezivní vlastnosti tkání a utěšíuje povrch tkáni.

Při kontaktu s krví vyvolává kolagen agregaci trombocytů. Trombocyty se ve velkém množství ukládají na kolagenové struktury, degranulují a uvolňují koagulační faktory, které společně s faktory plazmy umožňují vytváření fibrinu. Struktura produktu HEMOPATCH nabízí trojrozměrnou matrix, která snadno absorbuje tekutiny, a umožňuje další mechanické zesílení sraženiny.

Preklinické studie prokázaly, že k resorpci a nahrazení hostitelskou tkání dochází za 6 – 8 týdnů, s malou tkáňovou reakcí.

Rychlosť resorpce a nahrazení hostitelskou tkání může být i nižší, neboť závisí na více faktorech – například na množství produktu ponechaného in situ a na místě jeho použití. Je-li produkt použit k nahrazení tvrdé pleny mozkové, slouží kolagenová podložka HEMOPATCH jako konstrukce pro vrstvání tkání a bude časem nahrazena (v preklinické studii v některých případech tato doba přesahuje 16 týdnů) nově vytvořenou tkání.

KONTRAINDIKACE

Nevtláčujte produkt HEMOPATCH do krevních cév ani jej nepoužívejte nitrožilně.

Prostředek se nesmí používat u pacientů se známou přecitlivělostí na hovězí bílkoviny nebo brilantní modř (FD&C modř č. 1 (modř 1)).

VAROVÁNÍ

Produkt HEMOPATCH není určen k použití u pulzujících těžkých krvácení.

Použití produktu HEMOPATCH není doporučeno za přítomnosti akutní infekce.

Pokud je produkt použit kolem kostních foramin, přímo v nich nebo v jejich blízkosti, v oblastech kostních ohrazení, míchy, mozků a/nebo kranialních nervů, dávejte pozor, abyste tam místa příliš neupěchovali (kolageny mohou po vstřebání tekutiny expandovat), a nevzniklo tak riziko poškození nervu.

Produkt HEMOPATCH není určen jako náhražka pečlivých chirurgických postupů a řádného podvázání nebo jiných konvenčních postupů hemostáze a utěsnění.

BEZPEČNOSTNÍ OPATŘENÍ

Produkt je určen pouze k jednorázovému použití. Opakovaně nesterilizujte. Opakován použití prostředku na jedno použití s sebou nese riziko infekce.

Neskladujte bez hliníkového obalu.

Produkt HEMOPATCH zlikvidujte, pokud je balení poškozeno.

Nepoužívejte na místo aplikace stranu označenou modrými čtverečky. Produkt HEMOPATCH před aplikací nezvlhlujte.

Produkt HEMOPATCH je samopřilnavý a není určen k sešívání.

Neaplikujte na suchý povrch tkáně nebo leže. Prostředek NHS-PEG vytváří adhezivní hydrogel pouze při kontaktu s tekutinou v ráně, jako je krev nebo lymfa.

Pokud nejsou takové tekutiny v ráně přítomny, lze ke zvlhčení tkáně použít roztok bikarbonátu sodného¹ (koncentrace mezi 4,2 % a 8,4 %) před aplikací podložky HEMOPATCH.

Produkt HEMOPATCH nepoužívejte na povrchy kostí, kde budou k připojení protetické pomůcky potřeba lepidla jako metylmetakrylátu nebo jiná akrylová adheziva. Bylo hlášeno, že mikrofibrilární kolagen snižuje sílu metylmetakrylátových lepidel používaných k připojení protetických pomůcek k povrchu kostí.

Bezpečnost a funkčnost produktu HEMOPATCH nebyly zjištovány u dětí, těhotných a/nebo kojících žen.

NEŽÁDOUCÍ PŘÍHODY

Při používání produktu HEMOPATCH byly zaznamenány následující nežádoucí příhody:

- Vznik serómu
- Zánětlivá reakce.

Tyto reakce jsou dobrovolně hlášeny populaci neznámé velikosti. Není vždy možné poskytnout spolehlivý odhad četnosti jejich výskytu či stanovit vztah příčinné souvislosti k expozici produktem.

Nežádoucí příhody vyvolané přítomností kolagenu:

Mezi nežádoucí příhody, které mohou souviseť nebo pravděpodobně souvisejí s použitím jakéhokoli kolagenu, patří:

- Seróm
- Hematom
- Potenciace infekce
- Zánětlivá reakce
- Reakce na cizí těleso
- Vznik adheze

¹ Roztok hydrogenuhličitanu sodného musí být v kvalitě vhodné pro parenterální podání u člověka.

- Alergická reakce.

během chirurgického výkonu použít za předpokladu, že zůstal suchý a sterilní.

LÉKOVÁ INTERAKCE

Antiseptická činnida uvolňující chlor, jakož i louhy a žiraviny se v kombinaci s kolagenem nesmí na místo aplikace používat.

PŘÍPRAVA

Produkt HEMOPATCH je ve sterilním obalu připraven k použití a musí se s ním podle toho zacházet. Používejte pouze nepoškozená balení. Produkt je určen pouze k jednorázovému použití, opakovaně jej nesterilizujte.

Obíhající sestra:

- Otevřete vnější nesterilní obal (hliníkový obal).
- Předložte vnitřní sterilní blistrový obal instrumentářce.

Instrumentářka:

- Přenechte vnitřní sterilní obal do sterilního pole za použití aseptické techniky. Po výjmutí z vnějšího obalu smí být produkt HEMOPATCH použit během chirurgického výkonu za předpokladu, že zůstal suchý a sterilní.
- Otevřete vnitřní sterilní obal a předložte prostředek operátorovi.
- Produkt HEMOPATCH je před aplikací potřeba uchovávat v suchu. Před aplikací jej nemáčejte v roztoku (např. fyziologickém roztoku, antiseptických činidlech).
- K manipulaci s produktem HEMOPATCH musíte používat suché rukavice a nástroje (např. pinzetu, nůžky).
- V situacích, kdy byl produkt HEMOPATCH vyjmut k aplikaci z vnitřního obalu, ale aplikace byla odložena, jej lze

APLIKACE

- Neaplikujte nitrožilně.
- Vyberte vhodnou velikost podložky tak, aby přesahovala okraje krvácejícího povrchu nebo tkáňové léze přibližně o 1 cm. Podložku lze seříznout na požadovanou velikost a vytvarovat.
- K manipulaci, seříznutí a aplikaci produktu HEMOPATCH je třeba používat suché rukavice a chirurgické nástroje (pinzetu, nůžky).
- Na větší krvácející povrchy nebo tkáňové léze lze použít více podložek. Při použití více podložek se ujistěte, že tam, kde se podložky dotýkají, došlo k přesahu o 1 cm.

Maximální počet záplat, které mají být použity

Velikost produktu HEMOPATCH	Dospělí	Děti (≥10 kg)
45 x 90 mm	7	1
45 x 45 mm	14	2
27 x 27 mm	28	4

Metoda aplikace

- Aplikujte suchý produkt HEMOPATCH neoznačenou bílou stranou tak, aby byla v kontaktu s krvácející nebo vlhkou plochou rány nebo tkáňovou lézí. V preklinických studiích byla pozorována lepší adherence, pokud byl produkt HEMOPATCH v přímém kontaktu s tekutinou v ráně, jako je krev nebo lymfa.
- Použijte suchou gázu nebo tamponek a jemným rovnoměrným tlakem jej držte na povrchu celé podložky po dobu 2 minut.

- Při aplikaci produktu HEMOPATCH minimalizujte kontakt se zakrvácenými nebo vlhkými chirurgickými nástroji, gázou nebo rukavicemi kvůli velké afinitě kolagenu ke krvi a tělesným tekutinám.
- Opatrně odstraňte gázu nebo tamponek z podložky. Při odstraňování gázy nebo tamponku může také pomoci jemné opláchnutí, aniž by se produkt HEMOPATCH uvolnil z místa operace.
- Po dosažení hemostáze nebo utěsnění nechejte produkt HEMOPATCH na místě.
- Pokud hemostáze nebylo uspokojivě dosaženo, lze produkt HEMOPATCH odstranit bez poškození tkáně do 3 minut po počátečním kontaktu s tkání. Při odstraňování podložky postupujte opatrně. Podle výše uvedených kroků lze poté znova aplikovat novou podložku.
- Používáte-li k utěsnění nebo opravě tvrdé pleny mozkové produkt HEMOPATCH, odstranění produktu kdysi po jeho aplikaci lze provést pouze na základě uvážení operátéra.

DOBA POUŽITELNOSTI A SKLADOVÁNÍ

Skladujte na suchém místě při teplotě 2° až 8°C.

Produkt můžete vyjmout z chladničky a skladovat při pokojové teplotě (maximálně 25°C) až po dobu šesti měsíců v rámci uvedené doby použitelnosti. Označte datum, kdy byl produkt vyjmut z lednice (rok/měsíc/den), jak je uvedeno na symbolu níže, který je vytiskněn na vnějším obalu. Ponechejte balení ve vnějším obalu nebo vyznačte stejně datum také na balení.



Po skladování při pokojové teplotě nesmí být hemostat HEMOPATCH opětovně skladován v ledničce.

Opakovaně nesterilizujte.

Doba použitelnosti: Viz údaj na vnějším obalu.

Prostředek nepoužívejte po uplynutí doby použitelnosti vytiskně na štítku.

Definice symbolů

	Viz pokyny k použití
	Nepoužívejte opakovane
	Sterilizováno zářením
	Neobsahuje přírodní kaučukový latex
	Pokud je balení poškozeno, výrobek nepoužívejte
	Upozornění
	Teplotní omezení
	Výrobce
	Kód šarže
	Datum spotřeby
	Katalogové číslo

HEMOPATCH FORSEGLENDÉ HÆMOSTATIKUM RESORBERBAR, KOLLAGEN-BASERET FORSEGLENDÉ HÆMOSTATIKUM

BESKRIVELSE

HEMOPATCH forseglende hæmostatikum („HEMOPATCH“) består af en blød, tynd, smidig, fleksibel kollagenfleece baseret på bovin kollagen, overtrukket med NHS-PEG (pentaerythritol-polyethylen-glycol-ether-tetra-succinimidyl-glutarat).

På grund af den fleksible struktur er appliceringen af HEMOPATCH på stedet for den ønskede hæmostase/forsegling nem at styre. For at kunne skelene er siden uden belægning markeret med blå firkanter med biokompatibelt farvestof.

HEMOPATCH leveres i følgende 3 størrelser:

- HEMOPATCH 27 x 27 mm
- HEMOPATCH 45 x 45 mm
- HEMOPATCH 45 x 90 mm

TILTÆNKET BRUG

HEMOPATCH er en absorberbar kollagenfleece til forsegling og hæmostase.

INDIKATION

HEMOPATCH er indiceret som et hæmostatikum samt til kirurgisk forsegling til procedurer, hvor kontrol af blødning eller lækage af andre kropsvæsker eller luft med konventionelle procedurer enten er uden virkning eller ikke praktisk mulig. HEMOPATCH kan anvendes til lukning/forsegling af durale defekter efter traumatiske skade, excision, eller sammentræknings af

dura mater, eller hvor dura mater ikke slutter tæt.

VIRKNINGSMEKANISME

HEMOPATCHs virkning opnås ved, at to komponenter interagerer med hinanden og er i stand til at skabe hurtig og varig hæmostase ved forsegling af den blødende overflade.

Den hvide side af HEMOPATCH, der vender ind mod vævet, er dækket af et tyndt lag NHS-PEG. Når NHS-PEG kommer i kontakt med blod eller andre kropsvæsker, dannes der en hydrogel, som forbedrer klæbeegenskaberne og forsegler vævsoverfladen.

Ved kontakt med blod inducerer kollagen ophobning af blodplader. Udfældninger af blodplader i store mængder på kollagenstrukturen, regulerer og frigiver koagulationsfaktorer, som sammen med plasmafaktorer aktiverer dannelse af fibrin. Strukturen på HEMOPATCH giver en tredimensionel matrix, der let absorberer væsker, og sikrer yderligere mekanisk forstærkning af koagelet.

Prækliniske studier har vist resorption og erstatning med værtsvæv inden for 6 – 8 uger uden større vævsreaktion. Resorptionshastigheden og erstatningen med værtsvæv kan være længere, da dette afhænger af flere faktorer, herunder den mængde produkt, der er forblevet *in situ*, og anvendelsesstedet. Når HEMOPATCHs kollagenlag bruges til duraerstatning, fungerer det som platform for vævsindvækst og

bliver med tiden erstattet af nydannet væv (i et præklinisk studie var denne tid af og til længere end 16 uger).

KONTRAINDIKATIONER

HEMOPATCH må ikke presses ind i blodkar eller anvendes intravaskulært.

HEMOPATCH må ikke anvendes til patienter med kendt overfølsomhed over for bovine proteiner eller brilliant blå (FD&C blå nr. 1 (Blå 1)).

ADVARSEL

HEMOPATCH er ikke tiltænkt anvendelse ved pulserende, svære blødninger.

Brugen af HEMOPATCH anbefales ikke ved tilstedsvarsel af en aktiv infektion.

Når den anvendes i, omkring eller i nærheden af knogleåbnninger, knoglehulrum, rygmarven hjernen og/eller kranienerverne, skal der udvises forsigtighed for at undgå overpakning (kollagener kan ekspandere som et resultat af væskeabsorption), hvilket potentielt kan medføre nerveskader.

HEMOPATCH er ikke tiltænkt som erstatning for omhyggelig operationsteknik og korrekt aplicering af ligaturer eller andre konventionelle procedurer til hæmostase og forseglings.

FORSIGTIGHED

Kun til engangsbrug. Må ikke resteriliseres. Genbrug af udstyr til engangsbrug udgør en potentiel risiko for infektion.

Må ikke opbevares uden aluminiumspose.

HEMOPATCH skal kasseres, hvis pakningen er beskadiget.

Læg ikke den inaktive side, der er markeret med blå firkanter, på apliceringsstedet.

HEMOPATCH må ikke vædes inden applicering.

HEMOPATCH er selvklæbende og ikke tiltænkt at skulle fastgøres med sutur.

Må ikke appliceres på en tør vævsoverflade eller vævslæsion. NHS-PEG danner kun en klæbende hydrogel, når det kommer i kontakt med sårsvæske som blod eller lymfevæske.

Hvis der ikke er sådanne sårsvæsker til stede, kan en natriumhydrogencarbonatopløsning¹ (koncentration mellem 4,2 % og 8,4 %) anvendes til at fugte vævet før HEMOPATCH påføres.

HEMOPATCH må ikke anvendes på knogleoverflader, hvor der skal anvendes klæbemidler, som f.eks. methylmetakrylat eller andre akrylbaserede klæbemidler, til at fæstne en protese. Det er rapporteret, at mikrofibrillært kollagen reducerer styrken af methylmetakrylatklæbemidler, som anvendes til at fæstne proteser på knogleoverflader.

Sikkerheden og virkningen af HEMOPATCH hos børn, gravide og/eller ammende kvinder er ikke undersøgt.

BIVIRKNINGER

De følgende bivirkninger er blevet identificeret under brug af HEMOPATCH:

- Seromdanlæsse
- Inflammatorisk reaktion

Disse reaktioner er rapporteret på frivillig basis af en population af ukendt størrelse, og det er ikke altid muligt at lave et pålideligt estimat af deres hyppighed eller fastslå en relation til brugen af HEMOPATCH.

Bivirkninger ved kollagenbaserede midler:

Bivirkninger, der muligvis eller sandsynligvis hænger sammen med brug af kollagener, omfatter:

¹ natriumbicarbonatopløsningen skal være af en kvalitet, der gør den egnet til parenteral human brug.

- Serom
- Hæmatom
- Risiko for infektion
- Inflammatorisk reaktion
- Fremmedlegemereaktion
- Adhæsionsdannelse
- Allergisk reaktion.
- Der skal anvendes tørre handsker og instrumenter (f.eks. pincet, saks) til håndtering af HEMOPATCH.
- I tilfælde, hvor HEMOPATCH er taget ud af underposen med henblik på applicering, men hvor appliceringen bliver forsinket, kan den bruges under hele operationen, forudsat at den forbliver tør og steril.

INTERAKTION MED ANDRE LÆGEMIDLER

Antiseptiske midler indeholdende klorin samt tanniner og ætsende midler må ikke anvendes sammen med kollagen på appliceringsstedet.

KLARGØRING

HEMOPATCH leveres klar til brug i steril emballage og skal håndteres således. Må kun bruges, hvis emballagen er ubeskadiget. Kun til engangsbrug. Må ikke resteriliseres.

Gulvsygeplejerske:

- Åbn den ydre ikke-sterile pakning (aluminiumspose), og
- videregiv den indvendige, sterile blisterpakning til den assisterede sygeplejerske.

Assisterende sygeplejerske:

- Anbring den indvendige, sterile pakning i det sterile område vha. aseptisk teknik. Når HEMOPATCH er taget ud af yderposen, kan den bruges under hele operationen, forudsat at den forbliver tør og steril.
- Åbn den indvendige, sterile pakning, og videregiv HEMOPATCH til kirurgen.
- HEMOPATCH skal forblive tør inden applicering. Den må ikke vædes i oplosning inden applicering (f.eks. fysiologisk saltvandsoplosning, antiseptiske midler).

ADMINISTRATION

- **Må ikke anvendes intravaskulært.**
- Vælg en hensigtsmæssig fleecestørrelse, så den overlapper kanten af den blødende overflade eller vævslæsion med ca. 1 cm. Fleecen kan klippes til den ønskede størrelse og form.
- Der skal anvende tørre handsker og kirurgiske instrumenter (pincet, saks) til håndtering, tilklipning og applicering af HEMOPATCH.
- Der kan anvendes flere fleeces til større blødende overflader eller vævslæsioner. Ved brug af flere fleeces skal der sikres overlappning på 1 cm dør, hvor fleecerne møder hinanden.

Maksimalt antal plastre, der må anvendes

HEMOPATCH-størrelse	Voksne	Børn (≥ 10 kg)
45 x 90 mm	7	1
45 x 45 mm	14	2
27 x 27 mm	28	4

Appliceringsmetode

- Aplicer den tørre HEMOPATCH med den hvide overflade uden markeringer mod den blødende eller fugtige såroverflade eller vævslæsion. Der er observeret øget klæbeevne i prækliniske studier, når HEMOPATCH er i direkte kontakt med sårsvæsker som blod eller lymfevæske.
- Brug en tør gaze eller mecher, og hold det på plads med et forsigtigt, ensartet tryk på hele fleeceoverfladen i 2 minutter.
- Når HEMOPATCH appliceres, skal der sikres minimal kontakt med blodige eller fugtige kirurgiske instrumenter, gaze eller handsker pga. kollagens affinitet til blod og kropsvæsker.
- Fjern forsigtigt gazen eller mecher fra fleeceen. Forsigtig skyllning kan også hjælpe til fjernelse af gaze eller mecher, uden at HEMOPATCH løsnes fra operationsstedet.
- Lad HEMOPATCH sidde in situ, efter der er opnået hæmostase eller forsegling.
- Hvis der ikke opnås tilfredsstillende hæmostase, kan HEMOPATCH fjernes uden vævskader i op til 3 minutter fra tidspunktet for den første vævkontakt. Der skal udvises forsigtighed, når fleeceen fjernes. En ny fleece kan derefter appliceres igen i henhold til trinnene ovenfor.
- Når HEMOPATCH anvendes til forsegling eller til reparation af dura, kan fleeceen kun fjernes efter kirurgens skøn.

HOLDBARHED OG OPBEVARING

Opbevares tørt ved 2° til 8°C.

Produktet kan fjernes fra køleskabet og opbevares ved stuetemperatur (maksimalt 25°C) i op til seks måneder inden for den angivne holdbarhedsperiode. Noter datoen for, hvornår produktet blev taget ud af køleskabet (år/måned/dag), som det er vist på

symbolen nedenfor, som er trykt på kartonen. Opbevar poser i originalkartonen, eller noter ligeledes samme dato på selve poserne.



Efter opbevaring ved stuetemperatur bør HEMOPATCH ikke nedkøles igen.

Må ikke resteriliseres.

Udløbsdato: Se prægningen på den udvendige emballage.

Må ikke anvendes efter den udløbsdato, der er trykt på etiketten.

Definition af symboler

	Se brugsanvisningen
	Må ikke genanvendes
	Strålesteriliseret
	Ikke fremstillet med latex naturgummi
	Må ikke anvendes, hvis emballagen er beskadiget
	Forsiktig
	Temperaturgrænse
	Fremstiller
	Batchnummer
	Anvendes inden
	Kode

HEMOPATCH SEALING HAEMOSTATICUM ABSORBEERBAAR COLLAGEEN VOOR SEALING HEMOSTASE

BESCHRIJVING

HEMOPATCH Sealing Haemostaticum ("HEMOPATCH") is een zachte, dunne, buigzame, flexibele collageenmat verkregen uit bovenste dermis, bekleed met NHS-PEG (pentaerytritol polyethyleenglycol ether tetra-succinimide glutaazuur).

Dankzij de flexibele structuur kan HEMOPATCH gemakkelijk worden aangebracht op de plaats waar hemostase / weefseldichting gewenst is. De niet-beklede zijde is voor de duidelijkheid gemarkeerd met blauwe vierkantjes van een biocompatibele kleurstof.

HEMOPATCH wordt geleverd in de volgende drie afmetingen:

- HEMOPATCH 27 x 27 mm
- HEMOPATCH 45 x 45 mm
- HEMOPATCH 45 x 90 mm

BEDOELD GEBRUIK

HEMOPATCH is een absorbeerbare collageenmat bedoeld voor afdichting en hemostase.

INDICATIE VOOR GEBRUIK

HEMOPATCH is geïndiceerd als hemostatisch middel en chirurgische weefsellijm voor verrichtingen waarbij controle van een bloeding of lekkage van ander lichaamsvocht of lucht met conventionele chirurgische technieken niet effectief of niet praktisch is. HEMOPATCH kan worden gebruikt voor het sluiten van defecten in de dura mater na traumatisch letsel, excisie, retractie of krimp

van de dura mater.

WERKINGSMECHANISME

De werking van HEMOPATCH berust op de wisselwerking van twee componenten die zorgen voor snelle en blijvende hemostase door afsluiting van de bloeding.

De witte zijde van HEMOPATCH die op het weefsel wordt gelegd, is bedekt met een dunne laag NHS-PEG. De NHS-PEG-laag van de mat vormt bij contact met bloed of ander lichaamsvocht een hydrogel die de eigen weefselklevende eigenschappen vergroot en het weefseloppervlak afsluit.

Bij contact met bloed induceert het collageen de bloedplaatjesaggregatie. De plaatjes worden in grote aantallen afgezet op de collageenstructuur. Het daaropvolgende proces van degranulatie leidt tot afgifte van stollingsfactoren die samen met plasmafactoren de vorming van fibrine mogelijk maken. De structuur van HEMOPATCH vormt een driedimensionale matrix die gemakkelijk vloeistof absorbeert en zorgt voor extra mechanische versterking van het stolsel.

Bij preklinisch onderzoek werd het product binnen 6 tot 8 weken geabsorbeerd en vervangen door eigen weefsel, waarbij slechts een geringe weefselreactie optrad. De snelheid waarmee het product wordt geabsorbeerd en vervangen door eigen weefsel kan lager zijn, aangezien deze afhankelijk is van diverse factoren, zoals de hoeveelheid product die in situ is gebleven, en de plaats van toepassing. Indien gebruikt voor vervanging van de dura mater, dient

de collageenmat van HEMOPATCH als raamwerk voor ingroeи van weefsel en wordt na verloop van tijd vervangen door (in een preklinisch onderzoek deze keer af en toe verlengd tot meer dan 16 weken) nieuwgevormd weefsel.

CONTRA-INDICATIES

Druk HEMOPATCH niet aan in bloedvaten en gebruik het niet intravasculair.

De mat mag niet worden gebruikt bij patiënten met bekende overgevoeligheid voor rundereiwitten of briljantblauw FCF (FD&C Blue No. 1, E133).

WAARSCHUWINGEN

HEMOPATCH is niet bedoeld voor pulserende, hevige bloedingen.

Gebruik van HEMOPATCH wordt niet aangeraden in het geval van een actieve infectie.

Indien gebruikt in, rond of in de nabijheid van botopeningen, beenachtige randstructuren, het ruggenmerg, de hersenen en/of de hersenzenuwen, moet voorzichtigheid worden betracht om oververpakking te voorkomen (collageen kan uitzetten na absorptie van vloeistof), omdat daardoor neurale schade kan ontstaan.

HEMOPATCH is niet bedoeld als vervangmiddel voor nauwgezette chirurgische technieken en de correcte toepassing van ligaturen of andere conventionele procedures voor hemostase en weefseldichting.

VOORZORGSMATREGELEN

Uitsluitend voor eenmalig gebruik. Niet opnieuw steriliseren. Hergebruik van medische hulpmiddelen voor eenmalig gebruik leidt tot een mogelijk risico op infectie.

Niet bewaren zonder aluminium verpakking.

Vernietig HEMOPATCH indien de verpakking

beschadigd is.

Breng de zijde met de markering van blauwe vierkantjes niet aan op de toedieningsplaats. HEMOPATCH vóór toediening niet bevochtigen.

HEMOPATCH is zelfklevend en is niet bedoeld om te worden gehecht.

Niet aanbrengen op een droog weefseloppervlak of droge weefsellaesie. NHS-PEG vormt alleen bij contact met wondvocht, zoals bloed of lymfevocht, een weefselklevende hydrogel. Bij afwezigheid van dergelijk wondvocht kan er natriumbicarbonaatoplossing¹ (concentratie tussen 4,2% en 8,4%) worden gebruikt om het weefsel te bevochtigen vóór de aanbrenging van HEMOPATCH.

Gebruik HEMOPATCH niet op botoppervlakken waarop hechtmiddelen, zoals methylmethacrylaat of andere hechtmiddelen van acryl, nodig zijn om een prothese te bevestigen. Er is gerapporteerd dat microfibrillair collageen de sterke vermindert van hechtmiddelen van methylmethacrylaat die worden gebruikt om prothesen te bevestigen aan botoppervlakken.

De veiligheid en werking van HEMOPATCH bij kinderen, zwangere vrouwen en/of vrouwen die borstvoeding geven zijn niet vastgesteld.

BIJWERKINGEN

De volgende bijwerkingen zijn vastgesteld tijdens het gebruik van HEMOPATCH:

- Seroomvorming
- Ontstekingsreactie

Deze bijwerkingen zijn vrijwillig gemeld uit een populatie van onzekere omvang en het is niet altijd mogelijk om een betrouwbare schatting van de frequentie te maken of een oorzakelijk verband met het hulpmiddel aan te tonen.

¹ de concentratie natriumbicarbonaat in de oplossing moet geschikt zijn voor parenteraal gebruik bij mensen.

Bijwerkingen van middelen op basis van collageen:

Bijwerkingen die mogelijk of waarschijnlijk gerelateerd zijn aan het gebruik van collageen:

- Seroom
- Hematoom
- Potentiëring van infectie
- Ontstekingsreactie
- Reactie op vreemde stof
- Adhesievorming
- Allergische reactie.

GEBRUIK MET GENEESMIDDELEN

Antiseptische middelen die chloor afgeven, evenals tanninen en caustische stoffen, mogen niet worden gebruikt in combinatie met collageen op de toedieningsplaats.

VOORBEREIDING

HEMOPATCH wordt gebruiksklaar geleverd in steriele verpakkingen en moet steriel worden gebruikt. Gebruik alleen onbeschadigde verpakkingen. Voor eenmalig gebruik; niet opnieuw steriliseren.

Operatieassistent omloop:

- Open de buitenste, niet-steriele verpakking (aluminium verpakking).
- Overhandig de binnenste, steriele blisterverpakking aan de instrumenterende operatieassistent.

Instrumerende operatieassistent:

- Breng de binnenste, steriele verpakking met een aseptische techniek in het steriele veld. Wanneer HEMOPATCH eenmaal uit de buitenste verpakking is gehaald, kan het tijdens de chirurgische ingreep worden gebruikt indien het droog en steriel wordt bewaard.

- Open de binnenste, steriele verpakking en overhandig de mat aan de chirurg.
- HEMOPATCH moet droog zijn vóór gebruik. Vóór gebruik niet onderdompelen in een oplossing (zoals fysiologische zoutoplossing, antiseptische middelen).
- HEMOPATCH mag alleen met droge handschoenen en instrumenten (zoals klemmen, scharen) worden gebruikt.
- In situaties waarin HEMOPATCH voor gebruik uit de binnenste verpakking is gehaald, maar de applicatie ervan wordt uitgesteld, kan het tijdens de chirurgische ingreep worden gebruikt indien het droog en steriel wordt bewaard.

GEBRUIK

- Niet intravasculair aanbrengen.
- Selecteer een mat met de juiste afmeting en zorg dat de mat ongeveer 1 cm over de rand van de bloeding of weefsellaesies. De mat mag op de juiste lengte en vorm worden geknipt.
- HEMOPATCH mag alleen met droge handschoenen en chirurgische instrumenten (klemmen, scharen) worden gebruikt, geknipt en aangebracht.
- Voor grotere bloedingen of weefsellaesies mogen meerdere matten worden gebruikt. Wanneer meerdere matten worden gebruikt, dienen de matten elkaar met ongeveer 1 cm te overlappen.

Maximum aantal te gebruiken matten

HEMOPATCH-afmeting	Volwassenen	Kinderen (≥ 10 kg)
45 x 90 mm	7	1
45 x 45 mm	14	2
27 x 27 mm	28	4

WIJZE VAN AANBRENGEN

- Breng de droge HEMOPATCH met de niet-gemarkeerde, witte zijde aan op de bloeding of het vochtige oppervlak van de wond of de weefseillaesie. Bij preklinisch onderzoek werd een betere hechting gezien wanneer HEMOPATCH in direct contact was met wondvocht, zoals bloed of lymfevocht.
- Gebruik een droog gaasje of katoengaas (patty) en oefen gedurende 2 minuten een zachte, gelijkmatige druk uit op het hele matoppervlak.
- Maak bij het aanbrengen van HEMOPATCH zo min mogelijk contact met bebloede of vochtige chirurgische instrumenten, gaaszjes of handschoenen vanwege de affiniteit van collageen met bloed en lichaamsvocht.
- Verwijder voorzichtig het gaasje of katoengaas (patty) van de mat. Voorzichtige irrigatie kan helpen bij het verwijderen van het gaasje of katoengaas (patty) zonder dat HEMOPATCH van de chirurgische plaats schuift.
- Laat HEMOPATCH *in situ* nadat hemostase of weefseldichting is bereikt.
- Als hemostase niet voldoende is bereikt, kan HEMOPATCH zonder schade aan het weefsel binnen 3 minuten na het eerste weefselcontact worden verwijderd. Verwijder de mat voorzichtig. Volg de bovenstaande stappen om vervolgens een nieuwe mat aan te brengen.
- Als HEMOPATCH wordt gebruikt voor weefseldichting of herstel van de dura mater, kan de mat na het aanbrengen alleen op indicatie van de chirurg worden verwijderd.

HOUDBAARHEID EN BEWAREN

Bewaren op een droge plaats bij een temperatuur van 2° tot 8°C.

HEMOPATCH mag gedurende maximaal zes maanden binnen de aangegeven houdbaarheidsdatum uit de koelkast worden gehaald en bij kamertemperatuur (niet meer dan 25°C) worden bewaard. Noteer de datum waarop het product uit de koelkast is gehaald

(dag/maand/jaar). De datum is afgedrukt bij het onderstaande symbool op de doos. Bewaar de matten in de doos of noteer de datum ook op de matten.



YYYY/MM/DD

Na een bewaarteriode bij kamertemperatuur mag HEMOPATCH niet opnieuw worden ingevroren.

Niet opnieuw steriliseren.

Uiterste gebruiksdatum: Zie opdruk op de buitenverpakking.

Niet gebruiken na de uiterste gebruiksdatum die op het etiket is vermeld.

Beschrijving van symbolen

	Gebruiksaanwijzing raadplegen
	Niet hergebruiken
	Gesteriliseerd door bestraling
	Bij de productie is geen natuurlijk rubber (latex) gebruikt
	Niet gebruiken indien de verpakking beschadigd is
	Let op
	Temperatuurlimiet
	Fabrikant
	Batchnummer
	Uiterste gebruiksdatum
	Catalogusnummer

HEMOPATCH HERMETISEERIV HEMOSTAATIKUM RESORBEERUV KOLLAAGEENIPÖHINE HERMETISEERIV HEMOSTAATIKUM

KIRJELDUS

HEMOPATCH hermetiseeriv hemostaatikum (HEMOPATCH) koosneb pehmest, õhukesest, vormitavast ja painduvast kollageenipadjast, mis on saadud veisepäritolul dermisesist ja kaetud ainega NHS-PEG (pentaaëtritool polüetüleenglükool eeter tetra-suktsiinimidüül glutaraat).

Paindliku struktuuri töltu on HEMOPATCH-i hemostaasi/hermeetilise saavutamiseks lihtne paigaldada. Hööpsamaks eristamiseks on katmata kulg tähistatud bioühilduva värvaineega siniste ruudukestega.

HEMOPATCH on saadaval kolmes suuruses:

- HEMOPATCH 27 x 27 mm
- HEMOPATCH 45 x 45 mm
- HEMOPATCH 45 x 90 mm

ETTENÄHTUD KASUTAMINE

HEMOPATCH on imendav kollageenipadi, mis on mõeldud hermetiseerimiseks ja hemostaasiks.

NÄIDUSTUS

HEMOPATCH on näidustatud kasutamiseks hemostaatilise vahendi ja kirurgilise koelliimina protseduurides, kus verejooksu või mõne muu kehaveldeliku või õhu lekke peatamine tavaliste kirurgiliste protseduuride abil ei anna tulemust või on ebapraktiline. HEMOPATCH-i võib kasutada kövakesta defektide kõrvaldamiseks kõvakesta trauma ja kõvakesta eemaldamise, sissetõmbumise või vähenemise järel.

TOIMEMEHANISM

HEMOPATCH-i tööpõhimõte seisneb sellise kahe komponendi vastastikuses toimes, mis suudavad luua kiire ja püsiva hemostaasi, sulgedes hermeetiliselt veritseva pinna.

HEMOPATCH-i valge koopoolne kulg on kaetud õhukese NHS-PEG kihiga. NHS-PEG moodustab kokkupuutel vere või muude kehavedelikega hüdrogeeli, mis parandab koe kleepumisomadusi ja hermetiseerib koe piinna.

Kokkupuutel verega põhjustab kollageen trombotsüütide koondumist. Trombotsüüdid kogunevad hulgani kollageeni struktuurile, degranuleeruvad ja vabastavad hüübimisfaktoreid, mis koos plasmafaktoritega võimaldavad fibrini moodustumist.

HEMOPATCH-i struktuur pakub kolmemõõtmelist maatriksit, mis absorbeerib vedelikke ja tugevdab mehaaniliselt hüübimist.

Eelkliinilised uuringud näitasid resorbeerumist ja asendamist retsipiendi koega 6 – 8 nädalaaga vähesse kooreaktsiooniga. Retsipiendi koega resorbeerumise ja asendamise aeg võib olla pikem, kuna see oleneb erinevatest asjaoludest, nagu oma kohale jäetud toote kogus ja kasutuskoht. Kövakesta asendamisel toimib HEMOPATCH-i kollageenipadi koe sissekasvamist soodustava toestikuna, mille asendab aja jooksul uus moodustunud kude (eelkliinilises uuringus oli see aeg mõningatel juhtudel pikem kui 16 nädalat).

VASTUNÄIDUSTUSED

Ärge suruge HEMOPATCH-i veresoontesse ega kasutage intravaskulaarselt.

Vahendit ei tohi kasutada patsiendil, kellel on teadaolevalt ülitundlikkus veiseproteiinide või briljantsinise vastu (FD&C sinine nr 1 (Sinine 1)).

HOIATUSED

HEMOPATCH pole mõeldud kasutamiseks pulseerivate ega tugevate verejooksude puuhul.

Aktiivse põletiku puhul ei soovitata HEMOPATCH-i kasutada.

