

# INTRAMESH® T1

## NON RESORBABLE PARIETAL REINFORCEMENT IMPLANT (INTRAPERITONEAL)

en	<u>Instructions for use</u>	page	2
fr	<u>Notices d'instructions</u>	page	3
de	<u>Gebrauchsanweisung</u>	Seite	4
it	<u>Istruzioni per l'uso</u>	Pagina	5
es	<u>Instrucciones de uso</u>	Pagina	6
pt	<u>Nota de instruções</u>	Pagina	7
ελ	<u>Οδηγίες χρήσης</u>	σελίδα	8
bg	<u>Инструкции за употреба</u>	страни	9
da	<u>Brugsvejledning</u>	Side	10
fi	<u>Käyttöohjeet</u>	Sivu	11
hu	<u>Felhasználási útmutató</u>	Pagina	12
nl	<u>Gebruiksinstructies</u>	Pagina	13
pl	<u>Instrukcja użycia</u>	Strona	14
ro	<u>Instructiuni de Utilizare</u>	Pagină	15
sk	<u>Návod k použití</u>	Strana	16
cs	<u>Pokyny k použití</u>	Strana	17
tu	<u>Kullanım Kilavuzu</u>	Sayfa	18



**COUSIN BIOTECH**  
8, rue de l'Abbé Bonpain  
59117 Wervicq-Sud – France  
Tél. : +33 (0) 3 20 14 40 00  
Fax : +33 (0) 3 20 14 40 13



[www.cousin-biotech.com](http://www.cousin-biotech.com)

Made in France

Date de marquage CE : Janvier 2002



NOT009\_171130  
Version du 30/11/2017

This release is the last update of the instructions of use and replace the previous edition

**IMPLANT INTRAMESH® T1**  
**NON RESORBABLE PARIETAL REINFORCEMENT IMPLANT**  
**SINGLE USE STERILE PRODUCT**

**DESCRIPTION**

INTRAMESH® T1 implants are parietal reinforcement implants.

**IMPLANTED MATERIALS**

Polypropylene and ePTFE for anti-adherent side (See on the package).

Biocompatible ink with dimethyl siloxane (See on the package).

**Origin neither human nor animal – Non resorbable.**

**INDICATIONS**

Repair and parietal reinforcement of umbilical and ventral hernias.

**PERFORMANCE**

These products can be used in laparoscopic surgery or open surgery. INTRAMESH® T1 products have a no-adhesive side, which is designed to reduce visceral adherences during intra peritoneal use or extra peritoneal use in the presence of a peritoneal defect. Marking in black ink, composed of a cross and dots is on the non-adhesive side. Meshes are biocompatible and non resorbable. They have the advantage of having a shape memory, a great flexibility and allow an optimum and rapid integration and colonisation.

**CONTRAINDICATIONS**

Do not use in the following cases:

- Allergy to any of the components
- Infected site
- Pregnancy
- Growing children
- Anticoagulant therapy

**UNDESIRABLE SIDE EFFECTS**

Like any implantable medical device, this implant is susceptible to generate possible undesirable side effects:

- Discomfort
- Infection
- Recurrence
- Adhesions

**USAGE PRECAUTIONS**

INTRAMESH® T1 implants are delivered sterile. Before any use, inspect the integrity of packaging and device (of which blister / pelables sachets). Do not use in the event of deterioration of the device and/or the packaging. Do not use if the device is out of date.

COUSIN BIOTECH does not offer any guarantee or recommendation as far as the use of a particular type of means of fixation is concerned.

This device must be implanted only by a qualified surgeon trained to the use of the product (knowledge of anatomy and visceral surgery).

As indicated on the product labelling, the implant, is designed for single use. It should in no event be reused and/or resterilized (potential risks include but are not limited to: loss of products sterility, risk of infection, loss of effectiveness, recurrence).

**IMPORTANT: DO NOT REUSE - DO NOT RESTERILIZE**

Do not cut out the mesh and suture it at least 1cm of the edge. The trocar to be used must be chosen according to the size of the implant to be used. This is to allow passage without excessive force. Always roll the implant with the ePTFE side inside for the passage in the trocar. For use in keyhole surgery, we recommend the use of non-notchedatraumatic forceps.

**STORAGE**

To be stored in a dry place away from sunlight and at room temperature in its original packaging.

**IMPORTANT**

For more information about the use of this product, please contact your COUSIN BIOTECH representative or distributor

**IMPLANT INTRAMESH® T1**  
**IMPLANT DE RENFORCEMENT PARIETAL NON RESORBABLE**  
**PRODUIT STERILE A USAGE UNIQUE**

**DESCRIPTION**

Les implants INTRAMESH® T1 sont des implants de renforcement pariétaux.

**MATERIAUX IMPLANTES :**

Polypropylène et ePTFE pour la face anti-adhérente (voir sur l'emballage)

Encre biocompatible à base de diméthyle siloxane (voir sur l'emballage)

**Origine ni humaine, ni animale – Non résorbable.**

**INDICATIONS**

Réparation et renforcement pariétal des hernies ombilicales et des éventrations.

**PERFORMANCES**

Les implants sont particulièrement adaptés à la chirurgie coelioscopique, mais peuvent être aussi utilisées en chirurgie traditionnelle. Les produits INTRAMESH® T1 possèdent une face anti-adhérente destinée à limiter les adhérances aux viscères lors d'une utilisation intra-péritonéale ou extra-péritonéale avec brèche péritonéale. Le marquage à l'encre noire, composé d'une croix et de pointillés se trouve sur la face anti-adhérente. Les implants, sont biocompatibles et non résorbables. Elles ont l'avantage d'avoir une mémoire de forme, d'avoir une très bonne souplesse et de permettre une intégration et une colonisation optimum et rapide.

**CONTRE-INDICATIONS**

Ne pas planter dans les cas suivants

- Allergie à l'un des composants