Luu forameni, selle ümbruses või läheduses, liustes suletud piirkondades, seljaaju, peaaju ja/või kraniaalnärvide piirkonnas tuleb olla ettevaatlik ja vältida ülekuhjamist (kollageenid võivad vedeliku imendudes paisuda), mis võib viia närvikahjustuseni.

HEMOPATCH ei ole mõeldud asendama kirurgilist täppistehtnikat ja ligaturide või muude hemostaasi ning hermeetilisuse tagamise tavaprotseduuride õiget rakendamist.

ETTEVAATUSABINÖUD

Ainult ühekordseks kasutamiseks. Korduv steriliseerimine on keelatud. Ühekordset kasutavate seadmete korduvkasutamisega kaasneb potentsiaalne nakatumisoht.

Ärge säilitage seda ilma alumiiiniumkotikeseta. Kui pakend on rikutud, tuleb HEMOPATCH hävitada.

Ärge asetage paigalduskohale siniste ruudukestega kaetud poolt. Ärge tehke HEMOPATCH-i enne paigaldamist märijaks.

HEMOPATCH haakub ise ja pole mõeldud õmblustega kinnitamiseks.

Ärge asetage kuivale koepinnale ega

kahjustuskoldele. NHS-PEG moodustab kleepuva hüdrogeeli ainult kokkupuutes haavavedelikega, nagu veri või lümfi vedelik.

Seliste haavavedelike puudumisel võib enne HEMOPATCH-i manustamist kasutada koe niisutamiseks naatriumvesinikkarbonaadi lahust¹ (kontsentratsiooniga 4,2% kuni 8,4%).

Ärge kasutage HEMOPATCH-i luupinnal, kus proteesi kinnitamiseks on vaja kasutada kleepaineid nagu metüülmekatrülaati või muid akrüülliime. Uuringud näitavad, et mikrofibriline kollageen vähendab proteeside luupinnale kinnitamiseks kasutatavate metüülmekatrülaadipõhiste kleepainete tugevust.

HEMOPATCH-i ohutus ja efektiivsus ei ole laste, rasedate ja/või rinnaga toitvate naiste puuhul töestatud.

KÖRVALTOIMED

HEMOPATCH-i kasutades on täheldatud järgmisi körvaltoimeid:

- seroomi moodustumine
- põletiku reaktsioon.

Nendest toimetest vabatahtlikult teatanud elanikkonna suurus on teadmata ja seetõttu pole alati võimalik toimete esinemissagedust usaldusväärselt hinnata või luua toime ja seadme vahelist põhjuslikku seost.

Kollageenipõhiste seadmete körvaltoimed:

Võib-olla või tõenäoliselt võivad kollageenide kasutamisega olla seotud järgmised körvaltoimed:

- seroom
- hematoom
- infektsiooni levik
- põletiku reaktsioon
- hülgamisreaktsioon

¹ parenteraalseks inimtervishoius kasutamiseks sobiv naatriumvesinikkarbonaadi lahuse määär.

- liidete teke
- allergiline reaktsioon.

RAVIMITE KOOSTOIME

Koos kollageeniga ei tohi paigalduskohal kasutada kloori vabastavaid antiseptilisi agente, tanniine ja söövitavaid aineid.

ETTEVALMISTUS

HEMOPATCH on kasutusvalmis steriilses pakendis ja seda tuleb vastavalt käsitseda. Kasutage ainult rikkumata pakendis vahendit. Ühekordseks kasutamiseks, korduv steriliiseerimine on keelatud.

Mittesteriisel alal töötav operatsiooniöde:

- Avage väline mittesteriilne pakend (alumiiniumkotike) ja
- andke sisemine steriilne blisterpakend steriilsel alal töötavale operatsiooniöele.

Steriilsel alal töötav operatsiooniöde:

- Pange sisemine steriilne pakend steriilese alale, kasutades aseptilist tehnikat. Väliskotikesest väljavõetud HEMOPATCH-i saab kasutada kogu kirurgilise protseduuri jooksul eeldusel, et seda hoitakse kuiva ja steriilsena.
- Avage sisemine steriilne pakend ja andke vahend kirurgile.
- Enne kasutamist peab HEMOPATCH olema kuiv. Ärge leotage seda enne kasutamist lahuses (nt füsioloogilise lahus, antiseptilised ained).
- HEMOPATCH-i tuleb käsitseda kuivade kinnaste ja instrumentidega (nt tangid, käärid).
- Kui HEMOPATCH on paigalduseks sisemisest kotikesest välja võetud, kuid paigaldamine viibib, saab vahendit

kasutada kogu kirurgilise protseduuri jooksul eeldusel, et seda hoitakse kuiva ja steriilsena.

MANUSTAMINE

- Mitte kasutada intravaskulaarselt.
- Valige õige suurusega padi, nii et see ulatub umbes 1 cm üle verejooksuga pinna või koe kolde äärite. Padja võib lõigata soovitud mõõdu ja kujuga parajaks.
- HEMOPATCH-i tuleb käsitseda, lõigata ja kasutada kuivade kinnaste ja kirurgiainstrumentidega (tangid, käärid).
- Suuremate veritsevate pindade või koe kollete puhul võib kasutada mitut patja. Mitme padja kasutamisel veenduge, et padjad kattuksid kokkupuutekahas 1 cm ulatuses.

Kasutatavate patjade max arv

HEMOPATCH-i suurus	Täiskasvanud	Lapsed (≥10 kg)
45 x 90 mm	7	1
45 x 45 mm	14	2
27 x 27 mm	28	4

Kasutusviis

- Asetage kuiv HEMOPATCH nii, et märgistamata valge pind jäeks vastu veritsevat või niisket haava pinda või kahjustuskollet. Eelkliinilistes uuringutes täheldati paremat haakuvust, kui HEMOPATCH on otseses kokkupuutes haavavedelikuga, nagu veri või lümfaatiline vedelik.
- Kasutage kuiva marlit või puuvillast lappi ja hoidke seda 2 minutit kerge ühtlase survega kogu padjapinnal.
- HEMOPATCH-i kasutamisel vältige

kokkupuudet veriste või niiskete kirurgiainstrumentide, marli ja kinnastega, kuna kollageen reageerib vere ning kehavedelikega.

- Eemaldage marli või puuvillalapp ettevaatlikult padjalt. Marli või puuvillalapi eemaldamisel võib abi olla õrnast niisutusest, et vältida HEMOPATCH-i nihkumist lõikuskohalt.
- Kui hemostaas või hermeetilisus on saavutatud, jätkke HEMOPATCH oma kohale.
- Kui rahuldatavat hemostaasi ei õnnestu saavutada, võib HEMOPATCH-i kudesid kahjustamata eemaldada kuni 3 minuti jooksul esmasesest kokkupuutest koega. Olge padja eemaldamisel ettevaatlik. Seejärel võib paigaldada uue padja, järgides eeltoodud juhiseid.
- Kui HEMOPATCH-i kasutatakse hermeetilisuse saavutamiseks või kõvakesta parandamiseks, tohib patja mis tahes ajal pärast selle paigaldamist eemaldada üksnes kirurgi otusega.

KÖLBLIKKUSAEG JA SÄILITAMINE

Säilitage kuivas kohas temperatuuril 2° kuni 8°C.

Toote võib eemaldada külmkust ja säilitada ettenähtud kölblikkusaja piires toatemperatuuril (max 25°C) kuni kuus kuud. Märkige karbile trükitud sümboli (näidatud allpool) juurde toote külmkust väljavõtmise aeg (aasta/kuu/päev). Jätke kotikesed karpi või märkige sama kuupäev ka kotikestele.



Pärast toatemperatuuril hoidmist ei tohi HEMOPATCH-i uesti külmkusse panna.

Korduv steriliseerimine on keelatud.

Kölblikkusaeg: vaadake välisele pakendile trükitud andmeid.

Ärge kasutage vahendit pärast sildile märgitud kölblikkusaega.

Sümbolite tähendus

	Järgige kasutusjuhiseid
	Ainult ühekordseks kasutamiseks
	Steriliseeritud kiirgusega
	Valmistamisel pole kasutatud looduslikku kummilateksit
	Ärge kasutage, kui pakend on kahjustatud
	Ettevaatust!
	Temperatuuripiirang
	Tootja
	Partii kood
	Kasutada enne kuupäeva
	Kataloogi number

HEMOPATCH TIIVISTÄVÄ HEMOSTAATTI RESORBOITUVA KOLLAAGEENIPOHJAINEN TIIVISTÄVÄ HEMOSTAATTI

KUVAUS

HEMOPATCH tiivistävä hemostaatti ("HEMOPATCH") koostuu pehmeästä, ohuesta, taipuisasta ja joustavasta tyynystä, joka on valmistettu naudan ihosta saadusta kollageenista ja päälystetty NHS-PEG:llä (pentaerytritolipolyteeni-glykolieetteriterasuksinimidyyglutaraatti).

Joustavan rakenteensa ansiosta HEMOPATCH-tyynyn asettaminen haluttuun hemostaasi-/liimauskohtaan on helppoa. Puolien erottamista varten päälystämätön puoli on merkity bioyhteensopivalla väriaineella tehdylillä sinisillä nelioillä.

HEMOPATCH on saatavilla kolmenkokoisena:

- HEMOPATCH 27 x 27 mm
- HEMOPATCH 45 x 45 mm
- HEMOPATCH 45 x 90 mm

KÄYTTÖTARKOITUS

HEMOPATCH on imukykyinen kollageenityyny, joka on tarkoitettu haavojen sulkemiseen ja hemostaasiin.

KÄYTTÖAIHE

HEMOPATCH on tarkoitettu hemostaattiseksi tyynyksi ja kirurgiseksi kudosliimaksi toimenpiteisiin, joissa verenvuodon, muiden kehon nesteiden tai ilman vuodon hallinta tavallisilla kirurgisia teknikoilla on joko tehotonta tai epäkäytännöllistä. HEMOPATCH-tyynyä voidaan käyttää kovakalvojen vaurioiden sulkemiseen

traumaattisen vamman, poistoleikauksen, retraktio tai kovakalvon kutistumisen jälkeen

VAIKUTUSMEKANISMIA

HEMOPATCH-tyynyn toiminta perustuu kaheen yhdessä toimivaan komponenttiin, jotka luovat nopeasti kestävän hemostaasin siinöimällä vuotavan pinnan.

Valkoinen kudosta kohti asetettava HEMOPATCH-tyynyn puoli on peitetty ohuella NHS-PEG-kerroksella. Kun NHS-PEG-päälyste joutuu kosketukseen veren tai muiden kehon nesteiden kanssa, se muodostaa hydrogeeliä, joka tehostaa kiinnitymistä ja tiivistää vuotavan kudospinnan.

Kollageeni aiheuttaa verihiualeiden aggregaatiota ollessaan kosketuksissa vereen. Verihiualeet asettuvat suurina määärinä kollageenimatriksin päälle, hajoavat ja vapauttavat hyttymistekijöitä. Hyttymistekijöiden vapautuminen yhdessä plasmatekijöiden kanssa johtaa fibrinin muodostumiseen. HEMOPATCH-tyynyn rakenne on kolmilotteinen matriksi, joka imee nesteitä nopeasti ja vahvistaa hyttymää mekaanisesti.

Prekliiniset tutkimukset osoittivat resorboitumista ja korvautumista isäntäkudokseen 6 – 8 viikossa, ja kudosreaktio oli vähäinen. Resorptioon ja isäntäkudokseen korvautumiseen kuluva aika voi olla pidempi, sillä siihen vaikuttaa moni tekijä, muun muassa paikalleen jänyt valmistemäärä ja käyttökohta. Kun tyynyä käytetään kovakalvon korvikkeena,

HEMOPATCH-tyynyn kollageenityyny toimii kudoksen sisäänsäkavun tukena ja se korvautuu ajan myötä (preklinisessä tutkimuksessa tämä aika ylitti toisinaan 16 viikkoa) uudella muodostuneella kudoksella.

VASTA-AIHEET

Älä applikoи HEMOPATCH-tyynyn verisuoniin tai käytä sitä verisuonten sisällä.

HEMOPATCH-tyynyn ei saa käyttää potilaaille, jotka ovat yliherkiä nautaperäisille proteiineille tai briljanttisinselle (E133).

VAROITUKSIA

HEMOPATCH-tyynyn ei ole tarkoitettu käytettäväksi sykkiviin, vaikesiin verenvuotoihin.

HEMOPATCH-tyynyn käyttöä ei suositella, jos potilaalla on aktiivinen infektio.

Käytettäessä luun onteloiden ympäriillä tai lähellä, luun alueella, selkäytimessä, aivoissa ja/tai aivohermoissa, on vältettävä ylipakkausta (kollageenit voivat laajentua absorboidessaan nestettä), joka lisää mahdollisen hemorauzion riskiä.

HEMOPATCH-tyynyn ei ole tarkoitettu korvaamaan huolellista leikkaustekniikkaa ja sidosten oikeaanlaista asettamista tai muita perinteisiä hemostaasi- ja liimaustoimenpiteitä.

VAROTOIMET

Kertakäytöön. Ei saa steriloida uudelleen. Kertakäytöistä laitteiden uudelleenkäyttö lisää mahdollisen infektion vaaraa.

Ei saa säilyttää ilman alumiinipussia.

Hävitä HEMOPATCH, jos pakaus on vaurioitunut.

Älä aseta sinisillä neliöillä merkityä puulta käytöalueelle. Älä kastele HEMOPATCHtyynyn ennen sen asettamista.

HEMOPATCH kiinnittyi itse, eikä sitä ole tarkoitettu ommeltavaksi.

Älä aseta kuivalle kudospinnalle tai -leesiolle. NHS-PEG muodostaa kiinnityvää hydrogeeliä vain kosketuksessa haavanesteisiin, kuten vereen tai imunesteesseen. Jos tällaisia haavanesteitä ei ole, kudosta voidaan kostuttaa ennen HEMOPATCH-tyynyn¹ asettamista natriumbikarbonaattiliuoksella¹ (pitoisuus 4,2–8,4 %).

HEMOPATCH-tyynä ei saa käyttää sellaisilla luun pinnilla, joissa liimaaineiden, kuten metyylimetakrylaatin tai muiden akryyliyhdisteiden liima-aineiden, täytyy kiinnittyä proteesien. Mikrosäikeisen kollageenin on raportoitu vähentävän sellaisten metyylimetakrylaattihiimojen tehoa, joita käytetään proteesien kiinnittämisessä luupintoihin.

HEMOPATCH-tyynyn turvallisuutta ja tehokkuutta lapsien ja raskaana olevien ja/tai imettävien naisten hoidossa ei ole osoitettu.

HAITTAVAIKUTUKSET

HEMOPATCH-tyynyn käytön aikana on ilmennyt seuraavia haittavaikutuksia:

- serooman muodostuminen
- tulehdusreaktio.

Näitä reaktioita koskevat vapaaehtoiset ilmoitukset perustuvat kooltaan tuntemattomaan potilasryhmään, eikä niiden tiheyttä voida aina arvioida luotettavasti tai muodostaa syy-seuraussuhdetta laitteelle altistumiseen.

Kollageenipohjaisten aineiden haittavaikutukset:

Kollageenien käyttöön mahdollisesti tai todennäköisesti liittyviä haittatauhumia ovat muun muassa seuraavat:

- serooma
- hematooma

¹ ihmisille parenteraaliseen käyttöön soveltuva natriumvetykarbonaattiliuoso.

- infektion mahdollisuus
- tulehdusreaktio
- vierasesinereaktio
- adheesion muodostuminen
- allerginen reaktio.

LÄÄKKEEN YHTEISVAIKUTUKSET

Asetuskohdassa ei saa kollageenin kanssa käyttää klooria vapautavia antiseptisia aineita eikä tanniineja tai syövyttäviä aineita.

VALMISTELU

HEMOPATCH toimitetaan käytövalmiina sterileissä pakkauksissa ja sitä on käsiteltävä sen mukaisesti. Käytä vain vaurioitumattomia pakkauksia. Kertakäytön. Älä steriloi uudelleen.

Avustava hoitaja:

- Avaa ulompi epästerili pakkaus (alumiinipussi).
- Anna sisempi sterili läpipainopakkaus instrumenttihoitajalle.

Instrumenttihoitaja:

- Vie sisempi sterili pakkaus sterillille alueelle aseptisesti. Kun HEMOPATCH on poistettu ulomasta pussista, sitä voi käyttää koko leikkauksen ajan, jos se pysyy kuivana ja steriilinä.
- Avaa sisempi sterili pakkaus ja anna tyyny kirurgille.
- HEMOPATCH on pidettävä kuivana ennen sen asettamista. Älä liota liuoksessa ennen asettamista (esim. fysiologisessa keittoisuolaliuoksessa, antiseptisissä aineissa).
- HEMOPATCH on käsiteltävä kuivin kä sinein ja instrumenttein (esim. pihdeillä, saksilla).
- Tilanteissa, joissa HEMOPATCH on

poistettu sisäpussista asettamista varten, mutta asettaminen viivästyty, sitä voi käyttää koko leikkauksen aikana, jos se pysyy kuivana ja steriilinä.

ASETTAMINEN

- Ei saa käyttää suonensisäisesti.
- Valitse tyynyn sopiva koko niin, että se asettuu noin 1 cm verenvuotoalueen tai kudosleession marginaalien ulkopuolelle. Tyyny voidaan leikata halutun kokoseksi ja muotoiseksi.
- HEMOPATCH-tyyny on käsiteltävä, leikattava ja asetettava kuivin kä sinein ja instrumenttein (esim. pihdeillä, saksilla).
- Useita tyynyjä voidaan käyttää suurempia verenvuotoalueisiin. Kun käytössä on useita tyynyjä, varmista, että ne asettuvat reunoista päälekkäin 1 cm:n alueella.

Käytettävien tuotteiden enimmäismäärä

HEMOPATCH-tyynyn koko	Aikuiset	Lapset (≥10 kg)
45 x 90 mm	7	1
45 x 45 mm	14	2
27 x 27 mm	28	4

Applikointitapa

- Aseta kuivan HEMOPATCH-tyynyn merkitsemätön valkoinen pinta kosketuksiin haavan vuotavan tai kosteana pinnan tai kudosleession kanssa. Prekliinisissä tutkimuksissa on havaittu kiinnitymisen paranemista, kun HEMOPATCH on suorassa kosketuksessa haavanesteeseen, kuten vereen tai imunesteeseen.
- Käytä kuivaa sideharsoa tai steriliä taitosta pitämään koko tyynyä paikallaan hellällä ja

- tasaisella paineella kahden minuutin ajan.
- Kun asetat HEMOPATCH-tynnyä, minimoi kosketus veristen tai kosteiden leikkausinstrumenttien, sideharsojen tai käsiteiden kanssa, koska kollageeni reagoi veren ja kehon nesteiden kanssa.
- Poista sideharso tai tuppo varovasti tyynystä. Varovainen huuhTELU voi myös auttaa sideharson tai tupon poistamisessa irrottamatta HEMOPATCH-tynnyä leikkaualueelta.
- Jätä HEMOPATCH paikoilleen hemostaasin tai liimauksen saavuttamisen jälkeen.
- Jos hemostaasi ei ole riittävä, HEMOPATCH voidaan poistaa enintään 3 minuuttiä alustavan kudoskontaktin jälkeen ilman, että kudos vahingoituu. Poista tynny varovasti. Uusi tynny voidaan asettaa uudelleen yllä annettujen ohjeiden mukaisesti.
- Kun HEMOPATCH-tynnyä käytetään liimaamiseen tai kovakalvon korjaukseen, tynyn poistaminen koska tahansa asettamisen jälkeen on tehtävä kirurgin harkinnan mukaan.

KESTOAIKA JA SÄILYTYS

Säilytä kuivassa paikassa 2° – 8°C. Voit poistaa tuotteen jääräpistä ja säilyttää sitä huoneenlämmössä (enintään 25°C) kuuden kuukauden ajan kestoajan aikana. Merkitse päivämäärä, jolloin tuote otetaan jääräpistä (vuosi/kuukausi/päivä), alla esitetyin pahvikoteloon painetun symbolin mukaisesti. Säilytä pussit pahvikotelossa tai merkitse päivämäärä myös pusseihin.



YYYY/MM/DD

Huoneenlämmössä säilyttämisen jälkeen

HEMOPATCH-tynnyä ei saa säilyttää uudelleen jääräpistä.

Ei saa steriloida uudelleen.

Viimeinen käyttöpäivämäärä: Katso ulkopakkauksen tiedot.

Älä käytä pakkauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen.

Symboleiden merkitykset

Lue käyttöohjeet

Kertakäytöinen

STERILE R Steriloitu säteilyttämällä

Ei sisällä luonnonkumilateksia

Älä käytä, jos pakaus on vaurioitunut

Varoitus

Lämpötilaraja

Valmistaja

LOT Eräkoodi

Viimeinen käyttöpäivä

REF Tuotenumero

PATCH HÉMOSTATIQUE D'ÉTANCHÉITÉ HEMOPATCH

PATCH HÉMOSTATIQUE RÉSORBABLE D'ÉTANCHÉITÉ À BASE DE COLLAGÈNE

DESCRIPTION

Le patch hémostatique d'étanchéité HEMOPATCH (« HEMOPATCH ») se compose d'un tampon doux, fin, pliable et souple de collagène dérivé du derme bovin, recouvert de NHS-PEG (pentaérythritol polyéthylène glycol éther tétra-succinimidyl glutarate).

Grâce à sa structure souple, il est facile d'appliquer HEMOPATCH à l'endroit nécessitant une hémostase ou une étanchéité. Pour différencier les faces, le côté non recouvert comporte des carrés bleus tracés avec un colorant biocompatible.

HEMOPATCH est disponible dans les 3 tailles suivantes :

- HEMOPATCH 27 x 27 mm
- HEMOPATCH 45 x 45 mm
- HEMOPATCH 45 x 90 mm

APPLICATION

HEMOPATCH est un tampon de collagène résorbable destiné à assurer l'étanchéité et l'hémostase.

INDICATION

HEMOPATCH est un dispositif hémostatique d'étanchéité indiqué pour des procédures lorsque la maîtrise de l'hémorragie ou de la fuite d'autres liquides biologiques ou d'air par des techniques chirurgicales conventionnelles s'avère peu pratique ou inefficace. HEMOPATCH peut être utilisé pour refermer les lésions de la dure-mère à la suite d'un traumatisme, d'une excision, d'une rétraction ou d'un

rétrécissement de la dure-mère.

MÉCANISME D'ACTION

Le fonctionnement d'HEMOPATCH implique l'interaction de deux composants capables de créer une hémostase rapide et durable en étanchéifiant la surface hémorragique.

La face blanche d'HEMOPATCH (en contact avec le tissu) est recouverte d'une fine couche de NHS-PEG. Une fois en contact avec du sang ou d'autres liquides biologiques, le NHS-PEG forme un hydrogel qui améliore ses propriétés d'adhésion et étanchéifie la surface tissulaire.

Au contact du sang, le collagène entraîne une agrégation plaquettaire. Un grand nombre de plaquettes se déposent sur la structure de collagène, se dégrangent et libèrent des facteurs de coagulation qui, en association avec les facteurs plasmatiques, permettent la formation de fibrine. La structure d'HEMOPATCH constitue une matrice tridimensionnelle absorbant rapidement les liquides et permettant un renforcement mécanique du caillot.

Des études précliniques ont démontré la résorption et le remplacement par du tissu hôte en 6 à 8 semaines avec peu de réaction tissulaire. Le taux de résorption et de remplacement par du tissu hôte peut être plus long, car il dépend de plusieurs facteurs, dont la quantité de produit laissé *in situ* et le site d'utilisation. Lorsqu'il est utilisé pour un remplacement de la dure-mère, le tampon de collagène d'HEMOPATCH sert de structure pour la croissance tissulaire et est remplacé au fil du temps (dans une étude préclinique durant exceptionnellement plus de 16 semaines) par un tissu nouvellement formé.

CONTRE-INDICATIONS

Ne pas compresser HEMOPATCH dans des vaisseaux sanguins ni l'utiliser par voie intravasculaire.

Ce dispositif ne doit pas être utilisé chez les patients présentant une hypersensibilité connue aux protéines bovines ou au bleu brillant (bleu F.C.F. n° 1 (bleu 1)).

MISES EN GARDE

HEMOPATCH ne convient pas à des hémorragies graves, pulsatiles.

L'emploi d'HEMOPATCH est déconseillé en présence d'une infection active.

Lorsqu'il est utilisé dans, autour ou à proximité d'un orifice osseux, d'un compartiment osseux, de la moelle épinière, du cerveau et/ou des nerfs crâniens, il convient de veiller à éviter un tamponnement excessif (le volume du collagène peut augmenter suite à l'absorption de liquide) qui pourrait entraîner des lésions nerveuses.

HEMOPATCH n'est en aucun cas destiné à se substituer à une technique chirurgicale rigoureuse et à l'application adéquate de ligatures ou à toute autre procédure conventionnelle d'hémostase et d'étanchéité.

PRÉCAUTIONS

À usage unique. Ne pas restériliser. La réutilisation de dispositifs à usage unique présente un risque d'infection.

Ne pas conserver hors du sachet en aluminium.

Ne pas utiliser HEMOPATCH si l'emballage est endommagé.

Ne pas appliquer la surface comportant des carrés bleus sur le site d'application. Ne pas humidifier HEMOPATCH avant l'application.

HEMOPATCH est auto-adhérent et n'est pas destiné à être suturé.

Ne pas appliquer sur une surface tissulaire

sèche ni sur une lésion. Le NHS-PEG ne forme un hydrogel d'adhésion que lorsqu'il est en contact avec l'exsudat de la lésion tel que le sang ou la lymphe. En l'absence de tels exsudats de la lésion, une solution¹ de bicarbonate de sodium (concentration entre 4,2 et 8,4 %) peut être utilisée pour humidifier le tissu avant l'application d'HEMOPATCH.

Ne pas utiliser HEMOPATCH sur des surfaces osseuses sur lesquelles des adhésifs, tels que du méthacrylate de méthyle ou tout autre adhésif acrylique, sont nécessaires pour la pose de prothèses. Il a en effet été établi que les microfibrilles de collagène réduisent le pouvoir adhérant de ces adhésifs.

La sécurité et l'efficacité d'HEMOPATCH n'ont pas été établies chez les enfants et/ou les femmes enceintes et allaitantes.

EFFETS INDÉSIRABLES

Les effets indésirables suivants ont été signalés pendant l'utilisation d'HEMOPATCH :

- formation de sérum,
- réaction inflammatoire.

Ces réactions ont été signalées de manière volontaire par un nombre de patients indéterminé ; il n'est donc pas toujours possible d'estimer leur fréquence ni d'établir une relation causale avec l'exposition au dispositif.

Effets indésirables causés par les agents à base de collagène :

Les effets indésirables qui peuvent être probablement causés par l'utilisation d'agents à base de collagène sont les suivants :

- formation de sérum,
- hématome,
- potentialisation d'une infection,
- réaction inflammatoire,
- réaction à un corps étranger,
- formation d'adhérences,

¹ la qualité de la solution au bicarbonate de sodium doit convenir à un usage parentéral humain.

- réaction allergique.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES

Ne pas utiliser d'agents antiseptiques à dégagement de chlore, de même que des acides tanniques et des substances caustiques, en association avec le collagène sur le site d'application.

PRÉPARATION

HEMOPATCH est fourni prêt à l'emploi dans un emballage stérile et doit être manipulé en conséquence. N'utiliser que des emballages intacts. À usage unique, ne pas restériliser.

Infirmière en salle:

- Ouvrir l'emballage extérieur non stérile (sachet en aluminium) et
- remettre l'emballage intérieur stérile à l'infirmière de bloc opératoire.

Infirmière de bloc opératoire:

- Placer l'emballage intérieur stérile dans le champ stérile selon une technique aseptique. Une fois retiré du sachet extérieur, HEMOPATCH peut être utilisé pendant toute l'intervention chirurgicale, à condition qu'il reste sec et stérile.
- Ouvrir l'emballage intérieur stérile et remettre le dispositif au chirurgien.
- HEMOPATCH doit être tenu au sec avant son application. Ne pas immerger dans une solution avant l'application (p. ex. solution de sérum physiologique, agents antiseptiques).
- Utiliser des gants et des instruments secs (p. ex. pinces, ciseaux) pour manipuler HEMOPATCH.
- Lorsque HEMOPATCH a déjà été retiré du sachet intérieur, et que son application est retardée, il peut encore être utilisé pendant toute l'intervention chirurgicale, à condition qu'il reste sec et stérile.

ADMINISTRATION

- Ne pas pratiquer d'application intravasculaire.
- Choisir un patch de taille appropriée afin qu'il dépasse des bords de la plaie ou de la lésion tissulaire d'environ 1 cm. Le patch peut être découpé selon la forme et la taille désirées.
- Utiliser des gants et des instruments chirurgicaux secs (p. ex. pinces, ciseaux) pour manipuler, découper et appliquer HEMOPATCH.
- Plusieurs patchs peuvent être utilisés pour des plaies ou lésions tissulaires de plus grande taille. En cas d'utilisation de plusieurs patchs, veillez à ce qu'ils se superposent sur 1 cm.

Nombre maximum de patchs à utiliser

Taille d'HEMOPATCH	Adultes	Enfants (≥ 10 Kg)
45 x 90 mm	7	1
45 x 45 mm	14	2
27 x 27 mm	28	4

Méthode d'application

- Appliquer HEMOPATCH sec en plaçant la surface blanche non marquée en contact avec la surface saignante ou humide de la lésion ou avec la lésion tissulaire. Lors d'études précliniques, une meilleure adhérence est observée lorsque HEMOPATCH est placé en contact direct avec l'exsudat de la lésion, tel que le sang ou la lymphe.
- À l'aide d'une compresse chirurgicale (patty) ou d'un tampon de gaze sec, maintenir en place en exerçant une pression délicate et uniforme sur toute la surface du patch pendant 2 minutes.
- Lors de l'application d'HEMOPATCH, réduire au minimum le contact avec des instruments chirurgicaux, des compresses ou des gants maculés de sang ou humides

en raison de la grande affinité du collagène avec le sang et les liquides biologiques.

- Retirer délicatement la compresse chirurgicale (patty) ou le tampon de gaze du patch. Une légère irrigation peut également aider à retirer la compresse ou le tampon sans déloger HEMOPATCH du site chirurgical.
- Laisser HEMOPATCH en place après obtention de l'hémostase ou de l'étanchéité.
- Si l'hémostase n'a pas été obtenue de manière satisfaisante, HEMOPATCH peut être retiré, sans lésion tissulaire, jusqu'à 3 minutes après son premier contact avec le tissu. Retirer le patch délicatement. Il est alors possible d'appliquer un nouveau patch comme indiqué ci-dessus.
- Lors de l'utilisation d'HEMOPATCH pour l'étanchéité ou la réparation de la dure-mère, le patch ne peut être retiré qu'à la discrétion du chirurgien, à tout moment après l'application.

DURÉE ET CONDITIONS DE CONSERVATION

Conserver au sec entre 2° et 8°C.

Le produit peut être retiré du réfrigérateur et conservé à température ambiante (maximum 25°C) pendant six mois maximum, dans les limites de la durée de conservation indiquée. Noter la date à laquelle le produit est sorti du réfrigérateur (année/mois/jour) comme illustré sur le symbole ci-dessous, qui est imprimé sur l'emballage en carton. Laisser les sachets dans l'emballage en carton ou indiquer la même date sur les sachets.



Après une conservation à température ambiante, HEMOPATCH ne doit plus être replacé au réfrigérateur.

Ne pas restériliser.

Date de péremption: voir mention sur l'emballage extérieur.

Ne pas utiliser après la date de péremption mentionnée sur l'étiquette.

Définition des symboles

	Consulter le mode d'emploi
	Ne pas réutiliser
	Stérilisé par irradiation
	Ne contient pas de latex naturel
	Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé
	Attention
	Limite de température
	Fabricant
	Numéro de lot
	Date limite d'utilisation
	Numéro de référence

HEMOPATCH HÄMOSTATIKUM MIT VERSIEGELNDEN EIGENSCHAFTEN RESORBIERBARES KOLLAGEN- BASIERTES HÄMOSTATIKUM MIT VER- SIEGELUNGSAKTIVER BESCHICHTUNG

PRODUKTBESCHREIBUNG

HEMOPATCH Hämostatikum mit versiegelungsaktiver Beschichtung („HEMOPATCH“) besteht aus einem weichen, dünnen, biegsamen und flexiblen Vlies aus Kollagen, das von der Rinderdermis stammt. Es ist mit NHS-PEG (Pentaerythritol-Polyethylen-Glycol-Ether-Tetra-Succinimidyl-Glutarat) beschichtet.

HEMOPATCH lässt sich aufgrund der flexiblen Struktur leicht an der Stelle, an der die Hämostase/Versiegelung erwünscht ist, applizieren. Zur Unterscheidung ist die nicht beschichtete Seite mit blauen Quadraten aus biokompatibler Farbe gekennzeichnet.

HEMOPATCH wird in den folgenden 3 Größen geliefert:

- HEMOPATCH 27 x 27 mm
- HEMOPATCH 45 x 45 mm
- HEMOPATCH 45 x 90 mm

VERWENDUNGSZWECK

HEMOPATCH ist ein resorbierbares Kollagen-Vlies zum Versiegeln und zur Hämostase.

INDIKATION

HEMOPATCH ist als Hämostatikum und chirurgischer Versiegeler bei Eingriffen angezeigt, bei denen eine Blutstillung bzw. Abdichtung gegen den Austritt anderer Körperflüssigkeiten oder von Luft mit konventionellen chirurgischen Verfahren ineffektiv oder unpraktikabel ist. HEMOPATCH kann zum Schließen von Duradefekten nach traumatischen Verletzungen, Exzision, Retraktion oder Schrumpfung der Dura mater verwendet werden.

WIRKMECHANISMUS

Die Funktion von HEMOPATCH beruht auf dem Zusammenwirken von zwei Komponenten, die eine schnelle und nachhaltige Hämostase durch Versiegelung der blutenden Oberfläche bewirken können:

Die weiße, zur Wundfläche gewandte Seite von HEMOPATCH ist mit einer dünnen NHS-PEG-Schicht überzogen. NHS-PEG bildet bei Kontakt mit Blut oder anderen Körperflüssigkeiten ein Hydrogel, das seine Anhaftung verbessert und die Gewebeoberfläche versiegelt.

Bei Kontakt mit Blut induziert das Kollagen eine Aggregation der Blutplättchen. Die Blutplättchen lagern sich in großer Zahl auf der Kollagenstruktur ab, degranulieren und setzen Gerinnungsfaktoren frei, die zusammen mit Plasmafaktoren die Bildung von Fibrin ermöglichen. Die Struktur von HEMOPATCH weist eine dreidimensionale Matrix auf, die Flüssigkeiten schnell absorbiert und eine zusätzliche mechanische Verstärkung des Clots bewirkt.

Präklinische Studien haben aufgezeigt, dass die Resorption und der Ersatz durch Empfängergewebe innerhalb von 6 – 8 Wochen bei geringer Gewebsreaktion erfolgen. Die Rate der Resorption und des Ersatzes durch Empfängergewebe kann verlangsamt sein, da sie von mehreren Faktoren, einschließlich der Menge des *in situ* belassenen Produkts und der Stelle, an der es angewendet wird, abhängt. Beim Dura-Ersatz dient das Kollagen-Vlies von HEMOPATCH als Gerüst für einwachsendes Gewebe und wird mit der Zeit (in einer präklinischen Studie umfasste dieser Zeitrahmen gelegentlich mehr als 16 Wochen) durch neu gebildetes Gewebe ersetzt.

GEGENANZEIGEN

HEMOPATCH nicht in Blutgefäße pressen

oder intravaskular anwenden.

Das Medizinprodukt darf nicht bei Patienten mit bekannter Überempfindlichkeit gegenüber Rinderproteinen oder Brillantblau (FD&C Blau Nr. 1 (Blau 1)) angewendet werden.

WARNHINWEISE

HEMOPATCH ist nicht zur Anwendung bei pulsierenden, schweren Blutungen vorgesehen.

HEMOPATCH soll nicht bei einer aktiven Infektion eingesetzt werden.

Bei Anwendung in, an oder in der Nähe von Knochen-Foramina, an der Knochengrenze, am Rückenmark, am Gehirn und/oder an den Hirnnerven ist darauf zu achten, nicht zu viele Schichten aufzulegen (Kollagen kann sich bei Absorption von Flüssigkeit ausdehnen), um das Risiko neuraler Schäden zu vermeiden.

HEMOPATCH ist kein Ersatz für eine sorgfältige, chirurgische Arbeitsweise oder für die ordnungsgemäße Versorgung mit Ligaturen oder anderen, konventionellen Hämostase- und Versiegelungstechniken.

VORSICHTSMASSNAHMEN

Nur zum einmaligen Gebrauch. Nicht resterilisieren. Die Wiederverwendung von Einmalmaterialien birgt mögliche Infektionsrisiken.

Nicht ohne Aluminium-Beutel lagern.

HEMOPATCH verwerfen, wenn die Verpackung beschädigt ist.

Die mit blauen Quadranten gekennzeichnete Seite nicht auf die Applikationsstelle aufbringen. HEMOPATCH vor der Applikation nicht anfeuchten.

HEMOPATCH ist selbsthaftend und nicht zum Vernähen vorgesehen.

Nicht für die Anwendung auf trockener Gewebeoberfläche oder -läsion bestimmt. NHS-PEG bildet ein haftendes Hydrogel nur in Kontakt mit Wundflüssigkeiten wie zum Beispiel Blut oder Lymphe. Bei Fehlen solcher Wundflüssigkeiten kann eine Natriumbicarbonatlösung¹ (Konzentration zwischen 4,2 und 8,4 %) verwendet werden, um das Gewebe vor der Anwendung von HEMOPATCH zu befeuchten.

HEMOPATCH darf nicht auf Knochenoberflächen appliziert werden, wenn dort Kleber (z. B. Methylmethacrylat oder andere Acrylkleber) verwendet werden, um Prothesen zu fixieren. Es wurde berichtet, dass mikrofibrilläres Kollagen die Wirkung von Methylmethacrylat-Klebern beeinträchtigt, die zur Prothesen-Fixierung an der Knochenoberfläche eingesetzt wurden.

Die Sicherheit und Wirksamkeit von HEMOPATCH wurde nicht bei Kindern, Schwangeren und/oder stillenden Müttern untersucht.

UNERWÜNSCHTE EREIGNISSE

Bei der Anwendung von HEMOPATCH wurden folgende unerwünschte Ereignisse identifiziert:

- Serombildung
- Entzündliche Reaktion.

Diese Reaktionen werden auf freiwilliger Basis von einer Population unbekannter Größe gemeldet und es ist nicht immer möglich, ihre Häufigkeit zuverlässig zu bestimmen oder einen kausalen Zusammenhang mit dem Produkt herzustellen.

Unerwünschte Ereignisse bei kollagenbasierten Wirkstoffen:

Zu den unerwünschten Ereignissen, die ggf. oder wahrscheinlich mit der Verwendung von Kollagen in Zusammenhang stehen, gehören u.a.:

- Serom
- Hämatome
- Potenzierung von Infektionen
- Entzündliche Reaktion
- Fremdkörperreaktion
- Adhäsionsbildung
- Allergische Reaktionen.

WECHSELWIRKUNGEN

Chlor freisetzende Antiseptika sowie Tannine und Äzmittel sollten an der Applikationsstelle nicht in Kombination mit Kollagen angewendet werden.

¹ die Qualität der Natriumbicarbonat-Lösung muss für die parenterale Anwendung am Menschen bestimmt sein.

VORBEREITUNG

HEMOPATCH wird gebrauchsfertig in sterilen Packungen geliefert und muss entsprechend gehandhabt werden. Nur unbeschädigte Packungen verwenden. Nur zum einmaligen Gebrauch. Nicht resterilisieren.

Springer:

- Die äußere, nicht sterile Umhüllung (Aluminium-Beutel) öffnen und
- die innere, sterile Blisterpackung der sterilen Pflegekraft übergeben.

Sterile Pflegekraft:

- Die innere, sterile Packung mittels aseptischer Arbeitsweise in den sterilen Bereich bringen. Nach Entnahme aus der äußeren Umhüllung kann HEMOPATCH während der gesamten Operationszeit verwendet werden, solange es trocken und steril bleibt.
- Die innere, sterile Packung öffnen und das Medizinprodukt dem Chirurgen anreichen.
- HEMOPATCH sollte vor der Applikation trocken gehalten werden. Nicht vor der Applikation in Lösung einlegen (z. B. physiologische Kochsalzlösung, Antiseptika).
- Bei der Handhabung von HEMOPATCH trockene Handschuhe und chirurgische Instrumente (z.B. Zangen, Scheren) verwenden.
- Falls HEMOPATCH zur Applikation aus dem inneren Beutel entnommen wurde, die Applikation sich aber verzögert, kann es während der gesamten Operationszeit verwendet werden, solange es trocken und steril bleibt.

ANWENDUNG

- **Nicht für die intravaskuläre Anwendung.**
- Die geeignete Größe des HEMOPATCH-Vlieses so auswählen, dass es etwa 1 cm über die Ränder der blutenden Oberfläche oder der Gewebeläsion hinausragt. HEMOPATCH kann in die gewünschte Größe und Form zugeschnitten werden.

- Es sollten trockene Handschuhe und chirurgische Instrumente (z.B. Zangen, Scheren) verwendet werden, um HEMOPATCH zurechtzuschneiden und zu applizieren.
- Bei größeren blutenden Oberflächen oder Gewebeläsionen können mehrere Vliese verwendet werden. Bei Verwendung mehrerer Vliese ist auf eine Überlappung von 1 cm zwischen den sich berührenden Vliesten zu achten.

Maximale Anzahl an zu verwendenden Vliese

HEMOPATCH Größe	Erwachsene	Kinder (≥10 kg)
45 x 90 mm	7	1
45 x 45 mm	14	2
27 x 27 mm	28	4

Applikationsmethode

- Das trockene HEMOPATCH mit der nicht markierten weißen Seite auf die blutende oder feuchte Wundoberfläche oder Gewebeläsion applizieren. In präklinischen Studien wurde ein verbessertes Anhaften beobachtet, wenn HEMOPATCH in direkten Kontakt mit Wundflüssigkeit, wie Blut oder Lymphe, kommt.
- Trockene Kompressen oder Gaze verwenden und damit 2 Minuten lang einen leichten, gleichmäßigen Druck auf die gesamte Vliesthickte ausüben.
- Bei Applikation von HEMOPATCH den Kontakt mit blutigen oder feuchten chirurgischen Instrumenten, Kompressen oder Handschuhen wegen der Affinität von Kollagen zu Blut und Körperflüssigkeiten so gering wie möglich halten.
- Vorsichtig die Kompressen oder Gaze von dem Vlies entfernen. Auch ein vorsichtiges Abspülen kann helfen, die Kompressen oder Gaze ohne Ablösung von HEMOPATCH von der Applikationsstelle zu entfernen.

- Lassen Sie HEMOPATCH nach Erreichen der Hämostase oder Versiegelung *in situ*.
- Wenn keine zufriedenstellende Hämostase erreicht werden konnte, kann HEMOPATCH ohne Gewebeschädigung bis zu 3 Minuten nach dem ersten Gewebekontakt entfernt werden. Das Vlies vorsichtig entfernen. Danach kann ein neues Vlies entsprechend den oben aufgeführten Schritten appliziert werden.
- Wenn HEMOPATCH zur Versiegelung oder zur Reparatur von Dura verwendet wird, kann die Entfernung des Vlieses nach Applikation nur nach dem Ermessen des Chirurgen erfolgen.

DAUER DER HALTBARKEIT UND LAGERUNG

An einem trockenen Ort bei 2° bis 8°C lagern.
Das Produkt kann aus dem Kühlschrank genommen und innerhalb der angegebenen Haltbarkeitsdauer bis zu sechs Monate lang bei Raumtemperatur (maximal 25°C) gelagert werden. In diesem Fall Jahr, Monat und Tag, an dem das Produkt aus dem Kühlschrank genommen wurde, auf dem aufgedruckten Symbol auf dem Umlkarton vermerken (siehe Abbildung unten). Die Beutel im Umlkarton belassen oder sie ebenfalls mit demselben Datum beschriften.



Nach der Lagerung bei Raumtemperatur sollte HEMOPATCH nicht erneut im Kühlschrank aufbewahrt werden.

Nicht resterilisieren.

Verfalldatum: Siehe Aufdruck auf der äußeren Umhüllung.

Sie dürfen das Produkt nach dem auf dem Etikett aufgedruckten Verfalldatum nicht mehr verwenden.

Definition der Symbole

	Gebrauchsanleitung lesen
	Nicht wiederverwenden
	Strahlensterilisiert
	Nicht aus Naturlatex hergestellt
	Nicht verwenden, wenn die Verpackung beschädigt ist
	Achtung
	Lagertemperatur
	Hersteller
	Chargenbezeichnung
	Verfalldatum
	Bestellnummer

ΑΙΜΟΣΤΑΤΙΚΟ ΣΤΕΓΑΝΟΠΟΙΗΣΗΣ ΗΕΜΟΡΑΤΣΗ ΑΠΟΡΡΟΦΗΣΙΜΟ ΑΙΜΟΣΤΑΤΙΚΟ ΣΤΕΓΑΝΟΠΟΙΗΣΗΣ ΜΕ ΒΑΣΗ ΤΟ ΚΟΛΛΑΓΟΝΟ

ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ

Το αιμοστατικό στεγανοποίησης ΗΕΜΟΡΑΤΣΗ („ΗΕΜΟΡΑΤΣΗ“) αποτελείται από ένα μαλακό, λεπτό, εύπλαστο και εύκαμπτο επίθεμα κολλαγόνου προερχόμενου από βόειο χόριο, επικαλυμμένο με NHS-PEG (pentaeurythritol polyethylene glycol ether tetra-succinimidyl glutarate).

Χάρη σε αυτή την εύκαμπτη δομή, η εφαρμογή του ΗΕΜΟΡΑΤΣΗ στη θέση όπου απαιτείται αιμόσταση/στεγανοποίηση μπορεί να ελεγχθεί εύκολα. Για λόγους διαφοροποίησης, η μη επικαλυμμένη πλευρά φέρει μπτλέ τετράγωνα από βιοσυμβατή χρωστική.

Το ΗΕΜΟΡΑΤΣΗ διατίθεται στα ακόλουθα 3 μεγέθη:

- ΗΕΜΟΡΑΤΣΗ 27 x 27 mm
- ΗΕΜΟΡΑΤΣΗ 45 x 45 mm
- ΗΕΜΟΡΑΤΣΗ 45 x 90 mm

ΠΡΟΟΡΙΖΟΜΕΝΗ ΧΡΗΣΗ

Το ΗΕΜΟΡΑΤΣΗ είναι ένα απορροφήσιμο επίθεμα κολλαγόνου το οποίο προορίζεται για στεγανοποίηση και αιμόσταση.

ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ

Το ΗΕΜΟΡΑΤΣΗ ενδείκνυται για χρήση ως αιμοστατικό μέσο και χειρουργικό συγκολλητικό ιστών σε επεμβάσεις κατά τις οποίες ο έλεγχος της αιμορραγίας ή της διαφυγής άλλων σωματικών υγρών η άρα μέσω συμβατικών χειρουργικών τεχνικών είναι αναποτελεσματικός ή μη εφικτός. Το ΗΕΜΟΡΑΤΣΗ μπορεί να χρησιμοποιηθεί για τη σύγκλειση ελλειμμάτων της σκληράς μήνιγγας κατόπιν τραυματικής κάκωσης, εκτομής, σύσπασης ή συρρίκνωσης της σκληράς μήνιγγας.

ΜΗΧΑΝΙΣΜΟΣ ΔΡΑΣΗΣ

Η απόδοση του ΗΕΜΟΡΑΤΣΗ συνίσταται

στην αλληλεπίδραση δύο στοιχείων που έχουν τη δυνατότητα να δημιουργούν ταχεία και διαρκή αιμόσταση μέσω της στεγανοποίησης της επιφάνειας που αιμορραγεί. Η λευκή πλευρά του ΗΕΜΟΡΑΤΣΗ, που έρχεται σε επαφή με τον ιστό, είναι επικαλυμμένη με μια λεπτή στρώση NHS-PEG. Το NHS-PEG, όταν έρχεται σε επαφή με το αίμα ή άλλα σωματικά υγρά, σχηματίζει μια ύδρογελλη η οποία ενιοχύει τις ιδιότητες συγκολλητής του και σφραγίζει την επιφάνεια του ιστού.

Όταν έρχεται σε επαφή με το αίμα, το κολλαγόνο προκαλεί συσσώρευση αιμοπεταλίων. Μεγάλος αριθμός αιμοπεταλίων επικάθεται στη δομή του κολλαγόνου, απελευθερώνει κοκκία και αποδεσμεύει παράγοντες πήξης, οι οποίοι, σε συνδυασμό με τους παράγοντες πλάσματος, ενεργοποιούν το σχηματισμό ινώδους. Η δομή του ΗΕΜΟΡΑΤΣΗ παρέχει ένα τρισδιάστατο υπόδρωμα που απορροφά άμεσα τα υγρά, και παρέχει επιπλέον μηχανική ενίσχυση του πήγματος.

Προκλινικές μελέτες κατέδειξαν επαναπορρόφηση και αντικατάσταση με ιστό του ξενιστή εντός 6 – 8 εβδομάδων, με μικρή ίστική αντίδραση. Ο ρυθμός της επαναπορρόφησης και της αντικατάστασης με ιστό του ξενιστή μπορεί να είναι βραδύτερος, καθώς εξαρτάται από διάφορους παράγοντες στους οποίους συμπεριλαμβάνεται η ποσότητα του προϊόντος που έχει παραμείνει *in situ*, καθώς και το σημείο χρήσης. Όταν χρησιμοποιείται ως υποκατάστατο της σκληράς μήνιγγας, το επίθεμα κολλαγόνου του ΗΕΜΟΡΑΤΣΗ λειτουργεί ως ικρίωμα για την ενδοσανάπτυξη ιστού και με την πάροδο του χρόνου αντικαθίσταται (σε μια προκλινική μελέτη, ο χρόνος αυτός περιστασιακά υπερέβη τις 16 εβδομάδες) από νεοσχηματισμένο ιστό.

ΑΝΤΕΝΔΕΙΞΕΙΣ

Το HEMOPATCH δεν πρέπει να συμπλέζεται σε αιμοράφρα αγγεία ή να εφαρμόζεται ενδαγγειακά.

Το προϊόν δεν πρέπει να χρησιμοποιείται σε ασθενείς με γνωστή υπερευασθησία σε βάσεις πρωτέines ή στο λαμπρό κυανό [Κυανό FD&C αρ. 1 (Κυανό 1)].

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΕΙΣ

Το HEMOPATCH δεν προορίζεται για χρήση σε περιπτώσεις σφύζουσας αιμορραγίας βαριάς μορφής.

Η χρήση του HEMOPATCH δεν συνιστάται παρουσία ενεργού λοίμωξης.

Όταν χρησιμοποιείται μέσα, γύρω ή κοντά σε τρήματα οστών, σε περιοχές οστικών ορίων, στη σπονδυλική στήλη, στον εγκέφαλο ή/ και στα κρανιακά νεύρα, απαιτείται προσοχή προκειμένου να αποφευχθεί η εφαρμογή υπερβολικής ποσότητας (το κολλαγόνο μπορεί να διογκωθεί όταν απορροφά υγρά), γεγονός που θα μπορούσε να οδηγήσει σε νευρική βλάβη.

Το HEMOPATCH δεν προορίζεται ως υποκατάστατο της επιμελούς χειρουργικής τεχνικής και της ώστοτής εφαρμογής των περιδέσεων ή άλλων συμβατικών διαδικασιών για επίτευξη αιμόστασης και στεγανοποίησης.

ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΙΣ

Για μία μόνο χρήση. Μην επαναποστειρώνετε. Η εκ νέου χρήση συσκευών μίας χρήσης συνιστά δυνητικό κίνδυνο λοίμωξης.

Φυλάσσετε πάντα μέσα στη θήκη αλουμινίου. Απορρίψτε το HEMOPATCH εάν η συσκευασία έχει υποστεί ζημιά.

Μην εφαρμόζετε την επιφάνεια με τα μπλε τετράνωνα στη θέση εφαρμογής. Μη βρέχετε το HEMOPATCH πριν από την εφαρμογή του. Το HEMOPATCH είναι αυτοκόλλητο και δεν προορίζεται για να συρράπτεται.

Μην το εφαρμόζετε σε στεγνή επιφάνεια ιστού ή στεγνή ιστική βλάβη. Το NHS-PEG σχηματίζει μία συγκολλητική υδρογέλη μόνο όταν βρίσκεται σε επαφή με υγρά του τραύματος, όπως αίμα ή λέμφος. Ελλείψει τέτοιων υγρών στο τραύμα, μπορεί να

χρησιμοποιηθεί διάλυμα διπτανθρακικού νατρίου¹ (συγκέντρωση από 4,2% έως 8,4%) για την ύγραση του ιστού πριν από την εφαρμογή του HEMOPATCH.

Μη χρησιμοποιείτε το HEMOPATCH σε οστικές επιφάνειες όπου απαιτείται η χρήση συγκολλητικών, διώσις μεθυλομεθακρυλικά ή άλλα ακρυλικά συγκολλητικά, για τη στερέωση προσθετικής συσκευής. Το κολλαγόνο με μικροϊνδιά έχει αναφερθεί ότι μειώνει την αντοχή των μεθυλομεθακρυλικών συγκολλητικών που χρησιμοποιούνται για τη στερέωση προσθετικών συσκευών σε οστικές επιφάνειες.

Η ασφάλεια και η απόδοση του HEMOPATCH δεν έχουν τεκμηριωθεί σε παιδιά, εγκύους ή/ και θηλαζούσες γυναίκες.

ΑΝΕΠΙΘΥΜΗΤΕΣ ΕΝΕΡΓΕΙΕΣ

Κατά τη διάρκεια της χρήσης του HEMOPATCH έχουν διαπιστωθεί οι ακόλουθες ανεπιθύμητες ενέργειες:

- Σχηματισμός ογκόμορφης συλλογής ορού των ιστών
- Φλεγμονώδης αντίδραση.

Αυτές οι αντιδράσεις αναφέρονται εθελοντικά από έναν πληθυσμό απροσδιόριστου μεγέθους και η αξιόπιστη εκτίμηση της συχνότητας ή τη κεμπρίωση μιας αιτιολογικής συσχέτισης με την έκθεση στη συσκευή δεν είναι πάντοτε δυνατή.

ΑΝΕΠΙΘΥΜΗΤΑ ΣΥΜΒΑΝΤΑ ΠΑΡΑΓΟΝΤΩΝ ΜΕ ΒΆΣΗ ΤΟ ΚΟΛΛΑΓΟΝΟ:

Στα ανεπιθύμητα συμβάντα που μπορεί να σχετίζονται πιθανά ή ενδεχόμενα με τη χρήση οποιωνδήποτε κολλαγόνων συγκατατέλεονται τα εξής:

- Ογκόμορφη συλλογή ορού των ιστών
- Αιμάτωμα
- Επιβάρυνση λοίμωξης
- Φλεγμονώδης αντίδραση
- Αντίδραση ξένου σώματος
- Σχηματισμός σύμφυσης
- Άλλεργική αντίδραση.

¹ Το είδος του διαλύματος διπτανθρακικού νατρίου πρέπει να είναι κατάλληλο για παρεντερική ανθρώπινη χρήση.

ΑΛΛΗΛΕΠΙΔΡΑΣΕΙΣ ΜΕ ΆΛΛΑ ΦΑΡΜΑΚΑ

Αντισηπτικοί παράγοντες που απελευθερώνουν χλώριο, καθώς και τανίνες και καυστικές ουσίες, δεν πρέπει να χρησιμοποιούνται σε συνδυασμό με κολλαγόνο στη θέση εφαρμογής.

ΠΡΟΕΤΟΙΜΑΣΙΑ

Το HEMOPATCH διατίθεται έτοιμο προς χρήση σε στερεές συσκευασίες και ο χειρισμός του πρέπει να είναι ανάλογος. Χρησιμοποιείτε μόνο συσκευασίες που δεν έχουν υποστεί ζημιά. Για μία μόνο χρήση. Μην επαναποτειρώνετε.

Νοσηλευτής κίνηση:

- Ανοίξτε την εσωτερική, μη στείρα συσκευασία (θήκη αλουμινίου)
- Δώστε την εσωτερική, στείρα συσκευασία κυψέλης στον εργαλειοδότη νοσηλευτή.

Εργαλειοδότης νοσηλευτής:

- Τοποθετήστε την εσωτερική, στείρα συσκευασία στο στερεό πεδίο χρησιμοποιώντας άσπρη τεχνική. Αφού αφαιρεθεί από την εσωτερική θήκη, το HEMOPATCH μπορεί να χρησιμοποιηθεί καθ' όλη τη διάρκεια της χειρουργικής επέμβασης, με την προϋπόθεση ότι παραμένει στεγνό και στείρο.
- Ανοίξτε την εσωτερική, στείρα συσκευασία και δώστε το προϊόν στον χειρουργό.
- Το HEMOPATCH πρέπει να διατηρείται στεγνό πριν από την εφαρμογή. Μην το εμβαπτίζετε σε διάλυμα πριν από την εφαρμογή (π.χ. σε φυσιολογικό αλατούχο διάλυμα, σε αντισηπτικούς παράγοντες).
- Για το χειρισμό του HEMOPATCH πρέπει να χρησιμοποιούνται στεγνά γάντια και εργαλεία (π.χ. λαβίδες, ψαλίδια).
- Σε περίπτωση που το HEMOPATCH έχει αφαιρεθεί από την εσωτερική θήκη για να εφαρμοστεί αλλά η εφαρμογή του καθυστερεί, μπορεί να χρησιμοποιηθεί καθ' όλη τη διάρκεια της χειρουργικής επέμβασης, με την προϋπόθεση ότι παραμένει στεγνό και στείρο.

ΧΟΡΗΓΗΣΗ

- Να μη χρηγείται ενδαγγειακά.
- Επιλέξτε επίθεμα κατάλληλου μεγέθους ώστε να υπερκαλύπτει τα όρια της επιφάνειας που αιμορραγεί ή της ιστικής βλάβης κατά περίπου 1 cm. Μπορείτε να κόψετε το επίθεμα στο μέγεθος και στο σχήμα που θέλετε.
- Για τον χειρισμό, την κοπή και την εφαρμογή του HEMOPATCH πρέπει να χρησιμοποιούνται στεγνά γάντια και χειρουργικά εργαλεία (λαβίδες, ψαλίδια).
- Για μεγαλύτερες επιφάνειες που αιμορραγούν ή ιστικές βλάβες μπορούν να χρησιμοποιηθούν περισσότερα επιθέματα. Εάν χρησιμοποιηθούν πολλαπλά επιθέματα, βεβαιωθείτε ότι επιτυγχάνεται αλληλοεπικάλυψη 1 cm στα σημεία όπου τα επιθέματα εφάπτονται.

Μέγιστος αριθμός επιθεμάτων προς χρήση

Μέγεθος HEMOPATCH	Ενήλικες	Παιδιά (≥10 kg)
45 x 90 mm	7	1
45 x 45 mm	14	2
27 x 27 mm	28	4

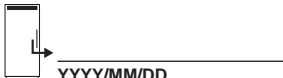
Τρόπος εφαρμογής

- Εφαρμόστε το στεγνό HEMOPATCH με τη λευκή, σκέτη πλευρά να ακουμπά την αιμορραγούσα ή υγρή επιφάνεια του τραύματος ή της ιστικής βλάβης. Σε προκλητικές μελέτες έχει παρατηρηθεί βελτιωμένη προσκολλητικότητα όταν το HEMOPATCH βρίσκεται σε άμεση επαφή με υγρά του τραύματος, όπως αίμα ή λέμφος.
- Χρησιμοποιήστε μια στεγνή γάζα ή νευροχειρουργικό βαμβάκι (patty) και κρατήστε το στη θέση του πιέζοντας απαλά και ομοιόμορφα όλη την επιφάνεια του επιθέματος για 2 λεπτά.
- Κατά την εφαρμογή του HEMOPATCH, μην αγγίζετε χειρουργικά εργαλεία, γάζες ή γάντια που έχουν λερωθεί με αίμα ή είναι υγρά, λόγω της συγγένειας του κολλαγόνου

- με το αίμα και τα σωματικά υγρά.
- Αφαιρέστε προσεκτικά τη γάζα ή το νευροχειρουργικό βαμβάκι (patty) από το επίθεμα. Η προσεκτική έκπλυση μπορεί επίσης να βοηθήσει στην αφαίρεση της γάζας ή του νευροχειρουργικού βαμβακιού (patty) χωρίς την αποκόλληση του HEMOPATCH από τη θέση επέμβασης.
- Αφήστε το HEMOPATCH *in situ* αφού επιτευχθεί αιμόσταση ή στεγανοποίηση.
- Εάν δεν επιτευχθεί αιμόσταση σε ικανοποιητικό βαθμό, το HEMOPATCH μπορεί να αφαιρεθεί, χωρίς πρόκληση βλάβης στον ιστό, έως και τις επόμενες ώρες από την αρχική επαφή του με τον ιστό. Δείξτε προσσοχή κατά την αφαίρεση του επιθέματος. Στη συνέχεια μπορείτε να εφαρμόσετε ένα νέο επίθεμα σύμφωνα με τα παραπάνω βήματα.
- Στην περίπτωση που το HEMOPATCH χρησιμοποιείται για στεγανοποίηση ή για επιδίόρθωση της σκληράς μηνιγγάς, η αφαίρεση του επιθέματος, οποιαδήποτε στιγμή μετά την εφαρμογή, μπορεί να πραγματοποιηθεί μόνο κατά την κρίση του ιατρού.

ΔΙΑΡΚΕΙΑ ΖΩΗΣ ΚΑΙ ΦΥΛΑΞΗ

Φυλάσσετε σε ξηρό μέρος στους 2° έως 8°C. Μπορείτε να βγάλετε το προϊόν από το ψυγείο και να το φυλάξετε σε θερμοκρασία δωματίου (έως τους 25°C) για έως 6ξη μήνες στο διάστημα της καθορισμένης διάρκειας ζωής του. Σημειώστε την ημερομηνία που το προϊόν βγαίνει εκτός ψυγείου (έτος/μήνας/μηέρα), όπως φαίνεται στο παρακάτω σύμβολο που είναι τυπωμένο στο κουτί. Αφήστε τις θήκες μέσα στο κουτί ή αναγράψτε την ίδια ημερομηνία και πάνω στις θήκες.



Μετά τη φύλαξη του HEMOPATCH σε θερμοκρασία δωματίου, δεν πρέπει να ψυχθεί ξανά.

Μην επαναποστειρώνετε.

Ημερομηνία λήξης: Δείτε την ένδειξη στην

εξωτερική συσκευασία.

Μη χρησιμοποιείτε μετά την ημερομηνία λήξης που είναι τυπωμένη στην επισήμανση.

Ορισμός συμβόλων

	Συμβουλευθείτε τις οδηγίες χρήσης
	Μην επαναχρησιμοποιείτε
	Αποστειρωμένο με χρήση ακτινοβολίας
	Κατασκευασμένο χωρίς φυσικό ελαστικό κόμμι (λάτεξ)
	Μην το χρησιμοποιείτε εάν η συσκευασία είναι κατεστραμμένη
	Προσοχή
	Όριο θερμοκρασίας
	Κατασκευαστής
	Κωδικός παρτίδας
	Ημερομηνία λήξης
	Αριθμός καταλόγου

HEMOPATCH HEMOSTATIČKO LJEPILO RESORBIRAJUĆE HEMOSTATIČKO LJEPILO NA BAZI KOLAGENA

OPIS

HEMOPATCH hemostatičko ljepilo („HEMOPATCH“) sastoji se od mekanog, tankog, savitljivog, fleksibilnog kolagenskog podloška dobivenog od goveđe kože, obloženog NHS-PEG-on (pentaeritritol polietilen glikol eter tetra-sukcinimidil glutarat).

Zbog svoje fleksibilne strukture, primjena podloška HEMOPATCH na mjestu na kojem je potrebna hemostaza/ljepilo jednostavno se kontrolira. Neobložena strana radi bolje je razlikovanja označena plavim kvadratima uporabom biokompatibilnog bojila.

HEMOPATCH se isporučuje u sljedeće 3 veličine:

- HEMOPATCH 27 x 27 mm
- HEMOPATCH 45 x 45 mm
- HEMOPATCH 45 x 90 mm

NAMJENA

HEMOPATCH je apsorbirajući kolagenski podložak namijenjen zatvaranju i hemostazi.

INDIKACIJA

HEMOPATCH je indiciran kao hemostatičiat naprava i kirurrički ljepilo za kirurrički postupke u kojima je nadzor krvarenja ili istjecanja drugih tjelesnih tekućina ili zraka uobičajeni kirurrički tehnikama neuviđenim u ili nepraktikl. HEMOPATCH se može koristiti za zatvaranje duralnih defekata nakon traumatske ozljede, ekscizije, retrakcije ili skupljanja dure mater.

MEHANIZAM DJELOVANJA

Djelovanje ljepila HEMOPATCH obuhvaća

interakciju dviju komponenti koje mogu stvoriti brzu i trajnu hemostazu zatvaranjem površine koja krvari.

Bijela strana ljepila HEMOPATCH okrenuta prema tkivu pokrivena je tankim slojem NHS-PEG-a. Kada dođe u dodir s krvljom ili ostalim tjelesnim tekućinama, NHS-PEG stvara hidrogel koji povećava sposobnosti prijanjanja uz tkiva i zatvaranja površine tkiva.

U kontaktu s krvljom, kolagen uzrokuje agregaciju trombocita. Trombociti se u većem broju nakupljaju na strukturi kolagena, granule gube sposobnost vezivanja i otpuštaju faktore koagulacije koji zajedno s faktorima plazme omogućuju formaciju fibrina. Struktura ljepila HEMOPATCH pruža trodimenzionalnu matricu koja spremno upija tekućine i pruža dodatno mehaničko pojačanje zgrušavanja.

Neklinička ispitivanja pokazuju resorpциju i zamjenu tkivom domaćina unutar 6 – 8 tjedana uz blagu reakciju tkiva. Brzina resorpциje i zamjene s tkivom domaćina može biti duža jer ovisi o nekoliko faktora, uključujući količinu proizvoda preostalog in situ i na mjestu upotrebe. Kada se koristi za zamjenu dure, kolagenski podložak HEMOPATCH služi kao kalup za urastanje tkiva i s vremenom će ga zamijeniti (u nekliničkom ispitivanju ovo vrijeme je povremeno bilo duže od 16 tjedana) novoizraslo tkivo.

KONTRAINDIKACIJE

Ne utiskujte HEMOPATCH u krvne žile i nemojte ga primjenjivati intravaskularno.

Proizvod se ne smije upotrebljavati u

bolesnika s poznatom preosjetljivošću na goveđe proteine ili briljantno plavo bojilo (naziv FD&C plava br. 1 (Blue 1)).

UPOZORENJA

HEMOPATCH nije namijenjen za primjenu kod pulsirajućih, teških krvarenja.

Primjena ljepila HEMOPATCH ne preporučuje se u slučaju postojanja aktivne infekcije.

Kada se upotrebljava u, oko ili pored otvora u kostima, područja koja graniče s kostima, kralježnične moždine, mozga i/ili kranijalnih živaca, potreban je oprez kako bi se izbjeglo prepunjivanje (moguće širenje kolagena zbog upijanja tekućine), što bi moglo uzrokovati neuralno oštećenje.

HEMOPATCH ne može zamijeniti pedantanu kiruršku tehniku i ispravno apliciranje ligatura ili drugih uobičajenih postupaka za hemostazu i lijepljenje.

MJERE OPREZA

Samo za jednokratnu uporabu. Ne smije se ponovno sterilizirati. Ponovna uporaba jednokratnih uređaja predstavlja mogući rizik od infekcije.

Ne čuvati bez aluminijске vrećice.
Ako je pakovanje oštećeno, odbacite HEMOPATCH.

Nemojte primjenjivati površinu označenu plavim kvadratima na područje primjene. Prije primjene nemojte vlažiti HEMOPATCH.
HEMOPATCH je samoprijanjući i nije ga potrebno šivati.

Ne primjenjujte na suhu površinu tkiva ili leziju. NHS-PEG stvara prijnjajući hidrogel samo kada je u doticaju s tekućinom na rani poput krvi ili limfe. U odsutnosti takvih tekućina na rani, otopina natrijeva bikarbonata¹ (u koncentraciji između 4,2% do 8,4%) može se koristiti za vlaženje tkiva prije primjene ljepila HEMOPATCH.

Ne koristite HEMOPATCH na površinama kostiju gdje su potrebna ljepila za pričvršćenje protetičkog proizvoda, kao npr. metilmetakrilatna ili druga akrilna ljepila.

Mikrofibrilarni kolagen smanjuje čvrstoću metilmetakrilatnih ljepila koja se koriste za pričvršćenje protetičkih proizvoda na površine kostiju.

Nije potvrđena sigurnost i učinkovitost ljepila HEMOPATCH u djece, trudnica i/ili dojilja.

ŠTETNI DOGAĐAJI

Sljedeći štetni događaji prepoznati su tijekom korištenja podloška HEMOPATCH:

- Stvaranje seroma
- Upalna reakcija.

Te se reakcije dobrovoljno prijavljuju iz populacije neodređene veličine i nije uvijek moguće pouzdano procijeniti njihovu učestalost ili utvrditi uzročno posljedičnu vezu s izloženosti uredaju.

Štetni događaji vezani uz kolagen:

Štetni događaji koji su možda ili vjerojatno povezani s upotrebom kolagena uključuju sljedeće:

- serom
- hematom
- pojačavanje infekcije
- upalna reakcija
- reakcija na strano tijelo
- stvaranje adhezija
- alergijska reakcija.

INTERAKCIJE S DRUGIM LIJEKOVIMA

Antiseptička sredstva koja otpuštaju klor kao i tanini i kaustici ne smiju se upotrebljavati u kombinaciji s kolagenom na mjestu primjene.

¹ kvaliteta otopine natrijeva bikarbonata mora biti odgovarajuća za parenteralnu humanu upotrebu.

PRIPREMA

HEMOPATCH se isporučuje spremam za uporabu u sterilnim paketima te se s njime mora rukovati u skladu s time. Upotrijebite samo neoštećena pakiranja. Samo za jednokratnu uporabu, ne smije se ponovno sterilizirati.

Medicinska sestra (slobodna):

- Otvoriti vanjsko, nesterilno pakovanje (aluminijumska vrećica) i
- pružiti unutarnje, sterilno blister pakovanje instrumentarki.

Instrumentarka:

- Dodati unutarnje, sterilno pakovanje u sterilno polje primjenjujući aseptičnu tehniku. Nakon što se ukloni iz vanjske vrećice, HEMOPATCH se može koristiti tijekom kirurškog zahvata, uz uvjet da ostane suh i sterilan.
- Otvoriti unutarnje, sterilno pakovanje i pružiti proizvod kirurgu.
- HEMOPATCH se prije primjene mora održavati suhim. Nemojte namakati u otopini prije primjene (npr. fiziološka otopina, antisepsička sredstva).
- Za rukovanje ljepljivom HEMOPATCH moraju se koristiti suhe rukavice i instrumenti (npr. forceps, škare).
- U slučajevima u kojima je HEMOPATCH bio uklonjen radi primjene iz unutarnje vrećice, no primjena je odgođena, može se koristiti tijekom kirurškog zahvata, uz uvjet da ostane suh i sterilan.

PRIMJENA

- **Ne primjenjivati u krvnu žilu.**
- Odaberite odgovarajuću veličinu podloška tako da pokriva rubove površine koja krvari ili lezije tkiva za otprilike 1 cm. Podložak se

može izrezati na željenu veličinu i oblik.

- Za rukovanje, rezanje i primjenu proizvoda HEMOPATCH moraju se koristiti suhe rukavice i kirurški instrumenti (forceps, škare).
- Za veće površine koje krvare ili lezije tkiva može se upotrebljavati više podložaka. Kada koristite više podložaka, osigurajte da postoji preklapanje od 1 cm gdje se podlošci međusobno dodiruju.

Maksimalan broj zakrpa koje se mogu primijeniti

HEMOPATCH-veličina	Odrasli	Djeca (≥10 kg)
45 x 90 mm	7	1
45 x 45 mm	14	2
27 x 27 mm	28	4

Način primjene

- Postavite suhi HEMOPATCH s neoznačenom bijelom površinom na područje koje krvari ili vlažnu površinu rane ili lezije tkiva. Pobiljšano prianjanje primijećeno je u nekliničkim ispitivanjima s proizvodima HEMOPATCH u izravnom je doticaju s tekućinom na rani poput kri i limfe.
- Upotrijebite suhu gazu ili kompresu i držite na mjestu blagim, ravnomjernim pritiskom na cijelu površinu podloška tijekom 2 minute.
- Kada nanosite HEMOPATCH, minimizirajte doticaj s krvavim ili vlažnim kirurškim instrumentima, gazama ili rukavicama zbog privlačenja kolagena i tjelesnih tekućina.
- Polaganu uklonite gazu ili kompresu s podloška. Blagim ispiranjem također možete lakše ukloniti gazu ili kompresu

bez pomicanja proizvoda HEMOPATCH s kirurškog mjesta.

- HEMOPATCH ostavite na mjestu nakon postizanja hemostaze ili lijepljenja.
- Ako hemostaza nije postignuta na zadovoljavajući način, HEMOPATCH se može ukloniti bez oštećenja tkiva u roku od 3 minute od trenutka prvog doticaja s tkivom. Pažljivo uklanjajte podložak. Zatim možete primijeniti novi podložak slijedeći gore navedene korake.
- Kada upotrebljavate HEMOPATCH za lijepljenje ili obnovu dure, smijete ukloniti podložak u bilo kojem trenutku nakon primjene samo uz pristanak kirurga.

ROK VALJANOSTI I ČUVANJE

Čuvati suhom mjestu od 2° do 8°C.

Proizvod možete izvaditi iz hladnjaka i čuvati na sobnoj temperaturi (maksimalno 25°C) u razdoblju od šest mjeseci unutar navedenog roka valjanosti. Oznaprin datum kada je proizvod izvazao iz hladnjaka (godina/mjesec/dan) kao što je prikazano na simbolu u nastavku koji je ispisana na kutiji pakovanja. Vrećice ostavite u kutiji pakovanja ili označite isti datum na vrećicama.



Nakon pohrane na sobnoj temperaturi, HEMOPATCH se više ne smije staviti u hladnjak.

Ne smije se ponovno sterilizirati.

Rok valjanosti: Pogledajte natpis na vanjskom pakovanju.

Ne upotrebljavati nakon isteka roka valjanosti isписанog na naljepnici.

Objašnjenje simbola

	Pročitati upute za uporabu
	Za jednokratnu uporabu
	Sterilizirano zračenjem
	Ovaj proizvod ne sadrži latesks od prirodne gume
	Ne koristiti ako je pakiranje oštećeno
	Oprez
	Temperaturna ograničenja
	Proizvođač
	Broj serije
	Rok valjanosti
	Kataloški broj

HEMOPATCH LEZÁRÓ HAEMOSTATICUM FELSZÍVÓDÓ, KOLLAGÉNALAPÚ LEZÁRÓ HAEMOSTATICUM

LEÍRÁS

A HEMOPATCH lezáró haemostaticum („HEMOPATCH”) egy lágy, vékony, hajlékony, rugalmas, szarvamarha-dermisből származó kollagénlap, NHS-PEG (pentaeritritol polietilén glikol éter tetra-szukcinimidil glutarát) bevonattal.

Rugalmas szerkezetének köszönhetően a HEMOPATCH könnyen felhelyezhető arra a helyre, ahol haemostasis/lezásrás kívánatos. A megkülönböztetés érdekében a bevonat nélküli oldal kék négyzetekkel van megjelölve biokompatibilis színezőanyag segítségével.

A HEMOPATCH az alábbi 3 féle méretben kapható:

- HEMOPATCH 27 x 27 mm
- HEMOPATCH 45 x 45 mm
- HEMOPATCH 45 x 90 mm

RENDELTELÉTÉS

A HEMOPATCH egy felszívódó kollagénlap, amely lezásrasra és haemostasisra szolgál.

JAVALLAT

A HEMOPATCH haemostaticus eszközöként és sebészeti szövetragasztóként javallott olyan eljárásokhoz, ahol a vérzés, más testnedvek vagy levegő szivárgásának hagyományos sebészeti eljárásokkal történő szabályozása nem hatékony, illetve nem célravezető. A HEMOPATCH alkalmazható a kemény agyhártya sérüléseinek lezásrasára traumas sérülést, excisiót, retractorit vagy a dura mater zsugorodását követően.

HATÁSMECHANIZMUS

A HEMOPATCH működésében két olyan komponens kölcsönhatása játszik szerepet, amelyek a vérző felület lezárással gyors és tartós haemostasist tudnak létrehozni.

A HEMOPATCH szövet felé néző fehér oldala vékony NHS-PEG-réteggel van bevonva. Az NHS-PEG bevonat vérrrel vagy más testnedvekkel érintkezve hidrogélt képe, amely fokozza a szövethez való tapadást, és lezárája a szövet felületét.

Vérrel történő érintkezéskor a kollagén thrombocyta-aggregációt indukál. A thrombocyta nagy számban rakónak le a kollagén szerkezeten, degranulálónak, és alvadási faktorokat bocsátanak ki, amelyek a plazmafaktorokkal együtt lehetővé teszik a fibrinázódést. A HEMOPATCH szerkezete háromdimenziós mátrixot biztosít, amely felszívia a folyadékokat, és az alvadás további mechanikus megerősítését biztosítja.

Preklinikai vizsgálatok azt mutatták, hogy az eszköz 6 – 8 héten belül felszívódik és gázdaszövet épül a helyére, minimális szöveti reakcióval. A felszívódás és gázdaszövettel való helyettesítődés időtartama hosszabb is lehet, mert sok tényezőtől függ, többek között az in situ hagyott termék méretétől és a felhasználás helyétől. Dura pótłására történő alkalmazásnál a HEMOPATCH kollagénlapja támaszték nyújt a szövet benövéséhez, és idővel (egy preklinikai vizsgálat eredményeiben akár 16 héten túl) újonnan kialakuló szövet váltja fel.

ELLENJAVALLATOK

A HEMOPATCH lapot nem szabad érbe

benyomni, ill. intravaszkulárisan alkalmazni. Az eszközt nem szabad olyan betegnél használni, aki ismertén túlérzékeny szarvasmarha-fehérjére vagy brillantkék színezékre (FD&C kék No. 1 (Blue 1)).

FIGYELMEZTETÉSEK

A HEMOPATCH nem használható pulzáló, súlyos vérzés esetén.

A HEMOPATCH alkalmazása nem javasolt aktív fertőzés jelenlétében.

Ha csontforamenek, csontos határok, a gerincoszlop, az agy és/vagy az agyidegek területén, környékén vagy közelében használják, ügyelni kell a túlzott helyfoglalás elkerülésére (a kollagének folyadékabszorpció hatására kitágulhatnak), az esetleges idegkárosodás kockázatának csökkentése érdekében.

A HEMOPATCH nem helyettesíti a gondos sebészeti eljárásat, valamint a vérzésszabályozásra és záráusra szolgáló lekötések, illetve hagyományos eljárások megfelelő alkalmazását.

ÓVINTÉZKEDÉSEK

Egyszeri használatra. Tilos újrasterilizálni. Az egyszer használatos eszközök ismételt felhasználása esetén fennáll a fertőződés kockáza.

Csak az alumíniumtasakban szabad tárolni. Dobja ki a HEMOPATCH eszközt, ha a csomagolás megsérült.

A kék négyzetekkel jelölt felületet ne helyezze az alkalmazási területre. Ne nedvesítse be a HEMOPATCH lapot az alkalmazás előtt.

A HEMOPATCH nem igényel varrást, mert kialakításánál fogva megtapad.

Ne helyezze fel száraz szövetfelületre vagy lézióra. Az NHS-PEG bevonat csak sebolyadékkal (például vérrrel vagy

nyirokfolyadékkal) érintkezve képez tapadó hidrogélt. Ilyen sebolyadék hiányában 4,2–8,4% közötti koncentrációjú nátrium-bikarbonát oldat¹ használható a szövet nedvesítésére a HEMOPATCH alkalmazása előtt.

Ne alkalmazza a HEMOPATCH lapot olyan csontfelszíneken, ahol metilmetakrilátot vagy más akrilragasztót fognak használni valamelyen protézis rögzítésére. Beszámoltak róluk, hogy a mikrofibrilláris kollagén csökkenti a metil-metakrilát anyagok ragasztási erősséget, amelyeket a protéziseknek a csontfelszíre történő ragasztásához használnak.

A HEMOPATCH biztonságosságát és hatásosságát gyermekek, terhes nők és/vagy szoptató anyák esetében nem igazolták.

NEMKÍVÁNATOS ESEMÉNYEK

A HEMOPATCH alkalmazása során a következő nemkívánatos eseményeket tapasztálták:

- Seroma képződés
- Gyulladásos reakció

Ezeket a reakciókat egy ismeretlen méretű populacióból, önkéntesen jelentették, ezért nem minden állapotható meg pontosan sem a gyakoriságuk, sem a termék alkalmazásával való összefüggésük.

Kollagénalapú összetevőkkel kapcsolatos nemkívánatos események:

A kollagén alkalmazásával esetleg vagy valószínűleg összefüggő nemkívánatos események közé tartoznak az alábbiak:

- Seroma
- Haematoma
- Fertőzéseknek való kitettség fokozódása
- Gyulladásos reakció

¹ parenterális humán használatra alkalmas minőségű nátrium-hidrogénkarbonát oldat.

- Idegentest-reakció
- Adhesio képződése
- Allergiás reakció.

GYÓGYSZERKÖLCSÖNHATÁSOK

Klórkibocsátó antiszeptikus anyagokat, tanninokat és marószereket nem szabad kollagénnel kombinálva alkalmazni az alkalmazási helyen.

ELŐKÉSZÍTÉS

A HEMOPATCH felhasználásra kész állapotban, steril csomagolásban kerül szállításra, ennek megfelelően kell kezelni. Csak sérülésmentes csomagolású terméket szabad felhasználni. Kizárálag egyszer használatos. Tilos újraterírilázni.

Műtősnő:

- Nyissa ki a külső, nem steril csomagolást (alumínium tasakot), majd pedig
- adja át a belső, steril buboréksomagolást a műtősnőnek.

Műtősnő:

- Aszoptikus technikával vigye be a belső, steril csomagolást a steril területre. Miután kivették a külső csomagolásból, a HEMOPATCH a műtét során végig alkalmazható, feltéve, hogy száraz és steril marad.
- Bontsa fel a belső, steril csomagolást, és adja át az eszközt a sebésznek.
- A HEMOPATCH lapot szárazon kell tartani a felhasználásig. Felhasználás előtt nem szabad oldatban (pl. fiziológiai sóoldatban vagy antiszeptikus szerekben) áztatni.
- A HEMOPATCH kezeléséhez száraz kesztyűt és száraz műszereket (pl. ollókat, csipeszeket) kell használni.
- Azokban a helyzetekben, amikor

felhasználás céljából kivették a belső csomagolásból, de az alkalmazás késik, a HEMOPATCH lap a műtét során végig felhasználható, feltéve, hogy száraz és steril marad.

ALKALMAZÁS

- Intravaszkulárisan nem alkalmazható.
- Válassza ki a megfelelő méretű lapot úgy, hogy az a vérzési területet, illetve a szövettéziót teljesen lefedje, kb. 1 cm túlyúzással. A lapot a kívánt méretre és alakra lehet vágni.
- A HEMOPATCH kezeléséhez, vágásához és felhelyezéséhez száraz kesztyűt és száraz műszereket (pl. ollókat, csipeszeket) kell használni.
- Nagyobb vérzési felületek vagy szövettéziák esetén több lap is használható. Ha több lapot használ, gondoskodjon arról, hogy 1 cm-re átfedjék egymást a két lap érintkezésénél.

A felhasználható lapok maximális száma

A HEMOPATCH mérete	Felnőttek	Gyermekek (≥10 kg)
45 x 90 mm	7	1
45 x 45 mm	14	2
27 x 27 mm	28	4

Az alkalmazás módja

- Úgy helyezze fel a száraz HEMOPATCH lapot, hogy a jelöletlen, fehér felület kerüljön a seb vérző vagy nedves területére, illetve a szövettézióra. Preklinikai vizsgálatokban fokozott tapadást figyeltek meg, amikor a HEMOPATCH közvetlenül érintkezett sebfolyadékkal, például vérrel vagy

- nyirokfolyadékkal.
- Száraz géz vagy sebtöröl („patty”) használatával tartsa a lapot a helyén, a teljes lap felületére egyenletes, enyhe nyomást kifejtve, 2 percen keresztül.
- A HEMOPATCH felhelyezéskor minél inkább kerülje az érintkezést véres vagy nedves sebész műszerekkel, gézzel vagy kesztyűvel, mert a kollagén affinitást mutat a vérrel és a testnedvekkel.
- Óvatosan távolítsa el a gézt vagy sebtörölt („patty”) a lapról. Enyhe irrigációval segíthető a géz vagy sebtöröl eltávolítása anélkül, hogy a HEMOPATCH lap leválna a műtéti helyről.
- A HEMOPATCH lapot a haemostasis, illetve a zárás elérése után is a helyén kell hagyni.
- Ha nem sikerült megfelelően elérni a haemostasist, a szövettel való első érintkezéstől számított 3 percen belül a HEMOPATCH lapot el lehet távolítani a szövet károsodása nélkül. Legyen óvatos a lap eltávolításakor. Ilyenkor egy új lapot lehet felhasználni a fent leírt lépésekkel követve.
- Ha a HEMOPATCH lapot zársra vagy dura helyreállítására használják, a lap eltávolítását csak a sebész belátása alapján lehet elvégezni az alkalmazás után bármikor.

FELHASZNÁLHATÓSÁGI IDŐTARTAM ÉS TÁROLÁS

2 – 8°C hőmérsékleten, száraz helyen tárolandó.

A terméket a hűtőszekrényből eltávolítva szobahőmérsékleten is lehet tárolni (max. 25°C-on) legfeljebb hat hónapig a megadott felhasználhatósági időtartamon belül. Írja fel azt a dátumot (év/hónap/nap), amikor a terméket kivették a hűtőszekrényből, amint a dobozra nyomtatott alábbi ábra is mutatja. A

tasakokat hagyja a dobozban, vagy pedig írja fel ugyanezt a dátumot a tasakokra is.



A szobahőmérsékleten történő tárolás után a HEMOPATCH eszközöt nem szabad újból hűtőszekrényben tárolni.

Tilos újrafelhasználási.

Lejárat idő: Lásd a külső csomagolásra nyomtatva.

A címkén feltüntetett lejárat idő után ne alkalmazza a terméket.

A szimbólumok jelentése

	Lásd a használati utasítást
	Az újból felhasználás tilos
	Besugárzással sterilizálva
	A gyártás során nem használtak természetes gumilatexet
	Ne használja, ha a csomagolás sérült
	Figyelmeztetés
	Hőmérsékleti korlátozás
	Gyártó
	Gyártási szám
	Felhasználható
	Katalógusszám

HEMOPATCH BLÆÐINGAHEMJANDI SÁRAPÚÐI UPPLEYSANLEGUR BLÆÐINGA- HEMJANDI SÁRAPÚÐI

LÝSING

HEMOPATCH blæðingahemjandi sárapúði („HEMOPATCH“) er mjúkur, þunnur, þjáli og sveigjanlegur púði úr kollageni, sem unnið er úr leðunhúð nautgripa, þakinn með NHS-PEG (pentaerythritol polyethylene glycol ether tetra-succinimidyl glutarate).

Vegna sveigjanlegrar uppyggingsar er auðvelt að koma HEMOPATCH fyrir þar sem stöðva þarf blæðingu eða við lokun. Hliðin sem ekki er þakin efninu er auðkennd með bláum ferningum með lífsamhæfðum (e. biocompatible) litgjöfum til aðgreiningar.

HEMOPATCH er í eftifarandi þremur stærðum:

- HEMOPATCH 27 x 27 mm
- HEMOPATCH 45 x 45 mm
- HEMOPATCH 45 x 90 mm

FYRIRHUGUÐ NOTKUN

HEMOPATCH er kollagenpúði sem dregur í sig vökva, ætlaður fyrir þettingu sára og stöðvun blæðinga.

ÁBENDINGAR

HEMOPATCH er ætlaður til að stöðva blæðingar og til að þéttu í aðgerðum þegar ekki næst fullnægjandi blóðstöðvun eða stjórna leka annarra líkamsvessa eða lofts með hefðbundinni skurðteikni, eða þegar siltkt hentar ekki. HEMOPATCH má nota til að loka galla í heilabasti í kjólfar áverka, brotskurðar, samdráttar eða rýmunar í heilabasti.

VERKUNARHÁTTUR

HEMOPATCH verkar með því að nýta

milliverkun tveggja efnispáttu sem geta komið skjötri og langvarandi blæðingarstöðvun til leiðar með því að loka blæðandi yfirborðinu. Hvít hliðin á HEMOPATCH sem snýr að líkamsvefnum er þakin með þunnu lagi af NHS-PEG. NHS-PEG er efní sem myndar hlaupt sem eykur límeiginleika sárapúðans og lokar yfirborði líkamsvefjarins þegar það kemst í snertingu við blóð eða aðra líkamsvessa.

Kollagen örvar samloðun blóðflagna þegar það kemst í snertingu við blóð. Blóðflögur setjast í miklum fjölda á kollagenið, losa um kyrni og storkupætti sem, ásamt þáttum í blóðvökva, gera fibrímyndun mögulega. Uppbygging HEMOPATCH felur í sér þrívt stóðnet sem sýgur vökva auðveldlega í sig og veitir aukinn stuðning fyrir storkunina.

Forklinískar rannsóknir sýndu fram á uppsog og myndun á hýsilvef á 6 – 8 vikum án mikilla viðbragða veifarins. Uppsogshraði og myndunarhraði hýsilvefjar kann að vera meiri þar sem hann er háður mörgum þáttum, m.a. því hversu mikil af vörunni er skilið eftir á staðnum og því hver notkunarstaðurinn er. Þegar HEMOPATCH kollagenpúðinn er notaður við skipti á heilabasti virkar hann sem stuðningur við innri græðslu veifarins og með tímánum (í forklinískri rannsókn tók þetta stundum lengri tíma en 16 vikur) myndast nýr vefur.

FRÁBENDINGAR

EKKI MÁ ÞRÝSTA HEMOPATCH INN Í ÆÐAR NÉ NOTA Í AEÐ.

EKKI MÁ NOTA SÁRAPÚÐANN HJÁ SJÚKLINGUM SEM HAFA ÞEKKT OFNÆMI FYRIR PRÓTEINUM ÚR

nautgripum eða fyrir skærbláum (FD&C Blue No. 1 (Blue 1)).

VARNAÐARORD

HEMOPATCH er ekki ætlað til notkunar við taktfastar, alvarlegar blæðingar.

EKKI er mælt með notkun HEMOPATCH pégarsýkingar er fyrir hendi.

Pégarsárapúðinn er notaður á, í kringum eða nálægt opum í beini, á svæðum sem eru afmörkuð af beinum, í eða við mænu, á heila og/eða við taugar í höfuðkúpu, skal viðhafa aðgát til að forðast að yfirfylla svæðið (kollagen getur þanist út við frásog vökvva) þar sem það getur valdið taugaskemmdum.

HEMOPATCH er ekki ætlað að koma í stað nákvæmrar skurðtækni og notkunar á aðeðabóndum eða annarra hefðbundinna aðferða við stöðvun blæðinga og lokun.

VARÚÐARRÁÐSTAFANIR

Einnota. Má ekki sótthreinsa aftur. Endurnotkun á einnota lækningavörum veldur sýkingarhættu.

Geymið ekki án álpoka.

Farga skal HEMOPATCH ef umbúðirnar eru skemmdar.

Leggið ekki yfirborðið sem merkt er með bláum ferningum á notkunarstaðinn. Bleyttið ekki HEMOPATCH fyrir notkun.

HEMOPATCH er sjáflímandi og er ekki ætlaður til festingar með saumi.

Setjið ekki á þurr vefjayfirborð eða -skemmd. NHS-PEG myndar aðeins límkennit hlauð þegar það kemst í snertingu við vessa úr sári eins og blóð eða sogæðavökva. Ef slíkir sárvessar eru ekki fyrir hendi má nota natriumbíkarbónatlausn¹ (styrkur á bilinu 4,2% til 8,4%) til að væta vefinn áður en HEMOPATCH er sett á.

Notið ekki HEMOPATCH á yfirborð beina sem

þar sem límefní á borð við metylmetakrýlat eða önnur límefní úr akrýl eru notuð til festingar á gervibúnaði (e. prosthetic device). Greint hefur verið frá því að kollagen með örtrefjum (e. microfibrillar) dragi úr styrkleika límefnna eins og metylmetakrýlats sem notuð eru til að festa gervibúnað við yfirborð beina.

Öryggi og afköst HEMOPATCH hafa ekki verið staðfest hjá börnum, þunguðum konum og/eða konum með barn á brjósti.

AUKAVERKANIR

Eftirfarandi aukaverkanir hafa komið fram við notkun HEMOPATCH:

- Myndun sermigúls
- Bólguviðbrögð.

Tilkynningar þessara aukaverkana koma frá þýði af ópekktri sterð og því er ekki alltaf unnt að meta tíðni þeirra með vissu eða staðfesta orsakasamhengi þeirra við útsetningu fyrir sárapúðanum.

Aukaverkanir sem tengjast efnum með kollageni:

Á meðal þeirra aukaverkana sem hugsanlega eða líklega tengjast notkun kollagena eru:

- Sermigull
- Margull
- Aukin sýkingarhætta
- Bólguviðbrögð
- Viðbrögð vegna aðskotahluta
- Samgróningar
- Ofnæmisviðbrögð.

MILLIVERKANIR

EKKI skal nota sýklaeyðandi efni sem losa klór, tannín og mjög ertandi efni samhlíða kollageni á notkunarstaðnum.

¹ så styrkleiki natriumbíkarbónatlausnar sem hentar til notkunar utan meltingarvegar mannsins.

UNDIRBÚNINGUR

HEMOPATCH er í sæfðum pakkningum, tilbúinn til notkunar og verður að meðhöndla hann í samræmi við það. Notið eingöngu óskemmdar pakkningar. Eingöngu einnota, ekki endursæfa.

Hjúkrunarfræðingur sem sér um undirbúning:

- Opnið ytri, ósæfðu umbúðirnar (álpoki) og
- afhendið skurðhjúkrunarfræðingi innri, sæfðu þynnupakkninguna.

Skurðhjúkrunarfræðingur:

- Flytjið innri, sæfðu umbúðirnar inn á dauðhreinsaða svæðið með smitgátt. Þegar búið er að taka HEMOPATCH úr ytri pokanum er hægt að nota hann allan tímann sem skurðaðgerðin stendur, að því tilskildu að hann haldist þurr og sæfður.
- Opnið innri, sæfðu umbúðirnar og afhendið skurðlækninum púðann.
- Halda skal HEMOPATCH þurum fyrir notkun. Leggið ekki í lausn fyrir notkun (t.d. í lífeðlisfræðilegri saltlausn, sýklæybandi eftum).
- Nota skal þurra hanska og áhóld (t.d. tangir, skærí) til að meðhöndla HEMOPATCH.
- Við aðstæður þar sem HEMOPATCH hefur verið tekinn úr innri pokanum til notkunar en töf verður á notkun hans má nota hann allan tímann sem skurðaðgerðin stendur, að því tilskildu að hann haldist þurr og sæfður.

NOTKUN

- Má ekki nota í æð.
- Veljið hentuga púðastærð sem hyllur u.p.b. 1 cm fram yfir brúnirnar á svæðinu sem blæðir úr eða vefjaskemmdinni. Hægt er

að klippa púðann í þá stærð og lögun sem hentar.

- Nota skal þurra hanska og skurðahöld (tangir, skærí) til að meðhöndla, klippa og setja HEMOPATCH á.
- Á stærri blæðandi svæði eða vefjaskemmdir má nota fleiri púðar. Þegar fleiri púðar eru notaðir skal tryggja að púðarnir skarist um 1 cm þar sem þeir snertast.

Hámarksfjöldi púða sem má nota

Stærð HEMOPATCH	Fullorðnir	Börn (≥10 kg)
45 x 90 mm	7	1
45 x 45 mm	14	2
27 x 27 mm	28	4

Aðferð við ásetningu

- Leggið þurran HEMOPATCH púða á blæðandi eða blautt yfirborð sárs eða vefjaskemmdir þannig að ómerkt, hvíta hliðin snerti svæðið. Bætt viðloðun hefur komið fram í forklínískum rannsóknum þar sem HEMOPATCH er í beinni snertingu við vökvu úr sárinu, svo sem blöð eða sogæðavökva.
- Notið þurra grisju (eða „patty“) og haldið henni á sínum stað með því að þrýsta varlega með jöfnum þrýstingi á allt yfirborð púðans í 2 minútur.
- Þegar HEMOPATCH púði er notaður skal halda allri snertingu við blóðug eða rök skurðahöld, grisjur eða hanska í lágmarki vegna tilhneigingar kollagens til að bindast blöði og líkamsvessum.
- Fjarlægið grisjuna (eða „patty“) varlega frá púðanum. Varfærin skolun getur einnig hjálpað til við að fjarlægja grisjuna (eða „patty“) án þess að færa HEMOPATCH úr

- stað frá aðgerðarstaðnum.
- Skiljið HEMOPATCH eftir á staðnum þegar búið er að stöðva blæðinguna eða loka.
 - Ef ekki hefur náðst fullrægjandi blæðingarstöðvun má fjarlægja HEMOPATCH, án þess að valda veftaskemmdum, í allt að 3 mínútur frá fyrstu snertingu við vefinn. Fjarlægið púðann gaefilega. Þá er hægt að setja nýjan púða samkvæmt skrefunum hér að ofan.
 - Þegar HEMOPATCH er notaður við lokun eða þegar heilabast er lagfært má eingöngu fjarlægia púðann, hvenær sem er eftir notkunina, þegar skurðlæknir hefur metið það óhætt.

GEYMSLUÐOL OG GEYMSLA

Geymið á þurrum stað við 2° til 8°C.

Mögulegt er að fára vöruna úr kæli og geyma við stofuhita (hámark 25°C) í allt að sex mánuði áður en hún fyrnist. Merkið inn dagsetninguna þegar varan er tekin úr kæli (ár/mánuður/dagur) á öskjuna eins og sýnt er hér á eftir. Látið pokana vera í öskjunnini eða merkið sömu dagsetningu á pokana.



YYYY/MM/DD

Ekki má setja HEMOPATCH aftur í kæli eftir geymslu við stofuhita.

Má ekki sóthreinsa aftur.

Fyrningardagsetning: Sjá merkingu á ytri umbúðum.

Ekki skal nota fyrningardagsetningu sem prentuð er á merkimiðanum.

Skilgreiningar á táknum

	Lesið leiðbeiningar fyrir notkun
	Notið ekki aftur
	Sæft með ágeislun
	Ekki framleitt úr náttúrulegu gúmmilatexi
	Notist ekki ef umbúðir eru skemmdar
	Varúð
	Hitatakmörkun
	Framleiðandi
	Lotunúmer
	Tilvísunarnúmer

HEMOPATCH SIGILLANTE EMOSTATICO SIGILLANTE EMOSTATICO RIASSORBIBILE A BASE DI COLLAGENE

DESCRIZIONE DEL PRODOTTO

HEMOPATCH Sigillante Emostatico ("HEMOPATCH") è formato da un patch morbido, sottile, pieghevole e flessibile di collagene derivante da derma bovino, rivestito con NHS-PEG (pentaerythritol polyethylene glycol ether tetra-succinimidyl glutarate).

Grazie alla sua struttura flessibile, l'applicazione di HEMOPATCH nei siti in cui si desidera ottenere l'emostasi o la sigillatura è facilmente controllabile. Per distinguergli, il lato non rivestito è contrassegnato da quadrati blu tracciati con un colorante biocompatibile.

HEMOPATCH è disponibile nelle seguenti tre misure:

- HEMOPATCH 27 x 27 mm
- HEMOPATCH 45 x 45 mm
- HEMOPATCH 45 x 90 mm

INDICAZIONI PER L'USO

HEMOPATCH è un patch assorbibile in collagene destinato alla sigillatura e all'emostasi.

INDICAZIONI

HEMOPATCH è indicato come dispositivo emostatico e sigillante chirurgico per procedure in cui il controllo dell'emorragia o della perdita di altri liquidi corporei o perdite aeree tramite tecniche chirurgiche convenzionali sia inefficace o non praticabile. HEMOPATCH può essere usato per chiudere difetti della dura conseguenti a

lesioni traumatiche, escissione, retrazione o raggrinzimento della dura madre.

MECCANISMO D'AZIONE

Le prestazioni di HEMOPATCH sono il risultato dell'interazione tra due componenti che produce un'emostasi rapida e duratura sigillando la superficie emorragica.

Il lato bianco di HEMOPATCH, che deve essere rivolto verso i tessuti, è ricoperto da un sottile strato di NHS-PEG. A contatto con il sangue o con altri liquidi corporei, NHS-PEG forma un idrogel che attiva le proprie proprietà di adesione tissutale e sigilla la superficie tissutale.

A contatto con il sangue, il collagene induce l'aggregazione piastrinica. Le piastrine si depositano in gran numero sulla struttura di collagene, degranulano e rilasciano i fattori della coagulazione che, insieme ai fattori plasmatici, attivano la formazione di fibrina. La struttura di HEMOPATCH offre una matrice tridimensionale che assorbe rapidamente i liquidi e fornisce un ulteriore rinforzo meccanico del coagulo.

Studi preclinici hanno dimostrato il riassorbimento e la sostituzione con il tessuto dell'ospite in 6 – 8 settimane con scarsa reazione tissutale. Il riassorbimento e la sostituzione con il tessuto dell'ospite possono durare più a lungo dal momento che dipendono da diversi fattori, compresa la quantità di prodotto lasciato in situ e la sede di utilizzo. Quando viene usato per la sostituzione della dura, il patch di collagene

di HEMOPATCH funge da supporto per la crescita del tessuto e con il tempo viene sostituito (in uno studio preclinico occasionalmente tale tempo ha superato le 16 settimane) da tessuto di nuova formazione.

CONTROINDICAZIONI

Non comprimere HEMOPATCH nei vasi sanguigni e non usarlo in sede intravascolare. Il dispositivo non deve essere utilizzato in pazienti con ipersensibilità nota alle proteine bovine o al blu brillante, FD&C Blue N. 1 (Blue 1).

AVVERTENZE

HEMOPATCH non è destinato all'uso in emorragie pulsatili e gravi. L'uso di HEMOPATCH non è consigliato in presenza di un'infezione attiva.

Quando HEMOPATCH è applicato in corrispondenza di, intorno a, o in prossimità di forami ossei, aree al confine con le ossa, midollo spinale, cervello e/o nervi cranici, è necessario prestare attenzione al fine di evitare una situazione di overpacking (il collagene può espandersi in seguito all'assorbimento di liquidi), con possibili danni ai nervi.

HEMOPATCH non è stato concepito come sostituto di una tecnica chirurgica scrupolosa e di un'applicazione corretta delle suture o di altre procedure standard per l'emostasi e la sigillatura.

PRECAUZIONI

Monouso. Non risterilizzare. Il riutilizzo dei dispositivi monouso comporta un potenziale rischio di infezioni.

Non conservare fuori dalla busta in alluminio. Scartare HEMOPATCH se la confezione presenta danni.

Non applicare la superficie contrassegnata dai quadrati blu sul sito da trattare. Non bagnare HEMOPATCH prima dell'applicazione.

HEMOPATCH è autoaderente e non è destinato a essere suturato.

Non applicare su una lesione o superficie tissutale asciutta. NHS-PEG forma un idrogel adesivo solo a contatto con i liquidi della ferita come sangue o linfa. In assenza di tali liquidi della ferita, la soluzione di bicarbonato di sodio¹ (concentrazione tra il 4,2% e l'8,4%) può essere utilizzata per inumidire il tessuto prima dell'applicazione di HEMOPATCH.

Non utilizzare HEMOPATCH su superfici ossee, dove sia necessario fissare un dispositivo protesico mediante adesivi come metilmacrilato o altri adesivi acriliici. È stato riportato che il collagene microfibrillare riduce la resistenza degli adesivi a base di metilmacrilato utilizzati per fissare i dispositivi protesici alle superfici ossee.

Non sono state determinate la sicurezza e le prestazioni di HEMOPATCH nei bambini o nelle donne durante la gravidanza e/o l'allattamento.

EVENTI AVVERSI

Durante l'uso di HEMOPATCH sono stati identificati i seguenti eventi avversi:

- Formazione di sieroma
- Reazione infiammatoria

Tali reazioni sono state segnalate volontariamente da una popolazione di dimensioni incerte e non sempre è possibile stimarne in maniera attendibile la frequenza o stabilire una relazione causale con l'esposizione al dispositivo.

Eventi avversi degli agenti a base di collagene:

Gli eventi avversi potenzialmente o

¹ la soluzione di sodio cloruro è di grado idoneo all'uso parenterale nell'uomo

probabilmente correlati all'uso di collagene includono:

- Sieroma
- Ematoma
- Potenziamento dell'infezione
- Reazione infiammatoria
- Reazione a corpo estraneo
- Formazione di aderenze
- Reazione allergica.

INTERAZIONI FARMACOLOGICHE

Gli antisettici a rilascio di cloro nonché i tannini e le sostanze caustiche non devono essere utilizzati in combinazione con il collagene nell'area di applicazione.

PREPARAZIONE

HEMOPATCH è un dispositivo pronto uso fornito in confezioni sterili e deve essere maneggiato come un dispositivo sterile. Utilizzare solo se la confezione non è danneggiata. Esclusivamente monouso, non risterilizzare.

Infermiera/e di sala:

- Apre la confezione esterna non sterile (busta in alluminio) e,
- porge alla strumentista il blister interno sterile.

Strumentista:

- Introduce la confezione interna sterile nel campo sterile usando una tecnica asettica. Una volta estratto dalla confezione esterna, HEMOPATCH può essere utilizzato durante tutta la durata dell'intervento chirurgico, purché rimanga asciutto e sterile.
- Apre la confezione interna sterile e porge il dispositivo al chirurgo.

- HEMOPATCH deve essere mantenuto asciutto prima dell'applicazione. Non immergerlo in alcuna soluzione prima dell'applicazione (per es., soluzione fisiologica, agenti antisettici).
- Maneggiare HEMOPATCH utilizzando guanti e strumenti (per es., pinze, forbici) asciutti.
- Nei casi in cui HEMOPATCH è stato estratto dalla confezione interna per essere applicato, ma l'applicazione viene ritardata, può essere usato durante tutta la durata dell'intervento chirurgico, purché rimanga asciutto e sterile.

SOMMINISTRAZIONE

- Non applicare per via intravascolare.
- Scegliere la misura appropriata del patch, in modo che si sovrapponga di circa 1 cm ai margini della superficie emorragica o della lesione tessutale. Il dispositivo può essere tagliato nella misura e nella forma desiderate.
- Usare guanti e strumenti chirurgici (per es., pinze, forbici) asciutti per maneggiare, tagliare e applicare HEMOPATCH.
- Per superfici emorragiche o lesioni tessutali più estese è possibile usare più patch. In tal caso assicurare una sovrapposizione di 1 cm nel punto di contatto dei diversi patch.

Numero massimo di patch da usare

Dimensioni HEMOPATCH	Adulti	Bambini (≥10 Kg)
45 x 90 mm	7	1
45 x 45 mm	14	2
27 x 27 mm	28	4

Metodo di applicazione

- Applicare HEMOPATCH asciutto con la superficie bianca, non contrassegnata, a contatto con la superficie emorragica o umida della ferita o della lesione tessutale. Negli studi preclinici è stato osservato un miglioramento dell'aderenza quando HEMOPATCH è direttamente a contatto con i liquidi della ferita, quali sangue o linfa.
- Usare una garza o un tampone asciutti per mantenerlo in sede esercitando una compressione delicata e uniforme su tutta la superficie del patch per 2 minuti.
- Durante l'applicazione di HEMOPATCH ridurre al minimo il contatto con strumenti chirurgici, garze o guanti insanguinati o bagnati a causa dell'affinità del collagene per il sangue e i liquidi corporei.
- Rimuovere delicatamente la garza o il tampone dal patch. Anche un'irrigazione delicata può aiutare a staccare la garza o il tampone senza spostare HEMOPATCH dal sito chirurgico.
- Una volta ottenuta l'emostasi o la sigillatura, lasciare HEMOPATCH in sede.
- Se l'emostasi non viene ottenuta in modo soddisfacente, HEMOPATCH può essere rimosso, senza danneggiare i tessuti, entro 3 minuti dal contatto iniziale con il tessuto. Rimuovere il patch con cautela. È poi possibile riapplicare un nuovo patch seguendo i passaggi illustrati sopra.
- Quando si usa HEMOPATCH per la sigillatura o la riparazione della dura, la rimozione del patch in qualsiasi momento dopo l'applicazione può essere effettuata solo a discrezione del chirurgo.

PERIODO DI VALIDITÀ E CONSERVAZIONE

Conservare in un luogo asciutto a 2° – 8°C. È possibile estrarre il prodotto dal frigorifero e conservarlo a temperatura ambiente (max 25°C) fino a sei mesi entro il periodo di validità indicato. Segnare la data in cui il prodotto rosto estratto dal frigorifero (anno/

mese/giorno), nel modo indicato sul simbolo riportato sotto, stampato sulla confezione esterna. Lasciare le buste nella confezione esterna o segnare la data anche sulla busta in alluminio.



Dopo la conservazione a temperatura ambiente HEMOPATCH non deve essere nuovamente refrigerato.

Non risterilizzare.

Data di scadenza: vedere la data riportata sulla confezione esterna.

Non usare dopo la data di scadenza riportata sull'etichetta.

Definizione dei simboli

	Consultare le istruzioni per l'uso
	Non riutilizzare
	Sterilizzato mediante irradiazione
	Non contiene lattice di gomma naturale
	Non utilizzare se la confezione è danneggiata
	Attenzione
	Limiti di temperatura
	Produttore
	Numero di lotto
	Usare entro
	Numero di catalogo

HEMOPATCH HERMETIZĒJOŠS HEMOSTATISKS LĪDZEKLIS RESORBĒJOŠS KOLAGĒNA BĀZES HERMETIZĒJOŠS HEMOSTATISKS LĪDZEKLIS

APRAKSTS

HEMOPATCH hermetizējošais hemostatiskais līdzeklis ("HEMOPATCH") sastāv no mīkstas, plānas, lokanas plāksnītes, kas ir izgatavota no kolagēna, kas iegūts no liellopa ādas un pārklāts ar NHS-PEG (pentaeitrolpolietilēna glikoli ētera tetrasukcīnmidiglutarātu).

HEMOPATCH hemostatiskā līdzekļa elastīgā uzņēmejai jauj viegli kontroliet tā ievietošanu asinsvadā, kurā ir jāiegust hemostāze vai noslēgšana. Lai puses varētu atšķirt, puse bez pārklājuma ir iezīmēta ar ziliem kvadrātiņiem, izmantojot bioloģiski saderīgu krāsvielu.

HEMOPATCH tiek nodrošināts 3 tālāk norādītajos izmēros:

- HEMOPATCH 27 x 27 mm
- HEMOPATCH 45 x 45 mm
- HEMOPATCH 45 x 90 mm

PAREDŽĒTAIS PIELIETOJUMS

HEMOPATCH ir resorbējoša kolagēna plāksnīte, kas paredzēta asinsvadu noslēgšanai un hemostāzei.

INDIKĀCIJAS

HEMOPATCH ir hemostatisks līdzeklis un kīrurģisks sīlants, kura indikācijas ir procedūras, kurās asinošanas vai citu kermena šķidrumu, vai gaisa noplūdes apturēšanai standarta kīrurgiskās metodes nevar efektīvi vai praktiski izmantot.

HEMOPATCH var izmantot, lai slēgtu cietā smadzeju apvalka defektus, kas radušies

pēc cietā smadzeju apvalka traumatiskiem ievainojumiem, griezuma, retrakcijas vai saraušanās.

DARBĪBAS MEHĀNISMS

HEMOPATCH darbības mehānisma pamatā ir divu komponentu, kas var radīt ātru un ilgstošu hemostāzi, noslēdzot asinošo virsmu, mijiedarbību.

HEMOPATCH baltā puse, kas saskaras ar audiem, ir pārklāta ar plānu NHS-PEG kārtu. NHS-PEG pārklājums, saskaroties ar asinīm vai citiem kermena šķidrumiem, veido hidrogelu, kas uzlabo tā adhēzijas īpašības un noslēdz audu virsmu.

Saskaroties ar asinīm, kolagēns ierosina trombočītu agregāciju. Trombočīti lielā skaitā piesaistās kolagēna struktūrai, notiek degranulācija, un tie atbrīvo koagulācijas faktorus, kas kopā ar plazmas faktoriem ierosina fibrīna veidošanos. HEMOPATCH struktūra nodrošina trīsdimensiju matrici, kas viegli absorbē šķidrumus un nodrošina mehāniski uzlabotu papildu reacēšanu.

Pirmsklīniskajos pētījumos tika konstatēta uzsūkšanās un nomaiņa ar dabīgajiem audiem 6 – 8 nedēļu laikā, radot nelielu audu reakciju. Uzsūkšanās un nomaiņas ātrums ar dabīgajiem audiem var būt lēnāks, jo tas ir atkarīgs no vairākiem faktoriem, tostarp *in situ* lietošanas vieta palikušā produkta daudzuma. Cietā smadzeju apvalka nomaiņas gadījumā HEMOPATCH kolagēna plāksnīte kalpo kā pamats, kas nodrošina audu augšanu, un laika gaitā tā tiek nomainīta

(pirmsklīniskajā pētījumā parasti nomaiņa norisinājās ilgāk par 16 nedēļām) ar jaunajiem audiem.

KONTRINDIKĀCIJAS

HEMOPATCH nedrīkst iespiest asinsvados vai izmantot intravaskulāri.

Ierīci nedrīkst izmantot pacientiem, kuriem ir ziņama paaugstināta jutība pret liellopa olbaltvielām vai brilantziļo krāsvielu (FD&C Blue Nr. 1 (Blue 1)).

BRĪDINĀJUMI

HEMOPATCH nav paredzēts izmantot pacientiem, kuru asinošana ir pulsējoša, smaga.

HEMOPATCH nav ieteicams izmantot, ja ir aktīva infekcija.

Izmantojot šo līdzekli kaulu atverēs, kaulu virsmu, muguras un galvas smadzeņu audu un/vai galvas smadzeņu nervu zonās, ap tām vai tu tovumā, ievērojiet piesardzību, lai nepieļautu pārmērīgu materiāla daudzuma ievietošanu (absorbējot šķidrumu, kolagēns var izplesties), kas var radīt nervu bojājuma risku.

HEMOPATCH nav paredzēts izmantot kā precīzi izpildītas ķirurģiskas metodes un atbilstošu ligatūru uzlikšanas vai citas standarta hemostāzes un slēgšanas procedūras aizvietotāju.

PIESARDZĪBAS PASĀKUMI

Vienreizējai lietošanai. Nesterilizēt atkārtoti. Vienreizējai lietošanai paredzētu līdzekļu atkārtota izmantošana rada infekcijas risku.

Nedrīkst uzglabāt bez alumīnija maisiņa.

Ja iepakojums ir bojāts, izmetiet HEMOPATCH.

Virsmu, kas atzīmēta ar zilajiem kvadrātiņiem, nedrīkst klāt uz apstrādājamās vietas. Pirms

uzklāšanas HEMOPATCH nedrīkst samitrināt.

HEMOPATCH plāksnīte ir pašīpoša, un to nav paredzēts piešūt.

Neuzklājet uz sausiem audiem vai bojājuma vietas. NHS-PEG veida adhezīvu hidrogēlu kārtu tikai tad, kad saskaras ar brūces šķidrumu, piemēram, asinīm vai limfu. Ja nav šādu brūču šķidrumu, audu mitrināšanai pirms HEMOPATCH lietošanas var izmantot nātrija bikarbonāta šķidumu¹ (koncentrācija no 4,2 % līdz 8,4 %).

HEMOPATCH nedrīkst izmantot uz kaulu virsmām, ja protēzes piestiprināšanai ir nepieciešams izmantot metilmakrilātu vai citas akrila saistvielas. Ir ziņots, ka mikrofibrilārais kolagēns samazina pie kaulu virsmām piesaistāmo protēžu nostiprināšanai izmantoto metilmakrilātu saistvielu adhēzijas spēku.

HEMOPATCH drošība un veikspēja, lietojot to bērniem, grūtniečēm un/vai sieviešēm zīdiņšanas periodā, līdz šim nav pierādīta.

NEVĒLAMĀS BLAKUSPARĀDĪBAS

HEMOPATCH lietošanas laikā tika novērotas šādas nevēlamās blakusparādības:

- seromas veidošanās;
- iekaisuma reakcija.

Par šīm blakusparādībām brīvprātīgi ziņoja nezināma lieluma populācija, un ne vienmēr ir iespējams ticami aprēķināt šo blakusparādību biežumu vai izprast cēloņsakarību saistībā ar ierīces lietošanu.

Kolagēnu saturošu līdzekļu nevēlamās blakusparādības:

Nevēlamās blakusparādības, kas iespējams vai visticamāk ir saistītas ar jebkāda veida kolagēna lietošanu, ir šādas:

- seroma;

¹ Nātrija hidrogēnkarbonāta šķiduma kvalitātei jābūt piemērotai parenterālai lietošanai cilvēkiem.

- hematoma;
- infekcijas iespējamība;
- iekaisuma reakcija;
- reakcija pret svešķermenī;
- salipšana;
- alerģiska reakcija.

ZĀĻU MIJEDARBĪBA

Kopā ar kolagēnu apstrādājamajā vietā nedrīkst izmantot tanīnu un nātrijs savienojumus, kā arī antisepstiskas vielas, kas atbrīvo hloru.

SAGATAVOŠANĀS

HEMOPATCH tiek piegādāts gatavs lietošanai sterilos iepakojumos, un ar to ir jārīkojas atbilstoši. Izmantojiet tikai nebojātus iepakojumus. Tikai vienreizējai lietošanai, nesterilizēt atkārtoti.

Dežūrmāsa

- Atveriet ārējo, nesterilo iepakojumu (alumīnija maisiņš).
- Iekšējo, sterilo blistera iepakojumu pasniedziet operāciju māsai.

Operāciju māsa

- Iekšējo, sterilo iepakojumu ievietojiet sterilajā laukā, izmantojot aseptisku metodi. Pēc izņemšanas no ārējā atpļēšamā maisiņa HEMOPATCH var izmantot visā operācijas gaitā, nodrošinot, ka tas nesamirkst un saglabā sterilitāti.
- Atveriet iekšējo, sterilo iepakojumu un pasniedziet līdzekli kīrurgam.
- Pirms lietošanas HEMOPATCH ir jābūt sausam. Pirms lietošanas ierīci nedrīkst samērcēt šķidrumā (piem., fizioloģiskajā šķidumā, antisepstiskajos šķidumos).
- Darbojoties ar HEMOPATCH, izmantojiet

sausus cimdus un instrumentus (piem., pinceti vai šķēres).

- Ja HEMOPATCH ir izņemts no iekšējā atpļēšamā maisiņa, bet tā uzklāšana tiek aizkavēta, to var izmantot visā operācijas gaitā, nodrošinot, ka tas nesamirkst un saglabā sterilitāti.

IEVADĪŠANA

- Neizmantojet intravaskulāri.
- Izvēlieties atbilstošu plāksnītes izmēru, kas pārkāp asijojošās virsmas vai audu bojājuma malas aptuveni par 1 cm. Plāksnīti iespējams piegriezt atbilstošajā izmērā un formā.
- Darbojoties ar HEMOPATCH, grieżot un novietojot to, izmantojiet sausus cimdus un kīrģiskus instrumentus (piem., pinceti vai šķēres).
- Lielākām asijojošām virsmām vai audu bojājumiem var izmantot vairākas plāksnītes. Izmantojot vairākas plāksnītes, nodrošiniet, lai savstarpējās saskares vietas veidojas 1 cm pārkājums.

Maksimālais izmantojamo plāksnīšu skaits

HEMOPATCH izmērs	Pieaugušie	Bērni (≥10 Kg)
45 x 90 mm	7	1
45 x 45 mm	14	2
27 x 27 mm	28	4

Lietošanas metode

- Uzklājiet sauso HEMOPATCH plāksnīti tā, lai neiezīmētā, baltā virsma saskaras ar asijojošo vai mitro brūces virsmu vai audu bojājumu. Pirmskliniskajos pētījumos tika novērota labāka saskare, kad

HEMOPATCH bija tiešā kontaktā ar brūces šķidrumu, piemēram, asinīm vai limfu.

- Izmantojiet sausu marli vai tamponu (patty) un noturiet to vietā 2 minūtēs, viegli, nemainīgi piespiezot visu plāksnītes virsmu.
- Uzklājot HEMOPATCH plāksnīti, ierobežojiet saskari ar asināniem vai mitriem ķirurģiskajiem instrumentiem, marlēm vai cimdēm, jo kolagēns saistās ar asinīm un ķermeņa šķidrumiem.
- Saudzīgi nonemiet marli vai tamponu (patty) no plāksnītes. Vieglā skalošana var atvieglo marles vai tampona (patty) nonemšanu, neizkustinot HEMOPATCH no operācijas vietas.
- Kad hemostāze ir sasniegtā, atstājiet HEMOPATCH in situ.
- Ja netiek iegūta pieņemama hemostāze, HEMOPATCH, neradot audu bojājumus, var nonemt līdz pat 3 minūšu laikā no brīža, kad notikusi sākotnējā saskare ar audienu. Nonemot plāksnīti, jāievēro piesardzība. Pēc tam, ievērojot iepriekš aprakstīto procedūru, novietojiet jaunu plāksnīti.
- Ja HEMOPATCH tiek izmantots cietā smadzeņu apvalka slēgšanai vai labošanai, plāksnītes nonemšana jebkurā brīdī pēc uzklāšanas ir jāveic pēc ķirurga ieskatiem.

UZGLABĀŠANAS LAIKS UN NOSACĪJUMI

Glabājiet sausā vietā 2° – 8°C temperatūrā.

Izstrādājumu drīkst izņemt no ledusskapja un uzglabāt istabas temperatūrā (līdz +25°C) līdz sešiem mēnešiem norādītā derīguma termiņa ietvaros. Atzīmējiet datumu, kad izstrādājums tiek izņemts no ledusskapja (gads/mēnesis/diena), kā norādīts tālāk uz simbola, kas ir uzdrukāts uz ārējā iepakojuma. Maisījums atstājiet ārējā iepakojumā vai uz maisījumiem arī

atzīmējiet šo pašu datumu.



Pēc uzglabāšanas istabas temperatūrā HEMOPATCH nedrīkst atkārtoti ievietot ledusskapā.

Nesterilizēt atkārtoti.

Derīguma termiņš: skatiet uzdruku uz ārējā iepakojuma.

Nelietot pēc derīguma termiņa beigām, kas uzdrukāts uz etiketes.

Simbolu definīcijas

	Skatīt lietošanas norādījumus
	Nelietot atkārtoti
	Sterilizēts ar gamma starojumu
	Izgatavošanā nav izmantots dabiskais latekss
	Neizmantot, ja iepakojums ir bojāts
	Uzmanību!
	Temperatūras ierobežojums
	Ražotājs
	Sērijas kods
	Derīguma beigu datums
	Kataloga numurs

„HEMOPATCH“ HERMETINĖ HEMOSTAZINĖ PLÉVELĖ REZORBUOJAMOJI KOLAGENO PAGRINDU PAGAMINTA HERMETINĖ HEMOSTAZINĖ PLÉVELĖ

APRAŠAS

HEMOPATCH hermetinę hemostazinę plévelę (HEMOPATCH) sudaro minkšta, plona, elastinga, lanksti iš galvijų dermos gauto ir NHS-PEG (pentaeritritolio polietilenglikolio eterio tetrasukcinimidiglutaratu) padengto kolageno plévelė.

Dél lanksčios struktūros HEMOPATCH plévelę galima lengvai uždėti vietoje, kurioje norima stabdyti kraujavimą arba kurią reikia hermetizuoti. Kad būtų lengviau atskirti, nepadengta pusė pažymėta mėlynais kvadratėliais naudojant biologiskai suderinamus dažus.

HEMOPATCH plévelė tiekama toliau nurodytu 3 dydžiu:

- HEMOPATCH 27 x 27 mm
- HEMOPATCH 45 x 45 mm
- HEMOPATCH 45 x 90 mm

PASKIRTIS

HEMOPATCH yra absorbuojamoji kolageninė hermetinė ir hemostazinė plévelė.

INDIKACIJOS

HEMOPATCH plévelė indikuotina kaip hemostazinė priemonė į chirurginią audinių klijai atliekant procedūras, per kurias neefektyvu arba nepraktiška kontroliuoti kraujavimą, kitų kūno skysčių tekėjimą ar oro srautą įprastiniams chirurginiams metodais. HEMOPATCH galima naudoti siekiant uždengti kietojo smegenų dangalo defektus, atsiradusius dél kietojo smegenų

dangalo pažeidimo traumos metu, ekscizijos, retrakcijos ar susitraukimo.

VEIKIMO BŪDAS

Naudojant HEMOPATCH tarpusavyje reaguoja du komponentai, kurie gali greitai ir ilgam sustabdyti kraujavimą hermetizuodami kraujaujančią paviršių.

Balta j audinius nukreipiama HEMOPATCH pusė yra padengta plonu NHS-PEG sluoksniu. NHS-PEG medžiaga, susilietusi su krauju ar kitu kūno skysčiu, suformuoja hidrogelį, kuris užtikrina geresnį sukibimą ir hermetizuoją audinio paviršių.

Susilietęs su krauju kolagenas sukelia trombocitų agregaciją. Didelis trombocitų kiekis nusėda ant kolageno struktūros, degranuliuojasi ir išskiria krešėjimo faktorių, kurie kartu su plazmos faktoriais leidžia susidaryti fibrinui. HEMOPATCH struktūra sukuria trimatę matricą, kuri greitai sugeria skysčius ir papildomai mechaniskai sutvirtina krešulį.

Atlikus ikišklinikinius tyrimus, nustatyta, kad rezorbcijos ir audinių atskirkimo trukmė yra 6 – 8 savaitės, o audinių reakcija yra nedidelė. Rezorbcijos ir audinių atskirkimo trukmė gali būti ilgesnė, tai priklauso nuo keleto veiksnių, įskaitant in situ ir naudojimo vietoje likusio produkto kiekį. Jei plévelė naudojama kietajam smegenų dangalui pakeisti, HEMOPATCH kolageno plévelė veikia kaip atrama audiniams augti ir laikui bégant (ikišklinikinių tyrimų metu kartais šis laikotarpis

tėsési ilgiau kaip 16 savaicių) ją pakeičia naujai susiformavęs audinys.

KONTRAINDIKACIJOS

HEMOPATCH plévelés nespauskite į kraujagysles ir nenaudokite kraujagyslių viduje.

Priemonės negalima naudoti pacientams, kurių padidėjęs jautrumas galvijų baltymams arba briliantiniam mėlynajam (FD&C mėlynasis Nr. 1 (mėlynasis 1)).

ISPĖJIMAI

HEMOPATCH plévelė neskirta naudoti pulsuojančiam stipriam kraujavimui stabdyti. HEMOPATCH plévelés nerekomenduojama naudoti esant aktyviai infekcijai.

Naudojant kaulinių angų, kaulinių ertrmių viduje, aplink jas arba arti jų, arti stuburo ar galvos smegenų ir (arba) galvinių nervų, reikia būti atsargiems ir nepridėti per daug (kolagenai absorbuodami skystį gali plėstis), nes taip gali būti pažeisti nervai.

HEMOPATCH plévelė neturi būti naudojama kaip tikslios chirurginės metodikos ir tinkamai taikomų ligatiūros arba kitų išprastų kraujavimo stabdymo ir hermetinimo procedūrų pakaitalas.

ATSARGUMO PRIEMONĖS

Naudoti tik vieną kartą. Nesterilizuoti pakartotinai. Pakartotinai naudojant vienkartinę priemonę kyla infekcijos pavojus. Nelaikyti be alumininio maišelio.

Jei pakuotė pažeista, HEMOPATCH reikia išmesti.

Nedékite plévelés mėlynais kvadrateliainais pažymėtu paviršiumi ant taikymo vietos (audinių). Prieš dėdami HEMOPATCH plévelę jos nesudrékinkite.

HEMOPATCH plévelė yra lipni, ji nėra skirta prisiuti.

Nedékite ant sauso audinių paviršiaus arba pažeidimo vietos. NHS-PEG sukibimą užtikrinančią hidrogelį suformuoja tik tada, kai liečiasi su žaizdos skysčiu, pvz., krauju arba limfa. Jeigu tokį žaizdos skysčių nėra, prieš dedant HEMOPATCH plévelę audinius galima sudrékinti natrio bikarbonato tirpalu¹ (4,2–8,4 proc. koncentracijos).

HEMOPATCH plévelés nenaudokite ant kaulinių paviršių, ant kurių proteziniams įtaisui tvirtinti bus reikalingi klijai, pvz., metilmetakrilatas arba kitų akrilinių klijų. Buvo pranešta, kad mikrofibriuotis kolagenas sumažina metilmetakrilato klijų, naudojamų protezinėms priemonėms tvirtinti prie kaulinių paviršių, stiprumą.

HEMOPATCH plévelės sauga ir veiksmingumas nebuvo nustatyti vaikams, nėšiosioms ir (arba) žindančioms moterims.

NEPAGEIDAUJAMI REIŠKINIAI

Naudojant HEMOPATCH pasitaikė šių nepageidaujamų reiškinių:

- seromas formavimasis;
- uždegiminė reakcija.

Apie šias reakcijas pranešta savanoriškai, jos pasireiškė nežinomo dydžio populiacijai. Ne visada galima patikimai įvertinti jų dažnį arba nustatyti priežastinį ryšį su priemonės poveikiu.

Su kolageno pagrindu pagamintomis medžiagomis susiję nepageidaujami reiškiniai:

Nepageidaujami reiškiniai, kurie gali būti arba tikriausiai yra susiję su bet kurio kolageno naudojimu:

- seroma;
- hematoma;

¹ natrio hidrokarbonato tirpalo koncentracija turi būti tinkama žmogaus parentaliniam naudojimui.

- infekcijos sustiprėjimas;
- uždegiminė reakcija;
- reakcija į svetimkūnį;
- sąaugos formavimasis;
- alerginė reakcija.

SĄVEIKA SU VAISTAI

Kartu su kolagenu taikymo vietoje negalima naudoti chlorą išskiriančių antiseptinių medžiagų, taninų ir šarminių medžiagų.

PARUOŠIMAS

HEMOPATCH plėvelė tiekama paruošta naudoti steriliose pakuotėse ir ją reikia naudoti atitinkamai. Naudokite tik nepažeistas pakuotes. Naudokite tik vieną kartą, nesterilizuokite pakartotinai.

Nesteriliame lauke dirbančiam asistentui:

- Atidarykite išorinę nesterilią pakuotę (aliumininį maišelį) ir
- vidinę sterilią lizdinę pakuotę perduokite steriliame lauke dirbančiam asistentui.

Steriliame lauke dirbančiam asistentui:

- Taikydami aseptinę metodiką vidinę sterilią pakuotę perduokite į sterilių lauką. Išėmus HEMOPATCH plėvelę iš išorinio maišelio, ją galima naudoti iki operacijos pabaigos, jei plėvelė išlieka sausa ir sterili.
- Atidarykite vidinę sterilią pakuotę perduokite priemonę chirurgui.
- Prieš uždedant HEMOPATCH plėvelę reikia laikyti sausai. Prieš uždédami nemirkykite tirpale (pvz., fiziologiniam tirpale, antiseptinėse priemonėse).
- HEMOPATCH plėvelę reikia liesti naudojant sausas pirštines ir instrumentus (pvz., žnyplies, žirkles).

- Jei išimta iš vidinio maišelio HEMOPATCH plėvelė néra uždedama į karto, ją galima naudoti iki operacijos pabaigos, jei ji išlieka sausa ir sterili.

UŽDĖJIMAS

- Nedékite į kraujagyslių vidų.**
- Pasirinkite tinkamą plėvelės dydį, kad ji išsikištų už kraujuojančio paviršiaus kraštų arba audinio pažeidimo maždaug 1 cm. Plėvelę galima iškirpti norimo dydžio ir formos.
- HEMOPATCH plėvelę kilnoti, pjauti ir uždėti reikia naudojant sausas pirštines ir chirurginius instrumentus (žnyplies, žirkles).
- Didesniems kraujuojantiems paviršiams arba audinių pažeidimams galima naudoti keletą plėvelių. Naudojant keletą plėvelių reikia užtikrinti, kad susilietimo vietose jos persiklotų 1 cm.

Didžiausias naudotinų plėvelių skaičius

HEMOPATCH plėvelės dydis	Suaugusieji	Vaikai (≥10 kg)
45 x 90 mm	7	1
45 x 45 mm	14	2
27 x 27 mm	28	4

Uždėjimo metodas

- Uždékite sausą HEMOPATCH plėvelę nepažymėtu baltu paviršiumi ant kraujuojančio arba drégno žaizdos paviršiaus arba audinių pažeidimo vietas. Atlikus ikiškininius tyrimus, pastebėta, kad „HEMOPATCH“ geriau priliima esant tiesioginiam kontaktui su žaizdos skysčiu, pvz., krauju arba limfa.
- Nejudindami sausa marle arba tamponu atsargiai tolgygiai visą plėvelės paviršių

spauskite 2 minutes.

- Uždėdami HEMOPATCH plévelę stenkitės, kad ji kuo mažiau liestu si su kruvinais ar drėgnais chirurginiais instrumentais, marlēmis arba pirštinėmis, nes kolagenas limpa prie kraujo ir kūno skysčių.
- Marle arba tamponą atsargiai nuimkite nuo plévelės. Atsargiai drékinant taip pat galima pašalinti marle arba tamponą nejudinant operacijos vietoje esančios HEMOPATCH plévelės.
- Sustabdė kraujavimą ar hermetizavę HEMOPATCH plévelę palikite vietoje.
- Jei kraujavimas nepakankamai sustabdomas, HEMOPATCH plévelę nepažeidžiant audinių galima nuimti per 3 minutes nuo pradinio salyčio su audiniu. Būkite atsargūs nuimdami plévelę. Tada atliekant anksčiau aprašytus veiksmus galima vėl uždėti naujų plévelę.
- Jei HEMOPATCH plévelė naudojama siekiant hermetizuoti arba kietajam smegenų dangalui gydyti, ją nuimti bet kuriuo metu po jos uždėjimo galima tik chirurgo sprendimui.

LAIKIMO TRUKMĖ IR LAIKYMAS

Laikyti sausoje vietoje, 2° – 8°C temperatūroje.

Per nurodytą tinkamumo laikotarpį gaminj galima išimti iš šaldytovo ir laikyti kambario temperatūroje (daugiausia 25°C) iki šešių mėnesių. Gaminj išémimo iš šaldytuvo datą (metus, mėnesį ir dieną) pažymėkite ant simbolio, išspaustinto ant laikymo dėžutės, kaip parodyta. Maišelius laikykite laikymo dėžutėje arba tą pačią datą pažymėkite ir ant maišelių.



YYYY/MM/DD

Laikytos kambario temperatūroje
HEMOPATCH plévelės negalima vėl laikyti
šaldytuve.

Nesterilizuoti pakartotinai.

Galiojimo laikas: Žr. jspaudą ant išorinės
pakuotės.

Ant etiketės nurodytam galiojimo laikui
pasibaigus naudoti negalima.

Simbolių apibrėžtis

	Vadovaukitės naudojimo instrukcijomis
	Nenaudoti pakartotinai
	Sterilizuota spinduliuote
	Pagaminta nenaudojant natūralaus gumos latekso
	Nenaudoti, jei pakuotė pažeista
	Atsargiai
	Temperatūros riba
	Gamintojas
	Serijos kodas
	Tinka naudoti iki
	Katalogo numeris

HEMOPATCH FORSEGLENDÉ HEMOSTATIKUM RESORBERBART KOLLAGENBASERT FORSEGLENDÉ HEMOSTATIKUM

BESKRIVELSE

HEMOPATCH forsegelende hemostatikum ("HEMOPATCH") består av en myk, tynn, bøyelig, fleksibel kollagenplate som er fremstilt fra bovin dermis, og er belagt med NHS-PEG (pentaerytritol-polyetylenlykoleotetrasuccinimidylglutarat).

På grunn av den fleksible strukturen kan man enkelt kontrollere påføringen av HEMOPATCH på stedet der hemostase/forsegleing ønskes. Siden uten belegg er merket med blå kvadrater ved bruk av et biokompatibelt fargestoff, slik at sidene kan skilles fra hverandre.

HEMOPATCH leveres i følgende 3 størrelser:

- HEMOPATCH 27 x 27 mm
- HEMOPATCH 45 x 45 mm
- HEMOPATCH 45 x 90 mm

TILTENKT BRUK

HEMOPATCH er en absorberbar kollagenplate beregnet for forsegleing og hemostase.

INDIKASJON

HEMOPATCH er indirekt ved inngrep som et hjelpemiddel for å oppnå hemostase og som kirurgisk forsegleing der kontroll av blødning eller lekkasje av andre kroppsvæsker eller luft med konvensjonelle kirurgiske teknikker er enten ineffektive eller upraktiske. HEMOPATCH kan brukes til å lukke rifter i dura etter traumatisk skade, eksisjon, retraksjon eller krymping av dura mater.

VIRKNINGSMEKANISME

Virkningen av HEMOPATCH involverer interaksjon mellom to komponenter som kan gi rask og varig hemostase ved å forsegle den blødende overflaten.

Den hvite siden av HEMOPATCH som vender mot vevet, er dekket med et tynt lag NHS-PEG. Når NHS-PEG kommer i kontakt med blod eller andre kroppsvæsker, danner den en hydrogel som gir økt klebeeve og forseger vevsoverflaten.

I kontakt med blod induserer kollagen aggregering av blodplater. Blodplater avleires i stort antall på kollagenstrukturen, degranulerer og frigjør koagulasjonsfaktorer som, sammen med plasmafaktorer, muliggjør dannelse av fibrin. HEMOPATCH har en tredimensjonal matrisestruktur som raskt absorberer væsker og som forsterker koagelet mekanisk.

Prekliniske studier viste resorpsjon og erstatning med vertsvev i løpet av 6 – 8 uker med liten vevsreaksjon. Perioden for resorpsjon og erstatning med vertsvev kan være lengre ettersom den avhenger av flere faktorer, blant annet produktmengden som blir værende *in situ* og på bruksstedet. Når den brukes til duraerstatning, fungerer kollagenplaten på HEMOPATCH som et stillas for vevsvekst og blir over tid erstattet av nydannet vev (i en preklinisk studie var denne tiden noen ganger lengre enn 16 uker).

KONTRAINDIKASJONER

HEMOPATCH skal ikke appliseres i blodkar eller brukes intravaskulært.

Produktet skal ikke brukes hos pasienter med kjent overfølsomhet overfor bovine proteiner eller brilliantblått (E133).

ADVARSLER

HEMOPATCH er ikke beregnet for bruk ved pulserende, alvorlige blødninger.

Bruk av HEMOPATCH anbefales ikke ved forekomst av en aktiv infeksjon.

Når den brukes i, rundt eller i nærheten av foramina i ben, benoverflater, ryggmargen, hjernen og/eller kranienevrene, må man være varsom og unngå for tett pakking (kollagener kan ekspandere ved absorpsjon av væske), som kan medføre mulighet for nerveskade.

HEMOPATCH er ikke ment som en erstatning for omhyggelig operasjonsteknikk og riktig bruk av ligaturer eller andre konvensjonelle prosedyrer for hemostase og forseglung.

FORSIKTIGHETSREGLER

Kun til engangsbruk. Skal ikke steriliseres på nytt. Gjenbruk av engangsutstyr utgjør en potensiell risiko for infeksjoner.

Skal ikke oppbevares uten aluminiumspose.

Kassér HEMOPATCH hvis pakningen er skadet.

Overflaten merket med blå kvadrater skal ikke påføres mot påføringsområdet. HEMOPATCH skal ikke fuktes før påføring.

HEMOPATCH er selvklebende og er ikke beregnet for suturing.

Må ikke påføres på en tørr vevsoverflate eller lesjon. NHS-PEG danner bare en klebende hydrogel i kontakt med sársvæske slik som blod eller lymfevæske. I fravær av slike væsker kan natriumhydrogenkarbonatopløsning¹ (konsentrasjon mellom 4,2 % og 8,4 %) brukes til å fukte vevet før påføring av

HEMOPATCH.

Ikke bruk HEMOPATCH på benoverflater der det kreves adhesiver, slike som metylmetakrylat eller andre akrylbaserte adhesiver, for å feste et implantat. Det er rapportert at mikrofibrillær kollagen reduserer styrken til metylmetakrylatadhesiver som benyttes til å feste implantater til benoverflater.

Sikkerheten og ytelsen til HEMOPATCH er ikke fastslått hos barn, gravide og/eller ammende kvinner.

BIVIRKNINGER

Følgende bivirkninger er identifisert ved bruk av HEMOPATCH:

- Seromdannelse
- Inflammatorisk reaksjon.

Disse reaksjonene er rapportert frivillig fra en populasjon av ukjent størrelse. Det er ikke alltid mulig å anslå frekvensen på en pålitelig måte, eller fastslå en årsakssammenheng ved bruk av HEMOPATCH.

Bivirkninger ved kollagenbaserte midler:

Bivirkninger som muligens eller sannsynligvis henger sammen med bruk av kollagener omfatter:

- Serom
- Hematom
- Risiko for infeksjon
- Inflammatorisk reaksjon
- Fremmedlegemereaksjon
- Adhesjonsdannelse
- Allergisk reaksjon.

LEGEMIDDELINTERAKSJONER

Antiseptiske midler som frigjør klor eller

¹ type natriumbikarbonatopløsning som er egnet til parenteral bruk hos mennesker.

tanniner og kaustika, skal ikke brukes sammen med kollagen på påføringsstedet.

TILBEREDNING

HEMOPATCH leveres bruksklar i sterile pakninger og må håndteres i samsvar med dette. Bruk kun pakninger som ikke er skadet. Kun til engangsbruk. Skal ikke steriliseres på nytt.

Sirkulerende sykepleier:

- Åpne ytre, ikke-steril pakning (aluminiumspose), og
- lever den indre, sterile blisterpakningen til assisterende operasjonssykepleier.

Assisterende operasjonssykepleier:

- Bring den indre, sterile pakningen til det sterile området ved bruk av aseptisk teknikk. Når den er tatt ut av den ytre posen, kan HEMOPATCH brukes under hele den kirurgiske prosedyren så fremt den forblir torr og steril.
- Åpne den indre, sterile pakningen, og lever produktet til kirurgen.
- HEMOPATCH skal holdes tørr før påføring. Skal ikke fuktes i opplosning før påføring (f.eks. fysiologisk saltvannsoppløsning, antisepsiske midler).
- Tørre hanske og instrumenter (f.eks. pinsett, saks) skal brukes til å håndtere HEMOPATCH.
- I situasjoner der HEMOPATCH er tatt ut av den indre posen, men påføringen blir forsiktig, kan den brukes under hele den kirurgiske prosedyren så fremt den forblir torr og steril.

ADMINISTRASJON

- **Skal ikke brukes intravaskulært.**
- Velg en plate med passende størrelse, slik at den går ca. 1 cm utover kantene av den

blødende overflaten eller vevslesjonen. Platen kan skjæres til i ønsket størrelse og form.

- Tørre hanske og kirurgiske instrumenter (pinsett, saks) skal brukes til å håndtere, skjære til og påføre HEMOPATCH.
- Flere plater kan brukes ved større, blødende overflater eller vevslesjoner. Ved bruk av flere plater skal det være en overlapping på 1 cm der platene møtes.

Maksimalt antall plater som kan brukes

Størrelser av HEMOPATCH	Voksne	Barn (≥10 Kg)
45 x 90 mm	7	1
45 x 45 mm	14	2
27 x 27 mm	28	4

Påføringsmetode

- Påfør tørr HEMOPATCH med den umeredde hvite overflaten i kontakt med den blødende eller fuktige såroverflaten eller vevslesjonen. Det er observert forbedret vevsbindingssegenskap i prekliniske studier når HEMOPATCH er i direkte kontakt med såravæske slik som blod eller lymfevæske.
- Bruk et stykke tørr gaskompress eller kirurgisk vatt, og hold platen på plass med forsiktig, jevnt trykk over hele dens overflate i 2 minutter.
- Ved påføring av HEMOPATCH må man ha minst mulig kontakt med blodige eller fuktige kirurgiske instrumenter, gaskompresser eller hanske på grunn av kollagenets affinitet overfor blod og kroppsvæsker.
- Fjern gasen eller den kirurgiske vatten forsiktig fra platen. Varsom irrigasjon kan også bidra til at gasen eller den kirurgiske væten kan fjernes uten at HEMOPATCH

løsner fra det kirurgiske stedet.

- La HEMOPATCH sitte på plass etter at hemostase eller forseglung er oppnådd.
- Hvis det ikke oppnås tilfredsstillende hemostase, kan HEMOPATCH fjernes, uten vevsskade, i opptil 3 minutter fra den første kontakten med vevet. Vær forsiktig når platen fjernes. En ny plate kan påføres i henhold til trinnene ovenfor.
- Når HEMOPATCH brukes til forseglung eller reparasjon av dura, kan fjerning av platen, når som helst etter påføring, kun utføres etter kirurgens vurdering.

HOLDBARHET OG OPPBEVARING

Oppbevares tørt ved 2° til 8°C.

Du kan ta produktet ut av kjøleskapet og oppbevare det ved romtemperatur (maksimalt 25°C) i opptil sekse måneder innenfor den angitte holdbarhetstiden. Noter datoene da produktet ble tatt ut av kjøleskapet (år/måned/dag), som vist på symboler nedenfor, som er trykket på oppbevaringskartongen. La posene være i oppbevaringskartongen, eller merk også posene med samme dato.



Etter oppbevaring ved romtemperatur skal HEMOPATCH ikke settes tilbake i kjøleskap igjen.

Skal ikke steriliseres på nytt.

Utløpsdato: Se trykk på den ytre emballasjen.

Skal ikke brukes etter utløpsdatoen som er trykket på etiketten.

Symboldefinisjoner



Se bruksanvisningen



Kun til engangsbruk



Sterilisert ved hjelp av stråling



Ikke produsert av naturgummilateks



Skal ikke brukes hvis pakningen er skadet



Forsiktig



Temperaturbegrensning



Produsent



Batchnummer



Utløpsdato



Produktkode

HEMOPATCH HEMOSTATYK USZCZELNIAJĄCY WCHŁANIALNY HEMOSTATYK USZCZELNIAJĄCY NA BAZIE KOLAGENU

OPIS

HEMOPATCH hemostatyk uszczelniający („HEMOPATCH”) to miękki, cienki, sprężysty i elastyczny opatrunk z kolagenu uzyskiwanego z bydlęcej skóry właściwej, pokryty powłoką z NHS-PEG (glutaran tetrasukcydymidylu eteru pentaerytrytolowego glikolu polietylenowego).

Dzięki elastycznej strukturze preparatu HEMOPATCH jego umieszczenie w miejscu, w którym wymagane jest osiągnięcie hemostazy/uszczelnienia, jest łatwe do kontrolowania. Dla rozróżnienia strona bez powłoki jest oznaczona niebieskim kwadratami z biokompatybilnego barwnika. HEMOPATCH jest dostarczany w następujących 3 rozmiarach:

- HEMOPATCH 27 x 27 mm
- HEMOPATCH 45 x 45 mm
- HEMOPATCH 45 x 90 mm

PRZEZNACZENIE

HEMOPATCH jest wchłanialnym opatrunkiem kolagenowym przeznaczonym do uszczelniania i hemostazy.

WSKAZANIA

HEMOPATCH jest wskazany do stosowania jako środek hemostatyczny oraz jako uszczelniać podczas zabiegów chirurgicznych, w których kontrola krewienia lub przecieku innych płynów ustrojowych lub przecieku powietrza za pomocą konwencjonalnych technik chirurgicznych jest nieskuteczna bądź niepraktyczna. HEMOPATCH może być używany do zamknięcia uszkodzeń opony twardzej

powstałych w wyniku jej urazu, resekcji, retrakcji lub skurczenia się.

MECHANIZM DZIAŁANIA

Działanie preparatu HEMOPATCH opiera się na interakcji dwóch składników, które są w stanie szybko doprowadzić do powstania trwałej hemostazy dzięki uszczelnieniu krwawiącej powierzchni.

Biała powierzchnia preparatu HEMOPATCH, przylegająca do tkanki, jest pokryta cienką warstwą powłoki z NHS-PEG. NHS-PEG w kontakcie z krewią lub innymi płynami ustrojowymi tworzy hydrożel, który ułatwia przyleganie i uszczelnia powierzchnię tkanki.

W kontakcie z krewią kolagen indukuje agregację płytka krwi. Płytki krwi gromadzą się w dużych ilościach na strukturze kolagenowej, po czym ulegają degranulacji i uwalniają czynniki krzepnięcia, które wraz z czynnikami osoczymi umożliwiają wytworzenie fibryny. Struktura preparatu HEMOPATCH tworzy trójwymiarową matrycę łatwo wchłaniającą płyn, która powoduje dodatkowe mechaniczne wzmacnianie skrzepu.

W badaniach przedklinicznych wykazano, że resorpja i zastępowanie tkanką gospodarza następuje w ciągu 6 – 8 tygodni przy minimalnej reakcji tkankowej. Szybkość resorpcji i zastępowania tkanką gospodarza może być dłuższa i jest uzależniona od kilku czynników, w tym ilości produktu pozostawionego in situ oraz miejsca zastosowania. Jako endoproteza opony twardzej opatrunk kolagenowy HEMOPATCH stanowi swoiste rusztowanie dla wrastającej tkanki i po pewnym czasie ulega zastąpieniu (w badaniu przedklinicznym ten czas niekiedy sięgał 16 tygodni) przez nowo utworzoną tkankę.

PRZECIWWSKAZANIA

Nie należy włączać ani wstrzykiwać HEMOPATCH do naczyń krwionośnych. Niniejszego preparatu nie należy stosować u pacjentów ze znana nadwrażliwością na białka pochodzenia bydlęcego lub błękit brylantynowy (FD&C Blue No. 1 (Blue 1)).

OSTRZEŻENIA

HEMOPATCH nie jest przeznaczony do stosowania w przypadku ciężkich krwawień pulsacyjnych. Nie zaleca się stosowania HEMOPATCH w przypadku czynnego zakażenia. W sytuacji użycia wewnętrz, wokół lub w pobliżu otworów kostnych, obszarów ograniczonych tkanką kostną, rdzenia kręgowego, mózgu i/lub nerwów czaszkowych należy zachować ostrożność, aby uniknąć zastosowania zbyt dużej ilości preparatu (ze względu na możliwość zwiększenia przez kolagen objętości w miarę wchłaniania płynów), co potencjalnie mogłoby spowodować uszkodzenie tkanki nerwowej.

HEMOPATCH nie jest przeznaczony do stosowania w zastępstwie właściwej techniki chirurgicznej, odpowiedniego podwiązywania naczyń ani innych konwencjonalnych zabiegów mających na celu uzyskanie hemostazy oraz uszczelnienia.

ŚRODKI OSTROŻNOŚCI

Wyłącznie do jednorazowego użytku. Nie sterylizować ponownie. Wielokrotne stosowanie wyrobów jednorazowego użytku stwarza ryzyko zakażeń.

Nie przechowywać bez aluminiowego opakowania.

Należy wyrzucić HEMOPATCH, jeśli jego opakowanie jest uszkodzone.

Nie należy przykładać powierzchni oznaczonej niebieskimi kwadratami do krwawiących tkanek. Nie należy zwilzać HEMOPATCH przed zastosowaniem.

HEMOPATCH jest samoprzylepny i nie jest przeznaczony do szycia.

Nie stosować na suchą powierzchnię tkanki lub rany. NHS-PEG tworzy przylegający hydrożel jedynie w kontakcie z płynem tkankowym, takim jak krew lub limfa. W przypadku braku takich płynów tkankowych do zwilżenia tkanki przed umieszczeniem opatrunku HEMOPATCH można użyć roztworu wodorowęglanu sodu¹ (o stężeniu między 4,2% a 8,4%).

Nie należy stosować HEMOPATCH na powierzchniach kości, na których będzie wymagane użycie klejów takich jak metylometakrylan lub inne kleje akrylowe, w celu przymocowania protezy. Zgłoszono, że kolagen w postaci mikrowłókien zmniejsza siłę wiązania klejów metylometakrylowych stosowanych do mocowania protez do powierzchni kości.

Nie ustalono bezpieczeństwa i skuteczności stosowania produktu HEMOPATCH u dzieci, kobiet w ciąży i (lub) karmiących piersią.

ZDARZENIA NIEPOŻĄDANE

Podczas stosowania HEMOPATCH zidentyfikowano następujące zdarzenia niepożądane:

- Powstawanie zbiomków płynu surowicznego
- Reakcja zapalna.

Reakcje te są zgłoszane dobrowolnie przez nieznaną ilość użytkowników i nie zawsze jest możliwe wiarygodne oszacowanie ich częstości lub ustalenie związku przyczynowego z ekspozycją na wyrób.

Zdarzenia niepożądane związane ze środkami opartymi na kolagenie:

Zdarzenia niepożądane, które mogą być możliwe lub przypuszczalnie związane ze stosowaniem jakiegokolwiek kolagenu to:

- Powstawanie zbiomków płynu surowicznego
- Krwiak
- Nasilenie zakażenia
- Reakcja zapalna
- Reakcja na ciało obce
- Powstanie zrostu
- Reakcja alergiczna.

¹ czystość roztworu wodorowęglanu sodu powinna być odpowiednia do zastosowania pozajelitowego u ludzi.

INTERAKCJE Z LEKAMI

W połączeniu z kolagenem w miejscu zastosowania nie należy stosować antyseptycznych środków uwalniających chlor, a także garbników i środków żrących.

PRZYGOTOWANIE

HEMOPATCH jest dostarczany gotowy do użycia w jałowym opakowaniu i należy z nim odpowiednio postępować. Należy używać wyłącznie nieuszkodzonych opakowań. Wyłącznie do jednorazowego użytku; nie sterylizować ponownie.

Instrumentariuszka brudna:

- Otworzyć zewnętrzne, niejałowe opakowanie (opakowanie aluminiowe) i podać jałowe opakowanie wewnętrzne instrumentariuszce czystej.

Instrumentariuszka czysta:

- Umieścić wewnętrzne, jałowe opakowanie w polu jałowym, postępując zgodnie z zasadami aseptyki. Po wyjęciu z zewnętrznego opakowania HEMOPATCH można użyć w trakcie operacji chirurgicznej, dopóki pozostaje suchy i jaływy.
- Otworzyć wewnętrzne, jałowe opakowanie i podać produkt chirurgowi.
- HEMOPATCH powinien pozostać suchy do momentu aplikacji. Przed nałożeniem nie należy namaczać go w żadnym roztworze (np. roztworze soli fizjologicznej, środkach antyseptycznych).
- Podczas postępowania z HEMOPATCH powinny być używane suche rękawiczki oraz narzędzia (np. kleszczyki, nożyczki).
- Jeśli HEMOPATCH zostanie wyjęty z wewnętrznego opakowania w celu użycia, ale jego użycie się opóźni, można posłużyć się nim w trakcie operacji, o ile pozostanie suchy i jaływy.

STOSOWANIE

- Nie stosować wewnętrznie.
- Należy wybrać odpowiedni rozmiar opatrunku, który pozwoli na pokrycie

obszaru krwawienia lub zmiany w obrębie tkanki z zachowaniem marginesu około 1 cm. Opatrunek można przyciąć do żądanego rozmiaru i kształtu.

- Podczas postępowania z HEMOPATCH, jego przecinania i nakładania powinny być używane suche rękawiczki oraz narzędzia chirurgiczne (np. kleszczyki, nożyczki).
- W przypadku większych powierzchni krwawienia lub zmian w obrębie tkanki można zastosować kilka opatrunków. Stosując kilka opatrunków, należy zapewnić 1 cm nadmiar w miejscach, w których opatrunki się stykają.

Maksymalna liczba użytych opatrunków

Rozmiar HEMOPATCH	Dorośli	Dzieci (≥10 kg)
45 x 90 mm	7	1
45 x 45 mm	14	2
27 x 27 mm	28	4

Metoda stosowania

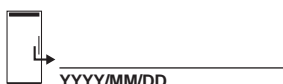
- Przyłożyć suchy HEMOPATCH do obszaru krwawienia lub wilgotnej powierzchni rany lub zmian w obrębie tkanki białą stroną bez oznaczeń. Lepsze przyleganie obserwowano w badaniach przedklinicznych, gdy HEMOPATCH ma bezpośredni kontakt z kwią lub limfą.
- Użyć suchej gazy lub kompresu neurochirurgicznego i przytrzymać w miejscu przez 2 minuty, wywierając umiarkowany, równomierny nacisk na całą powierzchnię tamponu.
- Podczas nakładania HEMOPATCH należy ograniczyć do minimum jego kontakt z pokrytymi kwią lub wilgocią narzędziami chirurgicznymi, gązikami i rękawiczkami ze względu na powinowactwo kolagenu do krwi i płynów ustrojowych.
- Ostrożnie zdjąć gazę lub kompres neurochirurgiczny z opatrunku. W celu ułatwienia usunięcia gazy lub kompresu neurochirurgicznego bez oderwania

HEMOPATCH od operowanego miejsca można również zastosować delikatne przepłukiwanie.

- HEMOPATCH należy pozostawić na miejscu aplikacji po osiągnięciu hemostazy lub uszczelnienia.
- Jeśli nie osiągnięto satysfakcyjnej hemostazy, HEMOPATCH można usunąć, nie uszkadzając tkanki, przed upływem maksymalnie 3 minut od początkowego kontaktu z tkanką. Podczas zdejmowania opatrunku należy zachować ostrożność. Następnie można użyć nowego opatrunku, następując zgodnie z powyższymi instrukcjami.
- W przypadku stosowania HEMOPATCH do uszczelnienia lub rekonstrukcji opony twardzej o usunięciu opatrunku, w dowolnym momencie po jego zastosowaniu, decyduje wyłącznie chirurg.

OKRES WAŻNOŚCI I PRZECHOWYWANIE

Przechowywać w suchym miejscu w temperaturze od 2° do 8°C.
Preparat można wyjąć z lodówki w trakcie okresu ważności i przechowywać w temperaturze pokojowej (nieprzekraczającej 25°C) przez maksymalnie sześć miesięcy. Należy zapisać datę wyjęcia produktu z lodówki (rok/miesiąc/dzień) jak na przedstawionym poniżej symbolu, który jest nadrukowany na tekturowym pudełku do przechowywania. Opakowania należy pozostawić w tekturowym pudełku do przechowywania lub opisać je tą samą datą.



Po okresie przechowywania w temperaturze pokojowej, nie należy umieszczać HEMOPATCH ponownie w lodówce.

Nie sterylizować ponownie.

Termin ważności: Patrz nadruk na opakowaniu zewnętrznym.

Nie używać po upływie terminu ważności

podanego na etykiecie.

Definicje symboli



HEMOPATCH SELANTE HEMOSTÁTICO SELANTE HEMOSTÁTICO REABSORVÍVEL À BASE DE COLAGÉNIO

Descrição

O HEMOPATCH Selante Hemostático ("HEMOPATCH") consiste numa esponja de colagénio suave, fina e flexível, derivada da derme bovina e revestida com NHS-PEG (pentaeritritol polietileno glicol éter tetrasucinimidil glutarato).

Devido à sua estrutura flexível, a aplicação de HEMOPATCH é facilmente controlada no local onde a hemostase / selagem é pretendida. Para diferenciação, o lado não revestido está marcado com quadrados azuis utilizando um corante biocompatível.

HEMOPATCH é fornecido em 3 tamanhos:

- HEMOPATCH 27 x 27 mm
- HEMOPATCH 45 x 45 mm
- HEMOPATCH 45 x 90 mm

Utilização prevista

HEMOPATCH é uma esponja de colagénio absorvível concebida para selar e induzir a hemostase.

Indicações

HEMOPATCH está indicado como um dispositivo hemostático e selante cirúrgico para procedimentos em que as técnicas cirúrgicas convencionais para o controlo da hemorragia ou da fuga de outros fluidos corporais ou de ar são ineficazes ou impraticáveis. HEMOPATCH pode ser utilizado para fechar defeitos durais após lesões traumáticas, excisão, retracção ou encolhimento da dura-máter.

Mecanismo de ação

O funcionamento de HEMOPATCH envolve a interação de dois componentes com a capacidade de criar uma hemostase rápida e duradoura, através da selagem da superfície com hemorragia.

O lado branco de HEMOPATCH, para aplicação no tecido, está revestido por uma fina camada de NHS-PEG. Ao entrar em contacto com o sangue ou outros fluidos corporais, o revestimento de NHS-PEG forma um hidrogel que aumenta as propriedades adesivas e promove uma selagem da superfície do tecido.

Em contacto com o sangue, o colagénio induz a agregação de plaquetas. As plaquetas depositam-se em grande número na estrutura do colagénio, sofrem desgranulação e libertam fatores de coagulação que, em conjunto com os fatores plasmáticos, ativam a formação de fibrina. A estrutura de HEMOPATCH fornece uma matriz tridimensional com capacidade imediata de absorção de fluidos e que oferece um reforço mecânico adicional ao coágulo.

Estudos pré-clínicos demonstraram a reabsorção e regeneração do tecido em 6 a 8 semanas, com reações mínimas do mesmo. A reabsorção e regeneração do tecido podem ser mais prolongadas, visto que estão dependentes de vários fatores, incluindo a quantidade de produto aplicado in situ e o local de aplicação. Quando utilizado para substituição da dura-máter, a esponja de colagénio de HEMOPATCH serve de estrutura

de suporte para o crescimento de tecido e é substituída ao longo do tempo (num estudo pré-clínico, este período ocasionalmente ultrapassou as 16 semanas) por tecido recém-formado da dura-máter.

CONTRAINDICAÇÕES

Não comprimir HEMOPATCH para o interior de vasos sanguíneos, nem utilizar em aplicações intravasculares.

O dispositivo não pode ser utilizado em doentes com hipersensibilidade conhecida a proteínas de origem bovina ou ao corante azul brilhante (FD&C Blue No. 1 (Blue 1)).

ADVERTÊNCIAS

HEMOPATCH não se destina a ser utilizado em hemorragias graves e pulsáteis.

A utilização de HEMOPATCH não é recomendada na presença de uma infecção ativa.

Quando utilizado em redor ou na proximidade de foramina ósseos, áreas de confinamento ósseo, espinal medulla, cérebro e/ou nervos crânicos, deverá ter-se cuidado para evitar uma aplicação excessiva (os colagénios podem sofrer expansão ao absorver líquido) que poderia criar o potencial para lesões neurais.

HEMOPATCH não se destina à substituição de técnicas cirúrgicas meticulosas, laqueação adequada ou outro procedimento convencional para hemostase e selagem.

PRECAUÇÕES

Apenas para uso único. Não reesterilizar. A reutilização de um dispositivo de uso único cria um potencial risco de infecção.

Não conservar sem a bolsa de alumínio.

Eliminar HEMOPATCH se a embalagem estiver danificada.

Não aplicar a superfície assinalada com

quadradinhos azuis na área de aplicação. Não humedecer HEMOPATCH antes da aplicação.

HEMOPATCH é auto-adesivo e não se destina a ser suturado.

Não aplicar numa superfície ou lesão do tecido seca. O NHS-PEG apenas forma um hidrogel aderente quando em contacto com fluidos da ferida como, p. ex., sangue ou linfa. Na ausência de tais fluidos da ferida, pode ser utilizada uma solução de bicarbonato de sódio¹ (concentração entre 4,2% e 8,4%) para hidratar o tecido antes de aplicar o HEMOPATCH.

Não utilizar HEMOPATCH em superfícies ósseas em situações em que será necessário recorrer a adesivos, como metilmetacrilato ou outros adesivos acrílicos, para fixar um dispositivo prostético. Foi reportado que o colagénio microfibrilar reduz a força dos adesivos de metilmetacrilato utilizados para fixar os dispositivos prostéticos a superfícies ósseas.

A segurança e o desempenho da utilização de HEMOPATCH não foram comprovados em crianças e mulheres grávidas e/ou lactantes.

EVENTOS ADVERSOS

Os seguintes eventos adversos foram identificados durante a utilização do HEMOPATCH:

- Formação de seroma
- Reação inflamatória.

Estas reações são comunicadas voluntariamente por uma população de dimensão incerta e nem sempre é possível estimar de forma fável a sua frequência ou estabelecer uma relação causal com a exposição ao dispositivo.

Eventos adversos de agentes à base de colagénio:

Os eventos adversos que podem estar

¹ solução de bicarbonato de sódio de grau adequado para uso parentérico em humanos.

relacionados com a utilização de colagénio incluem:

- Seroma
- Hematoma
- Potenciação da infecção
- Reação inflamatória
- Reação a um corpo estranho
- Formação de aderências
- Reação alérgica.

INTERAÇÕES FARMACOLÓGICAS

Não devem ser utilizados agentes antissépticos que libertam cloro, taninos ou agentes cáusticos em conjunto com colagénio no local de aplicação.

PREPARAÇÃO

HEMOPATCH é fornecido pronto-a-utilizar em embalagens esterilizadas e deve ser manuseado corretamente. Utilizar apenas embalagens não danificadas. Para uso único, não reesterilizar.

Enfermeiro circulante:

- Abrir a embalagem exterior não esterilizada (bolsa de alumínio) e,
- entregar a embalagem interior esterilizada ao enfermeiro instrumentista.

Enfermeiro instrumentista:

- Colocar a embalagem interior esterilizada no campo esterilizado, utilizando uma técnica asséptica. Após a sua remoção da bolsa exterior, HEMOPATCH pode ser utilizado posteriormente durante a cirurgia, desde que permaneça seco e esterilizado.
- Abrir a embalagem interior esterilizada e entregar o dispositivo ao cirurgião.
- HEMOPATCH deve ser mantido seco antes da aplicação. Não mergulhar em solução antes da aplicação (p. ex. soro fisiológico, agentes antissépticos).

- Devem ser utilizados instrumentos (p. ex., pinças, tesouras) e luvas secos para manusear HEMOPATCH.
- Nas situações em que HEMOPATCH é removido da embalagem interior para proceder à aplicação, mas a aplicação é adiada, HEMOPATCH pode ser utilizado posteriormente durante a cirurgia desde que permaneça seco e esterilizado.

ADMINISTRAÇÃO

- **Não aplicar intravascularmente.**
- Selecionar o tamanho correto da esponja para que esta se estenda cerca de 1 cm além das margens da superfície com hemorragia ou da lesão do tecido. A esponja pode ser cortada para obter o tamanho e forma pretendidos.
- Devem ser utilizados instrumentos cirúrgicos (p. ex., pinças, tesouras) e luvas secos para manusear, cortar e aplicar HEMOPATCH.
- Podem ser utilizadas várias esponjas para superfícies com hemorragia ou lesões de tecido maiores. Quando são utilizadas várias esponjas, deve assegurar-se uma sobreposição de 1 cm na zona de contacto entre as esponjas.

Número máximo de esponjas a utilizar

Tamanho HEMOPATCH	Adultos	Crianças (≥10 kg)
45 x 90 mm	7	1
45 x 45 mm	14	2
27 x 27 mm	28	4

Método de aplicação

- Aplicar HEMOPATCH seco com a superfície branca não marcada em contacto com a superfície sangrante ou humedecida da ferida, ou da lesão do tecido. Foi observada uma adesão melhorada em estudos pré-clínicos quando

HEMOPATCH está em contacto direto com os fluidos da ferida, p. ex., sangue ou linfa.

- Utilizar compressa seca ou algodão para manter a esponja no local, aplicando uma pressão suave e uniforme em toda a superfície da esponja durante 2 minutos.
- Durante o manuseamento de HEMOPATCH, minimizar o contacto com instrumentos cirúrgicos, compressas ou luvas com presença de sangue ou humidade, devido à afinidade do colagénio com o sangue e outros fluidos corporais.
- Remover suavemente a compressa ou algodão da esponja. Pode também ser utilizada uma irrigação ligeira para ajudar a remover a compressa ou algodão sem deslocar HEMOPATCH do campo cirúrgico.
- Deixar HEMOPATCH in situ depois de atingir a hemostase ou selagem.
- Se a hemostase não for obtida de forma satisfatória, é possível remover HEMOPATCH, sem causar danos nos tecidos, até 3 minutos após o contacto inicial com o tecido. A esponja deve ser removida com cuidado. É possível aplicar uma nova esponja seguindo os passos anteriores.
- Quando HEMOPATCH for utilizado para selagem ou reparação da dura-máter, a decisão de remoção da esponja é da responsabilidade do cirurgião, independentemente do tempo decorrido desde a aplicação.

VALIDADE E ARMAZENAMENTO

Conservar num local seco entre 2° e 8°C.

É possível remover o produto do frigorífico e conservar à temperatura ambiente (máximo de 25°C) durante um período máximo de seis meses dentro do prazo de validade indicado. Registar a data em que o produto é retirado do frigorífico (ano/mês/dia) conforme indicado no símbolo abaixo, impresso na embalagem de armazenamento. Manter as bolsas na embalagem de armazenamento ou marcar a mesma data nas bolsas.



YYYY/MM/DD

Depois de conservar à temperatura ambiente, HEMOPATCH não deve ser novamente refrigerado.

Não reesterilizar.

Prazo de validade: Ver data impressa na embalagem exterior.

Não utilizar após o prazo de validade impresso no rótulo.

Definição dos símbolos



Consultar as instruções de utilização



Não reutilizar



Esterilização por irradiação



Não contém látex de borracha natural



Não utilizar se a embalagem estiver danificada



Atenção, consultar documentos inclusos



Limites de temperatura



Fabricante



Código do lote



Utilizar até



Número de catálogo

HEMOPATCH PLASTURE HEMOSTATIC PLASTURE HEMOSTATIC RESORBABIL, PE BAZĂ DE COLAGEN

DESCRIERE

HEMOPATCH plasture hemostatic („HEMOPATCH”) este alcătuit dintr-un strat moale, subțire, pliabil, flexibil de colagen provenit din pielea de bovine, acoperit cu NHS-PEG (pentaeritritol polietilenglicol eter tetra-succinimidil glutarat).

Datorită structurii sale flexibile, aplicarea HEMOPATCH pe zona la nivelul căreia se dorește obținerea hemostazei/sigilării se face cu ușurință. Pentru diferențiere, partea neacoperită a plasturelui este marcată cu pătrate albastre realizate cu un colorant biocompatibil.

HEMOPATCH este furnizat cu următoarele 3 dimensiuni:

- HEMOPATCH 27 x 27 mm
- HEMOPATCH 45 x 45 mm
- HEMOPATCH 45 x 90 mm

UTILIZARE PROPUȘĂ

HEMOPATCH este un strat de colagen absorbabil utilizat pentru sigilare și hemostază.

INDICAȚII

HEMOPATCH este indicat ca dispozitiv hemostatic și de sigilare chirurgicală în procedurile în care încercarea de a controla hemoragia sau surgerea altor lichide biologice sau a aerului prin tehnici chirurgicale convenționale este ineficientă sau

impracticabilă. HEMOPATCH poate fi utilizat pentru închiderea defectelor durei mater în urma leziunilor traumaticice, a excizei, retracției sau micșorării durei mater.

MECANISM DE ACȚIUNE

Funcționarea plasturelui HEMOPATCH implică interacțiunea dintre două componente care sunt capabile să creeze o hemostază rapidă și de durată prin sigilarea suprafeței săngerânde.

Partea albă, orientată spre țesuturi, a plasturelui HEMOPATCH este acoperită cu un strat subțire de NHS-PEG. Atunci când vine în contact cu sângele sau cu alte lichide biologice, stratul de NHS-PEG formează un hidrogel care îmbunătățește proprietățile aderente și acoperă ermetic suprafața tisulară.

În contact cu sângele, colagenul induce agregarea trombocitară. Trombocitele care aderă în cantități mari la structura colagenului, degranulează și eliberează factorii de coagulare care, împreună cu factorii plasmatici, permit formarea de fibrină. Structura HEMOPATCH conferă o matrice tridimensională care absoarbe imediat lichidele și conferă o întărire mecanică suplimentară a cheagului de sânge.

Studiiile preclinice au demonstrat rezorbția și înlocuirea cu țesutul gazdă în 6 – 8 săptămâni cu mică reacție tisulară. Rata de rezorbție și de înlocuire cu țesutul gazdă poate fi mai lungă deoarece este dependență de câțiva factori, inclusiv de cantitatea produsului

rămas in situ și de locul utilizării. Când este utilizat pentru înlocuirea durei mater, stratul de colagen al HEMOPATCH servește ca matrice pentru creșterea țesutului și va fi înlocuit în timp (într-un studiu preclinic această durată s-a prelungit ocazional mai mult de 16 săptămâni) de țesut nou format.

CONTRAINDICAȚII

Nu presați HEMOPATCH pe vasele de sânge și nu-l utilizați intravascular.

Dispozitivul nu trebuie utilizat la pacienți cu hipersensibilitate cunoscută la proteinele bovine sau la agentul de colorare Albastru Brilliant FCF, FD&C blue no 1 (E 133).

ATENȚIONĂRI

HEMOPATCH nu este destinat utilizării în hemoragii severe, arteriale.

Utilizarea HEMOPATCH nu este recomandată în prezența unei infecții active.

Când este utilizat în jurul sau în apropierea unui orificiu osos, în zone aflate la limita dintre oase, coloana vertebrală, creier și/sau nervii cranieni, aplicarea trebuie efectuată cu grijă pentru a evita excesul de plasture (colagenul se poate extinde după absorbția de lichid), putând să apară pericolul lezării nervilor.

HEMOPATCH nu trebuie să înlocuască o tehnică chirurgicală complexă și realizarea corespunzătoare a ligaturilor sau a altor proceduri convenționale pentru hemostază și sigilare.

PRECAUȚII

Utilizare de unică folosință. A nu se resteriliza. Reutilizarea dispozitivelor de unică folosință reprezintă un potențial risc de infecție.

A se păstra în punga de aluminiu.

Nu utilizați HEMOPATCH în cazul în care

ambalajul este deteriorat.

Nu aplicați suprafața marcată cu pătrate albastre pe regiunea dorită. Nu umeziți HEMOPATCH înainte de aplicare.

HEMOPATCH este autoadeziv și nu trebuie suturat.

Nu aplicați pe o suprafață tisulară sau leziune uscată. NHS-PEG formează un hidrogel aderent numai atunci când intră în contact cu lichide secrete de plăgă, de exemplu cu sânge sau lîmfă. În absența unor astfel de lichide secrete de plăgă, soluția de bicarbonat de sodiu¹ (cu o concentrație cuprinsă între 4,2% și 8,4%) poate fi utilizată pentru umezirea țesuturilor înainte de aplicarea HEMOPATCH.

Nu utilizați HEMOPATCH pe suprafețe osoase unde va fi necesară aplicarea unor adezivi, cum sunt metacrilatul de metil sau alti adezivi acrilici, pentru atașarea unui dispozitiv protetic. S-a demonstrat că microfiburile de colagen reduc puterea adezivilor pe bază de metacrilat de metil utilizăți pentru atașarea dispozitivelor protetice la suprafețele osoase.

Siguranța și eficacitatea HEMOPATCH la copii și adolescenți, femei gravide și/sau care alăptează nu au fost stabilite.

REAȚII ADVERSE

În timpul utilizării HEMOPATCH au fost identificate următoarele reacții adverse:

- Apariția seroamelor
- Reacții inflamatorii

Aceste reacții sunt raportate în mod voluntar de la o populație de dimensiuni nesigure și nu este întotdeauna posibilă estimarea reală a frecvenței acestora sau stabilirea unei relații de cauzalitate cu expunerea la dispozitiv.

¹ gradul soluției de bicarbonat de sodiu trebuie să fie adecvat pentru utilizare umană parenterală.

Răcăjii adverse legate de agenții pe bază de colagen:

Răcăjii adverse ce pot fi posibil sau probabil legate de utilizarea colagenilor, includ:

- Seroame
- Hematoame
- Potențarea infecțiilor
- Răcăjii inflamatorii
- Răcăjii de corp străin
- Formarea de aderențe
- Răcăjii alergice.

INTERACȚIUNI CU ALTE MEDICAMENTE

Dezinfectanții pe bază de clor, substanțele cu tanin și cele caustice nu trebuie utilizate în combinație cu colagenul pe locul de aplicare.

PREGATIREA PENTRU ADMINISTRARE

HEMOPATCH este furnizat gata de utilizare într-un ambalaj steril și trebuie manevrat corespunzător. Utilizați numai ambalaje nedeteriorate. Utilizare de unică folosință, a nu se resteriliza.

Asistenta de sală:

- Deschideți ambalajul exterior, nesteril (punga din aluminiu) și
- prezentați ambalajul interior, steril, asistentei de instrumentar.

Asistenta de instrumentar:

- Puneți ambalajul interior, steril, în câmpul steril, utilizând o tehnică aseptică. După ce este scos din ambalajul extern, HEMOPATCH poate fi utilizat în timpul intervenției chirurgicale cu condiția să rămână uscat și steril.
- Deschideți ambalajul interior, steril, și prezentați dispozitivul chirurgului.

- HEMOPATCH trebuie păstrat uscat înainte de aplicare. Nu-l înmormăti în soluție înainte de aplicare (de exemplu în ser fiziologic, dezinfecțanți).
- Pentru manipularea HEMOPATCH trebuie utilizate mânuși și instrumente sterile (pense, foarfece).
- În cazul în care HEMOPATCH a fost scos din ambalajul interior pentru a fi aplicat, dar s-a întârziat aplicarea sa, poate fi utilizat pe parcursul intervenției chirurgicale cu condiția să rămână uscat și steril.

MOD DE ADMINISTRARE

- Nu aplicați intravascular.
- Alegeți o dimensiune adecvată a plăsturelui, astfel încât să depășească marginile regiunii săngerărănde sau leziuni tisulare cu aproximativ 1 cm. Plăsturele poate fi tăiat pentru a obține dimensiunea și forma dorite.
- Pentru manipularea, tăierea și aplicarea HEMOPATCH trebuie utilizate mânuși și instrumente chirurgicale sterile (pense, foarfece).
- Pentru suprafețe săngerărănde sau leziuni tisulare mai mari pot fi utilizati mai mulți plăsturi. Când sunt utilizati mai mulți plăsturi, suprapuneți doi plăsturi alăturați pe o lățime de 1 cm.

Numărul maxim de tampoane de utilizat

Dimensiunea HEMOPATCH	Adulți	Copii (≥10 kg)
45 x 90 mm	7	1
45 x 45 mm	14	2
27 x 27 mm	28	4

Metoda de aplicare

- Aplicați plăsturele HEMOPATCH uscat cu suprafața albă nemarcată în contact cu suprafața săngerărănde sau umedă a

plăgii sau cu leziunea tisulară. În studiile preclinice efectuate a fost observată o aderență îmbunătățită atunci când HEMOPATCH se află în contact direct cu lichide din plagă, cum ar fi sânge sau limfă.

- Utilizați o compresă de tifon uscată, aplicând o presiune ușoară, uniformă, pe întreaga suprafață a plăsturelui timp de 2 minute.
- La aplicarea HEMOPATCH, evitați pe cât posibil contactul acestuia cu instrumente chirurgicale, comprese sau mănuși acoperite de sânge sau umede, datorită afinității puternice a colagenului la sânge și la lichidele organice.
- Detașați cu grijă compresa de plăsturele HEMOPATCH. Un lavaj ușor poate fi util pentru scoaterea compresei fără a detășa plăsturele HEMOPATCH de pe regiunea chirurgicală.
- Lăsați HEMOPATCH pe locul unde a fost aplicat după ce hemostaza sau sigilarea a fost realizată.
- Dacă hemostaza nu este controlată satisfăcător, HEMOPATCH poate fi scos fără a deteriora țesuturile după cel mult 3 minute de la momentul contactului initial cu țesutul. Scoaterea plăsturelui trebuie făcută cu grijă. Puteți reaplica un nou plăstur, parcurgând din nou pașii de mai sus.
- La utilizarea plăsturelui HEMOPATCH pentru sigilarea sau repararea durei mater, scoaterea plăsturelui, oricând după aplicarea sa, poate fi făcută numai la latitudinea chirurgului.

PERIOADA DE VALABILITATE ȘI DEPOZITARE

A se păstra într-un loc uscat la temperaturi cuprinse între 2° și 8°C.

Puteți scoate produsul din frigider și îl puteți păstra la temperatură camerei (maxim 25°C) pentru o perioadă mai mică de 6 luni, în perioada de valabilitate. Notați data la care produsul a fost scos din frigider (an/lună/zi), așa cum este indicat în simbolul de mai jos,

imprimat pe cutia de carton. Păstrați pungile din aluminiu în cutia de carton sau notați aceeași dată și pe pungă.



După ce a fost păstrat la temperatura camerei, HEMOPATCH nu trebuie reintrodus din nou în frigider.

A nu se resteriliza.

Data de expirare: Consultați înscrisul de pe cutie.

Nu utilizați după data de expirare înscrisă pe etichetă.

Definiția simbolurilor

	Consultați instrucțiunile de utilizare
	A nu se reutiliza
	Sterilizat prin iradiere
	Nu conține latex din cauciuc natural
	A nu se utilizează dacă ambalajul este deteriorat
	Atenție
	Limite de temperatură
	Producător
	Cod de serie
	A se utiliza până la
	Număr de catalog

ГЕРМЕТИЗИРУЮЩЕЕ ГЕМОСТАТИЧЕСКОЕ ИЗДЕЛИЕ НЕМОРАТЧ РАССАСЫВАЮЩЕЕСЯ ГЕРМЕТИЗИРУЮЩЕЕ ГЕМОСТАТИЧЕСКОЕ ИЗДЕЛИЕ НА ОСНОВЕ КОЛЛАГЕНА

ОПИСАНИЕ

Герметизирующее гемостатическое изделие НЕМОРАТЧ («НЕМОРАТЧ») представляет собой мягкую, тонкую, пластичную гибкую прокладку из коллагена, полученного из бычьей дери, с покрытием из NHS-PEG (пентаэритритол полиэтилен гликоль эфир тетра-сукицинимидил глутарата).

Благодаря гибкой структуре изделия, НЕМОРАТЧ легко накладывается на место, где требуется остановка кровотечения и герметизация поверхности. Сторона без покрытия обозначена синими квадратами из биосовместимого красителя.

Доступны 3 варианта размера изделия НЕМОРАТЧ:

- НЕМОРАТЧ 27 x 27 mm
- НЕМОРАТЧ 45 x 45 mm
- НЕМОРАТЧ 45 x 90 mm

НАЗНАЧЕНИЕ

НЕМОРАТЧ представляет собой рассасывающуюся прокладку из коллагена, предназначенную для герметизации поверхности и остановки кровотечения.

ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ

Изделие НЕМОРАТЧ показано к применению в качестве гемостатика во время хирургических операций, когда давление, наложение лигатуры и другие общепринятые методы остановки кровотечения неэффективны или

нечелесообразны. НЕМОРАТЧ можно использовать для закрытия дефектов твердой мозговой оболочки, возникших вследствие травматических повреждений, резекции, ретракции или рецессии твердой мозговой оболочки.

ПРИНЦИП ДЕЙСТВИЯ

Принцип действия изделия НЕМОРАТЧ основан на взаимодействии двух компонентов, которые способны обеспечить быстрый и продолжительный гемостатический эффект путем герметизации кровоточащей поверхности.

Белая обращенная к ткани сторона изделия НЕМОРАТЧ покрыта тонким слоем NHS-PEG. При соприкосновении с кровью или другими органическими жидкостями покрытие NHS-PEG образует гидрогель, который улучшает склеивающие свойства и позволяет герметично закрыть поверхность ткани.

При контакте с кровью коллаген вызывает агрегацию тромбоцитов. Тромбоциты в большом количестве оседают на коллагеновой структуре, дегранулируют с высвобождением фактора коагуляции, который вместе с плазменными факторами вызывает образование фибрина. Структура изделия НЕМОРАТЧ представляет собой трехмерную матрицу, которая обеспечивает дополнительное механическое укрепление сустава.

Доклинические исследования продемонстрировали, что рассасывание

и замещение тканью хозяина происходит в течение 6 – 8 недель с минимальной реакцией со стороны тканей. Продолжительность резорбции и замещения тканью хозяина может быть больше, поскольку это зависит от различных факторов, включая количество нанесенного продукта и особенности раневой поверхности. При использовании для замещения твердой мозговой оболочки коллагеновая прокладка изделия НЕМОРАТЧН служит в качестве каркаса для врастания ткани и со временем (в доклиническом исследовании продолжительность этого времени в редких случаях составляла 16 недель) будет заменена новой образовавшейся тканью.

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

Не вводите компрессионно изделие НЕМОРАТЧН в кровеносные сосуды и не используйте его интраваскулярно. Данное изделие не следует применять для пациентов с повышенной чувствительностью к бычим протеинам или бриллиантовому голубому (краситель FD&C синий №1).

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ

Изделие НЕМОРАТЧН не показано к применению при тяжелых кровотечениях с пульсацией. Использование изделия НЕМОРАТЧН в случае наличия активной инфекции не рекомендуется. При использовании внутри, вокруг или вблизи отверстия в кости, границы кости, спинного мозга и/или зрительного нерва и хиазма соблюдайте осторожность, чтобы не допустить переуплотнения (коллагены могут расширяться при впитывании жидкости), создающего риск повреждения нерва. Изделие НЕМОРАТЧН не предназначено для замены основных хирургических методик, должным образом наложенных лигатур и иных общепринятых процедур гемостаза и герметизации.

МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

Только для одноразового использования. Не проводите повторную стерилизацию. Повторное использование одноразовых средств несет угрозу заражения. Не храните без алюминиевой упаковки. Утилизируйте изделие НЕМОРАТЧН, если упаковка повреждена. Не прикладывайте к месту наложения поверхность, обозначенную синими квадратами. Не смачивайте изделие НЕМОРАТЧН перед наложением. Изделие НЕМОРАТЧН является самоклеящимся и не требует наложения шва. Не накладывайте на сухую поверхность ткани или на нежизнеспособную пораженную ткань. Покрытие NHS-PEG образует склеивающий гидрогель только при контакте с раневым отделяемым, таким как кровь или лимфа. В отсутствие раневого отделяемого для увлажнения ткани перед наложением НЕМОРАТЧН можно использовать раствор бикарбоната натрия¹ (концентрации от 4,2 % до 8,4 %). Не используйте изделие НЕМОРАТЧН на костных поверхностях, на которые будет нанесен клей для прикрепления протеза, например, метилметакрилат или другие акриловые клеи. Имеются сообщения о том, что микрофибрillярный коллаген уменьшает адгезивную способность метилметакрилатовых kleев, используемых для прикрепления протезов к костным поверхностям. Безопасность и эффективность изделия НЕМОРАТЧН при использовании у детей, беременных и/или кормящих женщин не установлена.

НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ ЯВЛЕНИЯ

Во время использования изделия НЕМОРАТЧН были выявлены следующие нежелательные явления:

- Образование серомы
- Воспалительная реакция.

¹ Концентрация раствора бикарбоната натрия, подходящая для введения во внутреннюю среду организма человека.

Сведения об этих реакциях сообщались по собственному желанию некоторыми пациентами, количество которых неизвестно, поэтому не всегда можно объективно оценить частоту их возникновения или установить причинно-следственную связь с воздействием изделия.

Нежелательные явления, связанные с веществами на основе коллагена:

Нежелательные явления, которые могут быть связаны с использованием коллагенов:

- Серома
- Гематома
- Усиление инфекции
- Воспалительная реакция
- Реакция на чужеродные тела
- Адгезия
- Аллергическая реакция.

ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ С ДРУГИМИ ПРЕПАРАТАМИ

Антисептики, высвобождающие хлор, а также танины и щелочи не должны использоваться в месте наложения в сочетании с коллагеном.

ПОДГОТОВКА

Изделие НЕМОРАТЧ поставляется в готовом к использованию виде в стерильной упаковке и требует соответствующего обращения. Используйте только при соблюдении целостности упаковки. Только для одноразового использования, не проводите повторную стерилизацию.

Дежурная медсестра:

- Откройте внешнюю нестерильную упаковку (алюминиевую).
- Операционной медсестре следует подавать внутреннюю стерильную прозрачную упаковку.

Операционная медсестра:

- Перенесите внутреннюю стерильную упаковку в стерильное поле, используя асептическую технику. После извлечения из внешнего пакета изделие НЕМОРАТЧ можно использовать во время

хирургической операции при условии, что оно остается сухим и стерильным.

- Откройте внутреннюю стерильную упаковку и подайте изделие хирургу.
- Изделие НЕМОРАТЧ должно оставаться сухим до наложения. Перед наложением не окунайте в раствор (например, физиологический раствор, антисептики).
- Для работы с изделием НЕМОРАТЧ следует использовать сухие перчатки и инструменты (например, щипцы, ножницы).
- В ситуациях, когда изделие НЕМОРАТЧ извлечено из внутренней упаковки, а момент наложения откладывается, его можно и дальше использовать во время хирургической операции при условии, что оно остается сухим и стерильным.

ВВЕДЕНИЕ

• Инъекционно в сосуд не вводить.

- Выберите подходящий размер прокладки, чтобы она перекрывала границы кровоточащей поверхности или поврежденной ткани приблизительно на 1 см. Прокладку можно обрезать до желаемого размера и формы.
- Для работы с изделием НЕМОРАТЧ, обрезки и наложения следует использовать сухие перчатки и инструменты (щипцы, ножницы).
- Для больших кровоточащих поверхностей или поврежденных тканей можно использовать несколько прокладок. При использовании нескольких прокладок обеспечьте перекрытие в 1 см в местах контакта прокладок друг с другом.

Максимально допустимое количество изделий

Размер устройства НЕМОРАТЧ	Взрослые	Дети (≥10 кг)
45 x 90 mm	7	1
45 x 45 mm	14	2
27 x 27 mm	28	4

Метод наложения

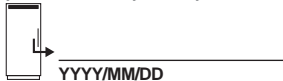
- Наложите изделие НЕМОРАТЧ белой

- поверхностью (без обозначения) на кровоточащую или влажную поверхность раны или поврежденной ткани. В доклинических исследованиях при прямом контакте изделия НЕМОРАТЧН с раневым отделяемым, таким как кровь или лимфа, наблюдалось улучшение сцепления с поверхностью.
- Сухим марлевым или ватным тампоном слегка равномерно прижмите по всей поверхности прокладки на 2 минуты.
- При наложении изделия НЕМОРАТЧН сведите к минимуму контакт с испачканными кровью или влажными хирургическими инструментами, марлевыми тамponами и перчатками, поскольку коллаген сразу начинает взаимодействовать с кровью и органическими жидкостями.
- Аккуратно снимите марлевый или ватный тампон с прокладки. Осторожное применение ирригации поможет снять марлевый или ватный тампон так, чтобы не отделить изделие НЕМОРАТЧН от места нанесения.
- После достижения гемостаза или герметизации оставьте изделие НЕМОРАТЧН на месте.
- Если не удалось достичь удовлетворительного гемостатического эффекта, изделие НЕМОРАТЧН можно удалить, не повреждая при этом ткани, в течение периода до 3 минут после первого контакта с тканями. Снимайте прокладку осторожно. Затем можно наложить новую прокладку в соответствии с инструкциями выше.
- При использовании изделия НЕМОРАТЧН для герметизации или для замещения твердой мозговой оболочки снятие прокладки можно осуществить в любое время после наложения, но только по усмотрению хирурга.

СРОК ГОДНОСТИ И ПРАВИЛА ХРАНЕНИЯ

Храните в сухом месте при температуре от 2° до 8°C.
Можно извлечь изделие из холодильника и хранить его при комнатной температуре

(максимум 25°C) до шести месяцев в пределах указанного срока годности. Отметьте дату извлечения изделия из холодильника (год/месяц/день) рядом с показанным ниже символом, напечатанным на коробке. Оставьте упаковки в коробке или укажите на них ту же дату.



После хранения при комнатной температуре не следует повторно помещать изделие НЕМОРАТЧН в холодильник.
Не проводите повторную стерилизацию.
Срок годности: см. штамп на внешней упаковке.

Не использовать по истечении срока годности, указанного на этикетке.

Определения символов

	См. инструкции по эксплуатации
	Не использовать вторично
	Стерилизовано излучением
	Не содержит натуральный каучуковый латекс
	Не использовать, если повреждена упаковка
	Внимание
	Ограничение температуры
	Производитель
	Код партии
	Срок годности
	Номер по каталогу

HEMOSTATIKUM NA ZASTAVENIE KRVÁCANIA HEMOPATCH VSTREBATEĽNÉ KOLAGÉNOVÉ HEMOSTATIKUM NA ZASTAVENIE KRVÁCANIA

POPIS

Hemostatikum na zastavenie krvácania HEMOPATCH (dalej len „HEMOPATCH“) obsahuje mäkkú, tenkú a pružnú podušku z kolagénu z kože hovádzieho dobytka, ktorá je pokrytá vrstvou NHS-PEG (pentaerytritol polyetylenglykol éter tetra-sukcinimid glutarát).

Aplikácia HEMOPATCHu na miesto, kde sa požaduje hemostáza/utesnenie, je vďaka jeho flexibilnej štruktúre ľahko kontrolovatelná. Strana, ktorá nie je pokrytá vrstvou, je na odlišenie označená modrými štvorcami s použitím biologicky kompatibilného farbiva.

HEMOPATCH sa dodáva v troch nasledujúcich veľkostach:

- HEMOPATCH 27 x 27 mm
- HEMOPATCH 45 x 45 mm
- HEMOPATCH 45 x 90 mm

ÚČEL POUŽITIA

HEMOPATCH je absorbovateľná kolagénová poduška určená na utesnenie a hemostázu.

INDIKÁCIA

HEMOPATCH je indikovaný ako hemostatická pomôcka a chirurgické lepidlo na použitie pri zákrokoch, pri ktorých je kontrola krvácania alebo presakovania iných telesných tekutín či úniku vzduchu konvenčnými chirurgickými postupmi neúčinná alebo nepraktická. HEMOPATCH sa môže použiť na uzavretie poškodení tvrdnej mozgovej pleny po traumatickom poranení, excízii alebo po jej komprezii.

MECHANIZMUS ÚČINKU

Účinnosť HEMOPATCHu vychádza z interakcie dvoch komponentov, ktoré dokážu vytvoriť rýchlu a trvajúcu hemostázu utesnením krvácajúceho povrchu.

Biela strana HEMOPATCHu prichádzajúca do kontaktu s tkanivom je pokrytá tenkou vrstvou NHS-PEG. Vrstva NHS-PEG pri kontakte s krvou alebo inou telesnou tekutinou vytvára hydrogé, ktorý posilňuje jej vlastnosti utesňovať tkanivo a uzavráva povrch tkaniva.

Kolagén vyvoláva pri kontakte s krvou agregáciu krvných doštičiek. Krvné doštičky sa vo veľkom množstve usádzajú na kolagénovej štruktúre, dochádza k degranulácii a uvoľneniu koagulačných faktorov, ktoré spolu s faktormi plazmy umožňujú tvorbu fibrínu. Štruktúra HEMOPATCHu poskytuje trojrozmernú matricu, ktorá okamžite absorbuje tekutiny a umožňuje dodatočné mechanické posilnenie zrážania.

Predklinické štúdie ukázali, že k vstrebaniu a nahradeniu hostiteľským tkanivom dochádza za 6 – 8 týždňov s malou reakciou tkaniva. Rýchlosť vstrebania a nahradenia hostiteľským tkanivom môže byť nižšia, keďže závisí od niekoľkých faktorov vrátane množstva výrobku ponechaného in situ a miesta použitia. Pri použítií ako náhrada tvrdnej mozgovej pleny slúži kolagénová poduška HEMOPATCHu ako konštrukcia pre vrastanie tkaniva a časom bude nahradená (v predklinickej štúdií sa v niektorých prípadoch tento čas predĺžil na viac ako 16 týždňov) novo vytvoreným tkanivom.

KONTRAINDIKÁCIE

Nevkladajte HEMOPATCH do krvných ciev ani nepoužívajte intravaskulárne.

Pomôcka sa nesmie používať u pacientov so znárou precitlivenosťou na proteíny alebo farbivo brilantnú modrú (FD&C Modrá č. 1 (Modrá 1)).

VAROVANIA

HEMOPATCH nie je určený na použitie pri silnom pulzujúcom krvácaní.

HEMOPATCH sa neodporúča používať pri akútnej infekcii.

Pri použití okolo, v blízkosti alebo priamo v otvorch v kosti, oblastiach chránených kostou, mieche, mozgu a/alebo krániálnych nervov treba postupovať opatrné, aby sa predišlo nadbytočnému množstvu hemostatika v rane (kolagén po absorpcii tekutiny môže zväčšiť svoj objem), čo môže spôsobiť poškodenie nervu.

HEMOPATCH nie je určený ako náhrada za primeranú chirurgickú techniku a riadnu aplikáciu ligatúr alebo ďalšie konvenčné postupy na hemostázu a utesnenie.

OPATRENIA

Iba na jednorazové použitie. Znovu nesterilizujte. Opakovane použitie pomôckov určených na jednorazové použitie vytvára potenciálne riziko infekcie.

Neskladujte bez hliníkového vrecka.

HEMOPATCH zlikvidujte, ak je balenie poškodené.

Neaplikujte stranu označenú modrými štvorcami na miesto aplikácie. HEMOPATCH pred aplikáciou nevhlcite.

HEMOPATCH je samopriľahavý a nie je určený na zošívanie.

Neaplikujte na suchý povrch tkaniva ani na suchú lázio. NHS-PEG vytvára príľahavý

hydrogél len pri kontakte s tekutinou z rany, napríklad krvou alebo lymfou. Pri nepritomnosti takéhoto tekutín z rany možno použiť na zvlhčenie tkaniva pred aplikáciou HEMOPATCHu roztok hydrogénuhlíčitanu sodného¹ (s koncentráciou od 4,2 % do 8,4 %).

Nepoužívajte HEMOPATCH na povrchu kostí, kde sa bude požadovať použitie lepidiel, ako napríklad metylmetakrylátu, alebo iných akrylátových lepidiel na upevnenie protetickej pomôcky. Bolo hlásené, že mikrofibrilárny kolagén znižuje silu metylmetakrylátových lepidiel, ktoré sa používajú na upevnenie protetických pomôčok na povrch kostí.

Bezpečnosť a účinnosť hemostatika HEMOPATCH u detí, tehotných a/alebo dojčiacich žien nebola stanovená.

NEŽIADUCE UDALOSTI

Počas používania HEMOPATCHu boli identifikované tiež nežiaduce udalosti:

- vznik serómu,
- zápalová reakcia.

Tieto reakcie boli dobrovoľne hlásené populáciou neznámej veľkosti, preto nie je vždy možné spoľahlivo odhadnúť ich frekvenciu výskytu ani stanoviť príčinnú súvislosť k expozícii zariadeniu.

Nežiaduce udalosti súvisiace s prítomnosťou kolagénu:

Medzi nežiaduce udalosti, ktoré môžu potenciálne alebo pravdepodobne súvisieť s používaním akýchkoľvek kolagénov, patria:

- seróm,
- hematóm,
- zosilnenie infekcie,
- zápalová reakcia,
- reakcia na cudzie teleso,

¹ stupeň roztoku hydrogénuhlíčitanu sodného má byť vhodný na parenterálne použitie u človeka.

- vznik adhézie,
- alergická reakcia.

LIEKOVÉ INTERAKCIE

Antiseptické látky uvoľňujúce chlór ani taníny a leptadlá sa v kombinácii s kolagénom nesmú používať na mieste aplikácie.

PRÍPRAVA

HEMOPATCH sa dodáva v sterilných baleniach pripravený na použitie a má sa s ním manipulovať zodpovedajúcim spôsobom. Používajte len nepoškodené balenia. Iba na jednorazové použitie, znova nesterilizujte.

Obiehajúca sestra:

- Otvorte vonkajšie nesterilné balenie (hlínikové vrecko) a
- odovzdajte vnútorný sterilný blistrový obal inštrumentárnej sestre.

Inštrumentárna sestra:

- Položte vnútorný sterilný obal na sterilnú plochu pomocou aseptickej techniky. Po odstránení vonkajšieho obalu sa HEMOPATCH môže používať počas operácie za predpokladu, že zostal suchý a sterilný.
- Otvorte vnútorný sterilný obal a podajte pomôcku chirurgovi.
- HEMOPATCH sa má pred aplikáciou uchovať v suchu. Pred aplikáciou nemamáčajte do roztoku (napr. fyziologického roztoku, antiseptických látok).
- Na manipuláciu s hemostatikom HEMOPATCH sa majú používať suché rukavice a nástroje (napr. pinzety, nožnice).
- V situáciách, kedy bol HEMOPATCH vybratý z vnútorného obalu a pripravený na aplikáciu, ale aplikácia bola odložená, môže sa počas operácie použiť za

predpokladu, že zostal suchý a sterilný.

PODANIE

- Neaplikujte intravaskulárne.
- Vyberte vhodnú veľkosť podušky tak, aby približne o 1 cm prekrývala okraje krvácajúceho povrchu alebo lézie tkaniva. Podušku možno zastrihnúť na požadovanú veľkosť a tvar.
- Na strihanie a aplikáciu HEMOPATCHu sa majú používať suché rukavice a chirurgické nástroje (napr. pinzety, nožnice).
- Na rozsiahlejšie krvácajúce povrhy alebo lézie tkaniva sa môžu použiť viaceré podušky. Pri použití viacerých podušiek sa uistite, aby sa podušky v mieste, kde sa dotýkajú, prekrývali v rozsahu 1 cm.

Maximálny počet podušiek na použitie

Veľkosť podušky HEMOPATCH	Dospelí	Deti (≥10 kg)
45 x 90 mm	7	1
45 x 45 mm	14	2
27 x 27 mm	28	4

Spôsob aplikácie

- Suchú podušku HEMOPATCH aplikujte neoznačenou bielou stranou na krvácajúci alebo vlhký povrch rany alebo lézie tkaniva. V predklinických štúdiách sa pozorovala lepšia adhézia, ak bol HEMOPATCH v príamom kontakte s tekutinou v rane, ako je krv alebo lymfa.
- Použite suchú gázu alebo tampón (patty) a jemne a rovnomerne pritlačte na celý povrch podušky a ponechajte na mieste počas 2 minút.
- Pri aplikácii HEMOPATCHu minimalizujte kontakt s krvavými alebo vlhkými chirurgickými nástrojmi, gázami alebo

rukavicami z dôvodu affinity kolagénu voči krví a telesným tekutinám.

- Opatrne odstráňte gázu alebo tampón (patty) z podušky. Mierne navlhčenie gázy alebo tampónu (patty) môže pomôcť pri ich odstraňovaní tak, aby sa HEMOPATCH neuvoľnil z miesta chirurgického zákroku..
- Po dosiahnutí hemostázy alebo po utesnení ponechajte HEMOPATCH na mieste.
- Ak hemostáza nebola dosťatočne dosiahnutá, HEMOPATCH možno odstrániť bez poškodenia tkaniva do troch minút od prvého kontaktu s tkanivom. Pri odstraňovaní podušky postupujte opatne. Novú podušku možno znova aplikovať podľa výššie uvedených krokov.
- Pri použíti HEMOPATCHu na utesnenie alebo na korekcii tvrdej mozgovej pleny sa odstránenie podušky kedykoľvek po jej aplikácii môže vykonať len na základe odporúčania chirurga.

ČAS POUŽITELNOSTI A UCHOVÁVANIE

Uchovávajte na suchom mieste pri teplote 2° až 8°C.

Liek môžete vybrať z chladničky a uchovávať pri izbovej teplote (maximálne 25°C) po dobu šesť mesiacov v rámci stanoveného času použiteľnosti. Vyznačte dátum, kedy bol výrobok vybratý z chladničky (rok/mesiac/deň), ako znázorňuje nižšie uvedený symbol, ktorý je vytlačený na škatuli. Ponechajte vrecká v škatuli alebo ich označte rovnakým dátumom.



Po skladovaní pri izbovej teplote sa HEMOPATCH nemá znova uchovávať v chladničke.

Znovu nesterilizujte.

Dátum exspirácie: Pozri vytlačený nápis na vonkajšom obale.

Nepoužívajte po dátume exspirácie uvedenom na štítku.

Definícia symbolov

	Ďalšie informácie nájdete v pokynoch na použitie
	Nepoužívajte opakovane
	Sterilizované žiareniom
	Neobsahuje prírodný kaučukový latex
	Nepoužívajte, ak je obal poškodený
	Upozornenie
	Hranica teploty
	Výrobca
	Číslo šarže
	Dátum použiteľnosti
	Katalógové číslo

LEPILNI HEMOSTATIK HEMOPATCH RESORBABILEN KOLAGENSKI LEPILNI HEMOSTATIK

OPIS

Lepilni hemostatik HEMOPATCH („HEMOPATCH“) je mehka, tanka, gibka blazinica s kolagenom, pridobljenim iz govejega dermsa in prevlečenim z NHS-PEG (pentaeritrolpolietenglikoleter tetrasukcinimidglutarat).

Namestitev pripomočka HEMOPATCH na področje, kjer je potrebna hemostaza / zapiranje, je preprosta zaradi gibkosti blazinice. Neprevlečena stran je zaradi lažjega ločevanja označena z modrimi kvadratki z uporabo biološko združljivega barvila.

Pripomoček HEMOPATCH je na voljo v naslednjih 3 velikostih:

- HEMOPATCH 27 x 27 mm
- HEMOPATCH 45 x 45 mm
- HEMOPATCH 45 x 90 mm

NAMEN UPORABE

Pripomoček HEMOPATCH je resorbilna kolagenska blazinica, namenjena za lepljenje in doseganje hemostaze.

INDIKACIJE

Pripomoček HEMOPATCH je indiciran kot hemostatski pripomoček in kirurško lepilo pri posegih, kjer je obvladovanje krvavitev ali puščanja drugih telesnih tekočin oz. zraka s klasičnimi kirurškimi pristopi neuchinkovito ali neizvedljivo. Pripomoček HEMOPATCH se lahko uporabi za zapiranje defektov dure po travmatski poškodbi, eksriziji, retrakciji ali krčenju dure.

MEHANIZEM DELOVANJA

Delovanje pripomočka HEMOPATCH obsega interakcijo dveh komponent, ki sta sposobni izvesti hitro in trajno hemostazo z zapiranjem področja, ki kravi.

Bela stran pripomočka HEMOPATCH, ki je obrnjena proti tkivu, je prekrta s tanko prevleko iz NHS-PEG. Prevleka iz NHS-PEG v stiku s krvjo ali drugimi telesnimi tekočinami napravi hidrogel, ki izboljša prilepljanje pripomočka na tkivo ter zapre površino tkiva.

Kolagen v stiku s krvjo sproži zlepjanje trombocitov. Trombociti se v velikem številu oddlagajo na kolagensko strukturo, kjer degranulirajo in sprostijo koagulacijske faktorje, ki skupaj s plazemskimi faktorji, napravijo fibrin. Pripomoček HEMOPATCH ima tridimenzionalno matriko, ki hitro vsrkajo tekočine in zagotovi dodatno mehansko ojačitev strdka.

Predklinične študije so pokazale resorpциjo in nadomestitev s tkivom gostitelja v 6 – 8 tednih z majhno reakcijo tkiva. Za resorpциjo in nadomestitev s tkivom gostitelja je lahko potreben tudi daljši čas, saj sta odvisni od več dejavnikov, tudi od količine izdelka, ki je ostal in situ, in od mesta uporabe. Če se pripomoček HEMOPATCH uporablja za nadomeščanje dure, blazinica iz kolagena služi kot ogrodje za vraščanje tkiva. Blazinico bo s časom (v predklinični študiji je čas vraščanja občasno presegal 16 tednov) nadomestilo novonastalo tkivo.

KONTRAINDIKACIJE

Pripomočka HEMOPATCH ne vtiskujte v žilo ali uporabljajte intravaskularno.

Pripomočka ne smete uporabiti pri bolnikih z dokazano preobčutljivostjo za goveje beljakovine ali briljantno modrilo (FD&C Blue No. 1 (Blue 1)).

OPOZORILA

Pripomoček HEMOPATCH ni namenjen uporabi pri pulzirajočih, hudih krvavitah.

Uporaba pripomočka HEMOPATCH ni priporočljiva v prisotnosti aktivne okužbe.

Pri uporabi v, okoli ali v bližini foramnov kosti, zamejenih kostnih področij, hrbtenjače možganskih in/ali lobanjskih živcev je potrebna previdnost, da preprečite čezmerno zbijanje (kolagen nameč po absorpciji tekočine lahko nabrekne), saj obstaja možnost poškodbe živcev.

Pripomoček HEMOPATCH ne more nadomestiti natančne kirurške tehnike in pravilne uporabe podvez in drugih običajnih postopkov za hemostazo in zapiranje.

PREVIDNOSTNI UKREPI

Samo za enkratno uporabo. Ne sterilizirajte ponovno. Ponovna uporaba pripomočkov za enkratno uporabo ustvari tveganje za okužbo.

Vedno shranujte v aluminijasti vrečki

Pripomoček HEMOPATCH zavrzite, če je ovojnina poškodovana.

Na področje uporabe ne polagajte površine z modrimi kvadri. Pripomočka HEMOPATCH pred uporabo ne vlažite.

Pripomoček HEMOPATCH je samooprjemljiv in ni namenjen šivanju.

Ne nanašajte na suho površino tkiva ali na lezije. NHS-PEG tvori adhezivni hidrogel le v stiku s tekočino rane, na primer s krvjo ali limfo. Če takšne tekočine rane niso prisotne, lahko za navlažitev tkiva pred nanosom pripomočka HEMOPATCH uporabite raztopino natrijevega bikarbonata¹ (v koncentraciji med

4,2 % in 8,4 %).

Pripomočka HEMOPATCH ne uporabljajte na površinah kosti, kjer bo potreben nanos lepil (kot je metilmetakrilat ali drugih akrilnih lepil) za pritrdirtev prostetičnega pripomočka. Ugotavljajo nameč, da mikrofibrilarni kolagen zmanjša trdnost metilmetakrilatnega lepila, ki se uporablja za pritrdirtev prostetičnih pripomočkov na kostne površine.

Varnost in učinkovitost pripomočka HEMOPATCH pri otrocih, nosečnicah in/ali doječih materah nista bili dokazani.

NEŽELENI UČINKI

Med uporabo pripomočka HEMOPATCH so bili prepoznani naslednji neželeni učinki:

- nastanek seroma,
- vnetna reakcija.

Ker so o teh neželenih učinkih poročali pri bolnikih iz populacij brez poznane velikosti, ni vedno mogoče zanesljivo določiti pogostnosti teh neželenih učinkov, oziroma ugotoviti njihove vzročne povezave z izpostavljenostjo pripomočku.

Neželeni učinki sredstev na osnovi kolagena:

Neželeni učinki, ki so morda ali verjetno povezani z uporabo katerih koli kolagenov, vključujejo:

- serom,
- hematom,
- poslabšanje okužbe,
- vnetno reakcijo,
- reakcijo na tujek,
- nastanek adhezije,
- alergijsko reakcijo.

¹ razred čistosti raztopine natrijevega hidrogenkarbonata, ustrezone za parenteralno uporabo pri človeku.

MEDSEBOJNO DELOVANJE Z ZDRAVILI

Na področju uporabe v kombinaciji s kolagenom ne smete uporabljati antisepetičnih sredstev, ki sproščajo klor, ter taninov in kavstičnih sredstev.

PRIPRAVA

Pripomoček HEMOPATCH je na voljo pripravljen za uporabo v sterilni ovojnini, zato je treba z njim ustrezno ravnati. Pripomoček uporabite le, če ovojnina ni poškodovana. Samo za enkratno uporabo. Ne sterilizirajte ponovno.

Medicinska sestra:

- Odprite zunanj, nesterilno ovojnino (aluminijasto vrečko).
- Predložite notranji, sterilni pretisni omot operacijski medicinski sestri.

Operacijska medicinska sestra:

- Prenesite notranjo, sterilno ovojnino v sterilno polje z aseptično tehniko. Ko pripomoček HEMOPATCH vzamete iz zunanje vrečke, ga lahko uporabljate ves čas posega, pod pogojem, da ostane suh in sterilen.
- Odprite notranjo, sterilno ovojnino in pripomoček predložite kirurgu.
- Pripomoček HEMOPATCH morate do uporabe ohranjati suhega. Pred uporabo ga ne smete namakati v raztopini (npr. fiziološki raztopini, antisepetičnih sredstvih).
- S pripomočkom HEMOPATCH ravnajte le s suhimi rokavicami in instrumenti (npr. prijemalkami, škarjami).
- Čeprav pripomoček HEMOPATCH vzamete iz notranje vrečke in ga ne uporabite takoj, ga lahko še vedno uporabite kadarkoli med posegom, pod pogojem, da ostane suh in sterilen.

UPORABA

- Pripomočka ne smete vnesti v žilo.
- Izberite tako velikost blazinice, da prekriva robove krvavečega področja ali tkivne lezije za približno 1 cm. Blazinico lahko razrežete na želeno velikost in obliko.
- Pripomoček HEMOPATCH prijemajte, razrežite in nanesite le s suhimi rokavicami in kirurškimi instrumenti (prijemalkami, škarjami).
- Za večja krvaveča področja ali tkivne lezije lahko uporabite več blazinic. Pri uporabi več blazinic pazite, da se prekrivajo 1 cm.

Največje število uporabljenih blazinic

Velikost pripomočka HEMOPATCH	Odrasli	Otroci (≥10 kg)
45 x 90 mm	7	1
45 x 45 mm	14	2
27 x 27 mm	28	4

Postopek uporabe

- Suh pripomoček HEMOPATCH položite tako, da bo bela površina brez oznak obrnjena proti krvaveči ali vlažni površini rane ali tkivne lezije. V predkliničnih študijah so opažali boljšo adherenco oz. sprijemljivost, ko je bil izdelek HEMOPATCH v neposrednem stiku s tekočinami rane, npr. s krvjo ali limfo.
- Z vatinarcem ali kompreso (patty) jo za 2 minuti previdno pridržite z enakomernim pritiskom po celotni površini blazinice.
- Pri polaganju pripomočka HEMOPATCH poskušajte preprečiti stik s krvavimi ali vlažnimi kirurškimi instrumenti, gazami ali rokavicami zaradi afinitete kolagena za kri in telesne tekočine.

- Vatiranec oz. kompreso previdno vzemite z blazinice. S previdnim spiranjem lahko laže odstranite vatiranec ali kompreso, ne da bi premaknili pripomoček HEMOPATCH z mesta posega.
- Po doseženi hemostazi ali zapiranju pustite pripomoček HEMOPATCH in situ.
- Če niste dosegли zadovoljive hemostaze, lahko pripomoček HEMOPATCH odstranite brez poškodbe tkiva še 3 minute od prvega stika s tkivom. Pri odstranjevanju blazinice boste previdni. Nato lahko nanesete novo blazinico po zgornjih navodilih.
- Pri uporabi pripomočka HEMOPATCH za zapiranje ali popravilo dure kadarkoli po njegovi postavitvi se lahko blazinica po nanosu odstrani samo po presoju kirurga.

ROK UPORABNOSTI IN HRANJENJE

Shranujte v suhem prostoru pri temperaturi od 2° do 8°C.

Pripomoček HEMOPATCH lahko med rokom uporabnosti vzamete iz hladilnika in ga shranjujete pri sobni temperaturi (največ 25°C) do šest mesecov. Označite datum, ko ste izdelek vzel iz hladilnika (leto/mesec/dan), kar je prikazano na spodnjem simbolu, ki je natisnjen na škatli za shranjevanje. Vrečke pustite v škatli za shranjevanje ali tudi vrečke označite z istim datumom.



YYYY/MM/DD

Po shranjevanju pri sobni temperaturi pripomočka HEMOPATCH ne smete več hraniči v hladilniku.

Ne sterilizirajte ponovno.

Datum izteka roka uporabnosti: glejte zunanjino ovojnino.

Pripomočka ne smete uporabljati po datumu

izteka roka uporabnosti, ki je naveden na nalepki.

Opredelitve simbolov

	Glejte navodilo za uporabo
	Za enkratno uporabo
	Sterilizirano z obsevanjem
	Ni izdelano iz naravne gume (lateksa)
	Izdelka ne uporabite, če je ovojnina poškodovana
	Previdno
	Temperaturna omejitev
	Izdelovalec
	Številka serije
	Datum izteka roka uporabnosti
	Kataloška številka

SELLANTE HEMOSTÁTICO HEMOPATCH. SELLANTE HEMOSTÁTICO DE COLÁGENO REABSORBIBLE

DESCRIPCIÓN

El sellante hemostático HEMOPATCH ("HEMOPATCH") está formado por un parche, suave, fino, plegable y flexible de colágeno derivado de piel bovina, recubierto con NHS-PEG (pentaeritritol polietilenglicol éter tetrasuccinimidil glutarato).

Debido a su estructura flexible, la aplicación de HEMOPATCH en el sitio donde se desea conseguir la hemostasia/sellado se controla fácilmente. La cara no recubierta está marcada con cuadrados azules mediante un colorante biocompatible para diferenciarla de la cara recubierta.

HEMOPATCH está disponible en 3 tamaños:

- HEMOPATCH 27 x 27 mm
- HEMOPATCH 45 x 45 mm
- HEMOPATCH 45 x 90 mm

USO PREVISTO

HEMOPATCH es una parche de colágeno absorbible destinado al sellado y la hemostasia.

INDICACIONES

HEMOPATCH está indicado como dispositivo hemostático y sellante quirúrgico para procedimientos en los que el control de la hemorragia o la fuga de otros líquidos corporales o aire mediante técnicas quirúrgicas convencionales es ineficaz o poco práctico. HEMOPATCH puede utilizarse para cerrar los defectos de la duramadre tras la lesión traumática, escisión, retracción o encogimiento de la duramadre.

MECANISMO DE ACCIÓN

El funcionamiento de HEMOPATCH consiste en la interacción de dos componentes que son capaces de crear una hemostasia rápida y duradera, mediante el sellado de la superficie de la hemorragia.

La cara blanca de HEMOPATCH, que es la que se aplica sobre el tejido, está cubierta con una capa fina de NHS-PEG. El NHS-PEG, cuando entra en contacto con la sangre u otros líquidos corporales, forma un hidrogel que mejora sus propiedades de adherencia y sella la superficie del tejido.

En contacto con la sangre, el colágeno induce la agregación plaquetaria. Las plaquetas se depositan en grandes cantidades sobre la estructura de colágeno, se degranulan y liberan factores de coagulación que, junto con los factores plasmáticos, permiten la formación de fibrina. La estructura de HEMOPATCH proporciona una matriz tridimensional que absorbe fácilmente los líquidos y ofrece un fortalecimiento mecánico adicional del coágulo.

Los estudios preclínicos mostraron reabsorción y sustitución por tejido huésped en un plazo de entre 6 y 8 semanas con escasa reacción tisular. La tasa de reabsorción y sustitución por tejido huésped puede ser mayor, ya que depende de varios factores, como la cantidad de producto aplicado y el lugar de aplicación. Cuando se utiliza para la sustitución de la duramadre, el parche de colágeno de HEMOPATCH sirve como estructura para el crecimiento infiltrante del tejido y será sustituido con el tiempo (de manera excepcional, en un estudio preclínico

este tiempo se extendió hasta pasadas 16 semanas) por tejido nuevamente formado.

CONTRAINDICACIONES

No ejerza una presión excesiva cuando aplique HEMOPATCH sobre el área de sangrado ni lo utilice intravascularmente. No se debe utilizar en pacientes con hipersensibilidad conocida a las proteínas bovinas o al colorante azul brillante (azul FD&C N.º 1 [azul 1]).

ADVERTENCIAS

HEMOPATCH no está diseñado para su uso en caso de sangrado pulsátil, grave.

No se recomienda el uso de HEMOPATCH en presencia de una infección activa.

Cuando se utilice en, alrededor o cerca de forámenes óseos, zonas limitadas por estructuras óseas, médula espinal, el cerebro y/o pares craneales, se debe tener cuidado para evitar aplicar un exceso de producto (los colágenos pueden expandirse al absorber líquido), que podría ocasionar daños a los neurales.

HEMOPATCH no está diseñado ni como sustituto de una técnica quirúrgica meticulosa ni para la aplicación correcta de ligaduras u otros procedimientos convencionales para lograr la hemostasia y el sellado.

PRECAUCIONES

Para un solo uso. No esterilizar de nuevo. La reutilización de dispositivos de un solo uso presenta un riesgo potencial de infección.

No conservar fuera de la bolsa de aluminio. Desechar HEMOPATCH si el envase está dañado.

No aplicar la superficie marcada con los cuadrados azules a la zona de aplicación. No humedecer HEMOPATCH antes de su aplicación.

HEMOPATCH es autoadhesivo y no está diseñado para ser suturado.

No aplicar sobre una lesión o superficie tisular seca. El NHS-PEG solo forma un hidrogel adhesivo cuando está en contacto con líquido procedente de una herida, como sangre o linfa. En ausencia de tales líquidos, se puede utilizar una solución de bicarbonato de sodio¹ (con una concentración de entre 4,2 % y 8,4 %) para humedecer el tejido antes de la aplicación de HEMOPATCH.

No utilizar HEMOPATCH en superficies óseas en las que sea necesario utilizar adhesivos, como el metilmetacrilato y otros adhesivos acrílicos, para pegar una prótesis. Se ha notificado que el colágeno microfibrilar reduce la fuerza de los adhesivos de metilmetacrilato utilizados para pegar prótesis a las superficies óseas.

No se ha establecido el resultado y la seguridad de HEMOPATCH ni en niños ni en mujeres embarazadas y/o en periodo de lactancia.

ACONTECIMIENTOS ADVERSOS

Durante el uso de HEMOPATCH se han identificado los siguientes acontecimientos adversos:

- Formación de seroma
- Reacción inflamatoria.

Estas reacciones son notificadas de manera voluntaria por una población de tamaño impreciso y no siempre es posible calcular con fiabilidad su frecuencia ni establecer una relación causal entre estas y la exposición al dispositivo.

Acontecimiento adverso de agentes a base de colágeno:

Entre los acontecimientos adversos que pueden estar relacionados posible o probablemente con el uso de cualquier tipo de colágeno se incluyen:

¹ el tipo de solución de bicarbonato sódico debe ser apto para uso humano mediante vía parenteral.

- Seroma
- Hematoma
- Potenciación de la infección
- Reacción inflamatoria
- Reacción a cuerpo extraño
- Formación de adherencias
- Reacción alérgica.
- Se deben utilizar guantes e instrumentos secos (por ej., fórceps, tijeras) para manejar HEMOPATCH.
- En situaciones en las que HEMOPATCH se retira de la bolsa anterior para su aplicación, pero se retrasa esta aplicación, es posible utilizarlo en cualquier momento de la intervención, siempre que se mantenga seco y estéril.

INTERACCIONES

Los agentes antisépticos que liberan cloro así como los taninos y cársticos no deben utilizarse en combinación con colágeno en la zona de aplicación.

PREPARACIÓN

HEMOPATCH se distribuye en envases estériles listo para su uso y se debe manipular adecuadamente. Utilizar solo los envases intactos. Para un solo uso; no reesterilizar.

Enfermero circulante:

- Abra el envase externo no estéril (bolsa de aluminio) y,
- presente el envase blíster interior estéril al instrumentista.

Instrumentista:

- Coloque el envase interior estéril en el campo estéril, utilizando una técnica aseptica. Tras retirarlo de la bolsa exterior, HEMOPATCH se puede utilizar durante toda la intervención siempre que se mantenga seco y estéril.
- Abra el envase interior estéril y presente el producto al cirujano.
- HEMOPATCH debe mantenerse seco antes de su aplicación. No lo emape en solución antes de su aplicación (por ej., solución salina fisiológica, agentes antisépticos).

ADMINISTRACIÓN

- **No aplicar por vía intravascular.**
- Seleccione el tamaño adecuado del parche de modo que se solape con los márgenes de la superficie sangrante o el tejido lesionado en, aproximadamente, 1 cm. El parche se puede cortar hasta conseguir el tamaño y la forma deseados.
- Se deben utilizar guantes e instrumentos quirúrgicos secos (fórceps, tijeras) para manejar, cortar y aplicar HEMOPATCH.
- Para las superficies sangrantes o lesiones tisulares de mayor tamaño se pueden utilizar varios parches. Si utiliza varios parches, asegúrese de que los parches se solapan 1 cm en las zonas en las que entran en contacto.

Número máximo de parches que se deben utilizar

Tamaño de HEMOPATCH	Adultos	Niños (≥ 10 kg)
45 x 90 mm	7	1
45 x 45 mm	14	2
27 x 27 mm	28	4

Método de aplicación

- Aplique la superficie blanca sin marcas del HEMOPATCH seco sobre la superficie sanguinosa o húmeda de la herida o la

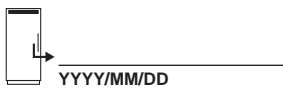
lesión tisular. En los estudios preclínicos, se ha observado una mejoría de la adherencia cuando HEMOPATCH está en contacto directo con líquido procedente de una herida, como sangre o linfa.

- Utilice una gasa o una compresa seca para ejercer una presión suave y uniforme sobre toda la superficie del parche durante 2 minutos.
- Al aplicar HEMOPATCH, minimice el contacto con instrumentos quirúrgicos, gasas o guantes con sangre o humedad debido a la afinidad del colágeno por la sangre y los líquidos corporales.
- Retire cuidadosamente la gasa o compresa utilizada para sujetar el parche. Una suave irrigación puede servir también de ayuda en esta maniobra para no desplazar el HEMOPATCH de la zona de la operación.
- No retire el HEMOPATCH del sitio de aplicación tras conseguir la hemostasia o el sellado.
- Si no se ha logrado correctamente la hemostasia, se puede retirar el HEMOPATCH hasta 3 minutos después del contacto inicial con el tejido y sin producir daño tisular. Tenga cuidado al retirar el parche. A continuación, se puede volver a aplicar un nuevo parche siguiendo los pasos descritos anteriormente.
- Si utiliza HEMOPATCH para el sellado o la reparación de la duramadre, la retirada del parche, en cualquier momento después de la aplicación, solo se puede realizar según el criterio del cirujano.

PERIODO DE VALIDEZ Y CONSERVACIÓN

Conservar en un lugar seco entre 2° y 8°C. Puede sacar el producto de la nevera y conservarlo a temperatura ambiente (máximo 25°C) durante un máximo de seis meses sin exceder su periodo de validez. Anote la fecha en la que se saca el producto del refrigerador (año/mes/día) del modo indicado en el símbolo siguiente, que aparece impreso en el

envase de cartón. Mantenga las bolsas dentro del envase de cartón o marque también la misma fecha en las bolsas.



Después de conservarlo a temperatura ambiente, HEMOPATCH no se debe volver a refrigerar.

No reesterilizar.

Fecha de caducidad: ver la fecha impresa en el envase exterior.

No utilizar después de la fecha de caducidad que aparece en la etiqueta.

Definición de los símbolos

Consultar las instrucciones de uso

No reutilizar

Esterilizado por radiación

No contiene látex de caucho natural

No utilizar si el envase está dañado

Precaución

Límite de temperatura

Fabricante

Código de lote

Fecha de caducidad

Número de catálogo

HEMOPATCH FÖRSEGLANDE HEMOSTAS RESORBERBAR KOLLAGENBASERAD FÖRSEGLANDE HEMOSTAS

BESKRIVNING

HEMOPATCH förseglande hemostas ("HEMOPATCH") består av en mjuk, tunn, böjlig, flexibel platta av kollagen från bovin dermis, täckt med NHS-PEG (pentaerytritol polyetylenglykoleter tetra-succinimidyl glutarat).

På grund av dess flexibla struktur går det lätt att kontrollera appliceringen av HEMOPATCH på det ställe där hemostas/förseglings önskas. För differentiering är den icke täckta sidan markerad med blå kvadrater av ett biokompatibelt färgämne.

HEMOPATCH finns i följande tre storlekar:

- HEMOPATCH 27 x 27 mm
- HEMOPATCH 45 x 45 mm
- HEMOPATCH 45 x 90 mm

AVSEDD ANVÄNDNING

HEMOPATCH är en resorberbar kollagenplatta avsedd för förseglning och hemostas.

INDIKATION

HEMOPATCH är indicerat som ett hjälpmittel för hemostas och kirurgisk förseglings vid ingrepp vid vilka kontroll av blödning eller läckage av andra kroppsvätskor eller luft där sedanliga kirurgiska tekniker är antingen ineffektiva eller opraktiska. HEMOPATCH kan användas för att försluta duradefekter efter traumatisk skada, excision, retraktion eller krympning av dura mater.

VERKNINGSMEKANISM

HEMOPATCH:s funktion kräver interaktion mellan två komponenter som kan skapa en snabb och bestående hemostas genom att förseglar den blödande ytan.

Den vita sidan av HEMOPATCH som ska vara vänt mot vävnadsytan är täckt med ett tunt lager NHS-PEG. När NHS-PEG kommer i kontakt med blod eller andra kroppsvätskor bildas ett hydrogel som förbättrar dess vidhäftande egenskaper och förseglar vävnadsytan.

I kontakt med blod inducerar kollagen aggregationen av blodplättar. Blodplättarna deponeras i stort antal på kollagenytan, degranuleras och frisätter koagulationsfaktorer som tillsammans med plasmafaktorer möjliggör fibrinbildning. Strukturen på HEMOPATCH ger en tredimensionell matris som lätt absorberar vätskor, och ger ytterligare mekanisk förstärkning av koaglet.

Prekliniska studier har visat resorption och ersättning med värvävnad på 6 – 8 veckor med liten vävnadsreaktion. Resorptionshastigheten och ersättandet med värvävnad kan ta längre tid eftersom den beror på flera faktorer, inklusive mängden produkt som lämnas kvar på plats och användningsstället. När den används som ersättning för dura fungerar kollagendynan på HEMOPATCH som en ram för vävnadsinväxt och ersätts med tiden (i en preklinisk studie var tiden ibland över 16 veckor) av nybildad vävnad.

KONTRAINDIKATIONER

Applicera inte HEMOPATCH i blodkärl, och använd den inte intravaskulärt.

Produkten får inte användas på patienter med känd överkänslighet mot bovina proteiner eller klarblå färg; Brilliant Blå (E133).

VARNINGAR

HEMOPATCH är inte avsedd för användning vid pulserande, kraftiga blödningar.

Användning av HEMOPATCH rekommenderas inte vid förekomst av en pågående infektion.

Vid användning i, runt eller nära foramina i ben, benytor, ryggmärg, hjärnan och/eller kranialnerverna måste man vara försiktig och undvika att packa produkten för hårt (kollagener kan expandera vid absorption av vätska) och därmed skapa risk för nervskador.

HEMOPATCH är inte avsedd att ersätta noggrann kirurgisk teknik och korrekt applicering av ligaturer eller andra konventionella procedurer för hemostas och förseglings.

FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER

Endast för engångsbruk. Får inte omsteriliseras. Återanvändning av utrustning av engångstyp utgör en potential infektionsrisk.

Får ej förvaras utan aluminiumpåsen.

Kassera HEMOPATCH om förpackningen är skadad.

Applicera inte den yta som är markerad med blå kvadrater mot appliceringsstället. Blöt inte HEMOPATCH före appliceringen.

HEMOPATCH är självhäftande och inte avsedd att sutureras.

Applicera inte på torr vävnadsyta eller lesion. NHS-PEG bildar endast ett vidhäftande

hydrogel vid kontakt med särvätska som blod eller lymfvätska. Vid avsaknad av sådana särvätskor kan natriumbikarbonatlösning¹ (koncentration mellan 4,2 % och 8,4 %) användas för att fukta vävnaden innan HEMOPATCH appliceras.

Använd inte HEMOPATCH på benytor när adhesiva material, till exempel metylmetakrylat eller andra akrylbaserade adhesiva material, krävs för att fästa ett implantat. Mikrofibrillär kolagen har rapporterats minska styrkan i adhesiva metylmetakrylat-material som används för att fästa implantat till benytor.

Säkerhet och effektivitet har inte fastställts för användning av HEMOPATCH hos barn, gravida och/eller ammande kvinnor.

BIVERKNINGAR

Följande biverkningar har identifierats under användning av HEMOPATCH:

- serombildning
- inflammatorisk reaktion.

Dessa reaktioner har rapporterats frivilligt från en population vars storlek är okänd och det är inte alltid möjligt att göra en tillförlitlig uppskattnings av frekvensen eller fastställa ett orsakssamband med exponeringen för produkten.

Biverkningar av kollagenbaserade medel:

Biverkningar som möjliga eller troligen är relaterade till användningen av kollagener omfattar:

- serom
- hematom
- potentiering av infektion
- inflammatorisk reaktion
- främmande kropp-reaktion

¹ graden av natriumbikarbonatlösning som är lämplig för parenteral användning hos mänsklor.

- sammanväxning
- allergisk reaktion.

LÄKEMEDELSINTERAKTIONER

Klorfrisättande antiseptiska medel samt tanniner och frätande ämnen ska inte användas i kombination med kolagen på appliceringsstället.

BEREDNING

HEMOPATCH levereras bruksfördig i steril förpackning och måste hanteras i enlighet med detta. Använd endast oskadad förpackning. Endast för engångs bruk, får ej omsteriliseras.

Cirkulerande sköterska:

- Öppna den yttre, sterila förpackningen (aluminumpåsen),
- lämna över den irre, sterila blisterförpackningen till assisterande operationsjuksköterska.

Assisterande operationssjuksköterska:

- Flytta den irre, sterila förpackningen till det sterila området med aseptisk teknik. När den tagits ut ur ytterpåsen kan HEMOPATCH användas under hela operationen, förutsatt att den hålls torr och steril.
- Öppna den irre, sterila påsen och lämna över produkten till kirurgen.
- HEMOPATCH ska hållas torr före applicering. Blötlägg den inte i lösning före applicering (t.ex. fysiologisk koksaltlösning, antiseptiska medel).
- Torra handskar och instrument (t.ex. pincett, sax) ska användas för att hantera HEMOPATCH.
- I situationer där HEMOPATCH har tagits ut ur innerpåsen för applicering, men

appliceringen blir försenad, kan den användas under hela operationen förutsatt att den hålls torr och steril.

ADMINISTRERING

- **Applicera ej intravaskulärt.**
- Välj lämplig storlek på plattan så att den överlappar kanterna på det blödande området eller vävnadslesionen med cirka 1 cm. Plattan kan klippas till önskad storlek och form.
- Torra handskar och kirurgiska instrument (pincett, sax) ska användas för att hantera, klippa till och applicera HEMOPATCH.
- Flera plattor kan användas vid stora blödande ytor eller vävnadslesioner. Om flera plattor används måste det vara 1 cm överlappning där plattorna kommer i kontakt med varandra.

Maximalt antal plattor som kan användas

HEMOPATCH-storlek	Vuxna	Barn (≥10 kg)
45 x 90 mm	7	1
45 x 45 mm	14	2
27 x 27 mm	28	4

Appliceringsmetod

- Applicera den torra HEMOPATCH med den omarkerade vita ytan mot det blödande eller fuktiga området av såret eller vävnadslesionen. Förbättrad vidhäftning har observerats i prekliniska studier när HEMOPATCH är i direktkontakt med sårvätska som exempelvis blod eller lymfvätska.
- Använd en torr kompress eller tork och håll den på plats med ett lätt, jämnt tryck över

- hela plattans yta i 2 minuter.
- Minimera kontakten med blodiga eller fuktiga operationsinstrument, kompresser eller handskar under appliceringen av HEMOPATCH på grund av kollagenets reaktion på blod och kroppsvätskor.
 - Ta försiktigt bort kompressen eller torken från plattan. Försiktig spolning kan också göra det lättare att avlägsna kompressen eller torken utan att rubba HEMOPATCH från operationsstället.
 - Lämna kvar HEMOPATCH på plats efter att hemostas eller försegling har uppnåtts.
 - Om tillfredsställande hemostas inte har uppnåtts kan HEMOPATCH tas bort, utan att skada vävnaden, upp till 3 minuter från tidpunkten för första kontakt med vävnaden. Var försiktig när plattan avlägsnas. En ny platta kan därefter appliceras enligt ovanstående steg.
 - När HEMOPATCH används för försegling eller durareparation kan avlägsnande av plattan, när som helst efter appliceringen, endast ske enligt kirurgens godtycke.

HÅLLBARHET OCH FÖRVARING

Förvaras torrt vid 2° till 8°C.
Produkten kan tas ut ur kylskåpet och förvaras i rumstemperatur (högst 25°C) i upp till sex månader inom angivnen hållbarhetstid. Ange det datum produkten tas ut ur kylskåpet (år/månad/dag) på det sätt som visas på symbolen nedan, som finns tryckt på kartongen. Låt påsar vara kvar i kartongen eller ange samma datum även på påsarna.



Efter förvaring i rumstemperatur får HEMOPATCH inte placeras i kylskåp igen.
Får ej omsteriliseras

Utgångsdatum: Se tryckt datum på den yttre förpackningen.

Använd inte efter utgångsdatumet som står tryckt på etiketten.

Förklaring av symboler

	Läs användarinstruktionerna
	Får ej återanvändas
	Steriliseras genom strålning
	Innehåller inte naturgummi (latex)
	Använd inte om förpackningen är skadad
	Obs!
	Temperaturgräns
	Tillverkare
	Batchkod
	Utgångsdatum
	Katalognummer

HEMOPATCH SIZDIRMAZ HEMOSTAT REZORBE OLABİLEN KOLAJEN BAZLI SIZDIRMAZ HEMOSTAT

TANIM

HEMOPATCH Sızdırmaz Hemostat ("HEMOPATCH"); siğir derisinden elde edilen ve NHS-PEG (pentaeritritol polietilen glikol eter tetra-süksinimidil glutarat) ile kaplanmış, yumuşak, ince, katlanabilir, esnek kolajen bir tampondan oluşur.

Esnek yapısı sayesinde kanamanın durdurulmasının / sızdırmazlığını sağlanmasının istediği bölgeye HEMOPATCH uygulanması kolayca kontrol edilmektedir. Farklılık sağlama amacıyla, kapılı olmayan taraf biyoyumlu renklenendirici kullanan mavi karelerle işaretlidir.

HEMOPATCH, aşağıdakiler 3 boyutta sunulmaktadır:

- HEMOPATCH 27 x 27 mm
- HEMOPATCH 45 x 45 mm
- HEMOPATCH 45 x 90 mm

KULLANIM AMACI

HEMOPATCH, sızdırmazlığın sağlanması ve kanamanın durdurulması için tasarlanmış, absorbe edilebilir kolajen tamponudur.

ENDİKASYONLARI

HEMOPATCH, kanama ya da diğer vücut sıvılarının veya hava sızıntısının alışlagelmiş cerrahi tekniklerle kontrolünün ya etkisiz ya da etverisiz olduğu durumlardaki prosedürler için hemostatik bir cihaz ve cerrahi doku yapıştırıcı olarak endikedir. HEMOPATCH, travmatik yaralanma, kesip çıkarma, geri çekme veya dura materin bütünesini takip eden dural hasarların kapatılmasında kullanılabilir.

ETKİ MEKANİZMASI

HEMOPATCH'in performansı, kanamalı yüzeyi sızdırmaz hale getirerek kanamanın hızlı ve kalıcı bir şekilde durdurulmasını sağlayan iki bileşenin etkileşimini kapsar.

HEMOPATCH'in beyaz renkli olan ve dokuya bakan taraflı ince bir NHS-PEG katmanıyla kaplıdır. NHS-PEG, kanla veya diğer vücut sıvılarıyla temas geçtiğinde, yapışma özelliğini geliştiren ve doku yüzeyini sızdırmaz hale getiren bir hidrojel oluşturur.

Kanla temasla geçen kolajen, trombosit kümelenmesine neden olur. Çok sayıda trombosit kolajen yapı üzerinde birikip degranül olur ve plazma faktörleriyle birlikte fibrin oluşumunu sağlayan koagülasyon faktörlerini serbest bırakırlar. HEMOPATCH yapısı, sıvıları kolaya emen üç boyutlu bir matriks sağlar ve pıhtının fazladan mekanik olarak güçlendirilmesine olanak tanır.

Klinik öncesi çalışmalar 6 – 8 haftada uygulandığı doku ile rezorpsiyon ve replasmanın gerçekleştiğini ve çok az doku reaksiyonu olduğunu göstermiştir. Uygulandığı dokudaki rezorpsiyon ve replasman hızı uygulanan ürün miktarı ve uygulama bölgesi gibi çeşitli faktörlere bağlı olduğundan, 6-8 haftadan daha da uzun olabilir. Dura dokusu değişiminde kullanıldığından, HEMOPATCH'in kolajen tamponu doku içe doğru büyündüğünde bir iskele görevi görür ve yeni oluşan doku ile zamanla yer değiştirir (bir preklinik çalışmada bu süre bazen 16 haftadan uzun sürmüştür).

KONTRENDİKASYONLARI

HEMOPATCH'i kan damarlarının içine

bastırmayın veya intravasküler olarak kullanmayın.

Cihaz, siğir proteinlerine veya parlak mavı boyaya (FD&C Mavi No. 1 (Mavi 1)) karşı aşırı duyarlı olduğu bilinen hastalarda kullanılmamalıdır.

UYARILAR

HEMOPATCH, pulsatil, şiddetli kanamalarda kullanılmak üzere tasarlanmamıştır.

Aktif bir enfeksiyon varlığında HEMOPATCH'in kullanımı önerilmez.

Kemikteki foramenlerin, kemaksi bölgelerin, omurilik, beyin ve/veya kranial sinirlerin içinde, etrafında veya yakınında kullanıldığından, sinir hasarı yaratılan aşın takviyeden kaçınmak için dikkat edilmelidir (kolajenler sıvı rezorbsiyonunu takiben genişleyebilir).

HEMOPATCH, titiz bir cerrahi teknigin ve kanamayı durdurmak ve sızdırmaz hale getirmek için uygun ligatürün veya diğer alışlagelmiş yöntemlerin yerine geçmek üzere tasarlanmamıştır.

ÖNLEMLER

Sadece tek kullanımlıktır. Yeniden sterilize etmeyin. Tek kullanımlık cihazların tekrar kullanılması, enfeksiyon riskinin artmasına neden olabilir.

Alüminyum poşeti olmadan saklamayın.

Ambalaj hasarlıysa HEMOPATCH'i atın.

Mavi karelerle işaretli yüzeyi uygulama bölgесine uygulamayın. HEMOPATCH'i uygulamadan önce ıslatmayın.

HEMOPATCH kendinden yapışkanlıdır ve dikilmek üzere tasarlanmamıştır.

Kuru doku yüzeyine veya lezyonuna uygulamayın. NHS-PEG yalnızca kan veya lenf gibi yara sıvıları ile temas ettiğinde

yapışkan bir hidrojel oluşturur. Yara sıvısı yoksa, HEMOPATCH uygulanmadan önce dokunun nemlendirilmesi için sodyum bikarbonat çözeltisi¹ (%4,2-8,4 arasındaki konsantrasyonda) kullanılabilir.

Bir prostetik cihaz uygulamak için metilmetakrilat veya diğer akrilik yapıştırıcılar gibi yapıştırıcıların kullanılmasını gerektiren durumlarda HEMOPATCH'i kemik yüzeylerinde kullanmayın. Mikrofibril kolajen, kemik yüzeylerine prostetik cihaz takmak üzere kullanılan metilmetakrilat yapıştırıcıların kuvvetini azalttığı bildirilmiştir. HEMOPATCH'in güvenililik ve etkililiği çocuklarda, hamile ve/veya emziren kadınlarda belirlenmemiştir.

ADVERS OLAYLAR

HEMOPATCH'ın kullanılması esnasında aşağıdaki advers olaylar tanımlanmıştır:

- Seroma oluşumu
- Enflamatuar reaksiyon.

Bu reaksiyonlar sayısı belli olmayan ve gönüllü bir popülasyon üzerinden raporlanmıştır olup sıklığının güvenli bir şekilde tahmin edilmesi ve ürün ile ilişkiliendirilmesi her zaman mümkün değildir.

Kolajen Bazlı Ajanlara ait Advers Olaylar:

Büyük olasılıkla kolajenlerin kullanılmasına bağlı olabilen advers olaylar aşağıdakileri içерir:

- Seroma
- Hematom
- Enfeksiyon potansiyeli
- Enflamatuar reaksiyon
- Yabancı cisim reaksiyonu
- Yapışıklık oluşması

¹ sodyum bikarbonat çözeltisinin düzeyi parenteral insan kullanımına uygun olmalıdır.

- Alerjik reaksiyon.

ILAÇ ETKİLEŞİMLERİ

Klor salan antiseptik maddeler ve aynı zamanda tanenler ve aşındırıcılar, uygulama bölgésine, kolajenle kombinasyon halinde kullanılmamalıdır.

HAZIRLIK

HEMOPATCH, steril ambalajlarda kullanılmış hazır halde gelir ve uygun şekilde kullanılmalıdır. Sadece hasar görmemiş ambalajları kullanın. Sadece tek kullanımlıktır; tekrar sterilize etmeyin.

Dolaşan Hemşire (sirküle):

- Dıştaki steril olmayan ambalajı (alüminyum poşet) açın ve
- İçteki steril blister paketi perioperatif hemşireye verin.

Steril Hemşire:

- Aseptik teknigi kullanarak içteki steril ambalajı steril alana koyun. HEMOPATCH, dış poşetinden ayrıldıktan sonra, kuru ve steril kalması koşuluyla cerrahi operasyon boyunca kullanılabilir.
- İçteki steril poşeti açın ve cihazı cerraha verin.
- HEMOPATCH, uygulama öncesi kuru halde tutulmalıdır. Uygulama öncesi çözeltide (örn. fizyolojik salin çözeltisi, antiseptik maddeler) bekletmeyein.
- HEMOPATCH'i kullanmak için kuru eldivenler ve aletler (örn. pensler, makaslar) kullanılmalıdır.
- HEMOPATCH, uygulama için iç poşetten ayrıldığı ancak uygulamanın geciktiği durumlarda, kuru ve steril kalması koşuluyla cerrahi operasyon boyunca kullanılabilir.

UYGULAMA

- **İntravasküler olarak uygulamayın.**
- Uygun boyutta tampon seçin, öyle ki cihazın kenarları çeveçevre kanayan yüzeyin veya doku lezyonunun yaklaşık 1 cm fazlasını kapsasin. Tampon, istenen boyut ve şekilde kesilebilir.
- HEMOPATCH'i kullanmak, kesmek ve uygulamak için kuru eldivenler ve ameliyat aletleri (pensler, makaslar) kullanılmalıdır.
- Dahabiyük kanama yüzeyleri veya doku lezyonları için birden çok tampon kullanılabilir. Birden çok tampon kullanırken, tamponların birbirine temas ettiği yüzeyin 1 cm fazla alan kapsadığından emin olun.

Kullanılacak maksimum yama adedi

HEMOPATCH boyutu	Yetişkinler	Çocuklar (≥ 10 kg)
45 x 90 mm	7	1
45 x 45 mm	14	2
27 x 27 mm	28	4

Uygulama Yöntemi

- HEMOPATCH'i kuru halde, işaretsiz beyaz yüzeyi yaranın veya doku lezyonunun kanayan ya da nemli yüzeyine gelecek şekilde uygulayın. HEMOPATCH'in kan veya lenfatikler gibi yara sıvıları ile doğrudan temas ettiği klinik öncesi çalışmalarla aderansta iyileşme gözlenmiştir.
- Kuru bir sargı bezi veya pansuman bezi kullanın ve tüm tampon yüzeyi üzerine 2 dakika boyunca hafif ve homojen basınç uygulayarak basılı tutun.

- HEMOPATCH uygularken, kolajenin kana ve vücut sıvularına bağlanma yatkınlığı nedeniyle kanlı veya nemli ameliyat aletleriyle, sargı bezleriyle veya eldivenlerle teması en azı indirin.
- Sargı bezini veya pansuman bezini tampondan hafifçe kaldırın. Yavaş irigasyon da, HEMOPATCH'i cerrahi bölgeden çıkarmadan sargı bezinin veya pansuman bezinin çıkarılmasına yardım eder.
- Kanama durdurulduktan veya sizdirmazlık sağlandıktan sonra, HEMOPATCH'i olduğu yerde bırakın.
- Kanama başarıyla durdurulamamışsa, HEMOPATCH, doku hasarı olmadan ilk doku temasından sonra 3 dakika içerisinde çıkarılabilir. Tamponu çıkarırken dikkat edin. Daha sonra yukarıdaki adımlara göre yeni bir tampon yeniden uygulanabilir.
- HEMOPATCH, sizdirmazlık veya dura onarımı için kullanıldığında, tamponun uygulamadan sonra herhangi bir anda çıkarılması yalnızca cerrahın inisiyatifinde gerçekleştirilebilir.

RAF ÖMRÜ VE SAKLAMA

Kuru bir yerde 2° ila 8°C arasında saklayın. Ürünü buzdolabından çıkarılabilir ve belirtilen raf ömrü dahilinde altı aya kadar oda sıcaklığında (maksimum 25°C'de) saklayabilirsiniz. Kutusu üzerinde basılı olan ve aşağıda yer alan sembolde gösterildiği gibi, ürünün buzdolabından alındığı tarihi (yıl/ay/gün) işaretleyin. Poşetleri kutusunda bırakın veya aynı tarihi poşetlerin üzerinde de işaretleyin.



HEMOPATCH oda sıcaklığında saklandiktan sonra tekrar buzdolabına konulmamalıdır.

Yeniden sterilize etmeyin.

Son kullanma tarihi: Dış ambalaj üzerindeki basılı bilgilere bakın.

Ambalaj üzerinde basılı olan son kullanma tarihinden sonra kullanmayın.

Sembollerin Tanımı

	Kullanım talimatlarına bakın
	Tek kullanılmaktır
	Gama radyasyonla sterilize edilmiştir
	Doğal kauçuk lateks içermez
	Paket hasar gördüğse kullanmayın
	Dikkat
	Sıcaklık limiti
	Üretici
	Lot no
	Son kullanma tarihi
	Katalog no.



Hemopatch

Sealing Hemostat



Baxter Healthcare SA
8010 Zurich, Switzerland

2018/12/12 BE-30-03-130

Baxter and Hemopatch are registered trademarks of Baxter International Inc.



Baxter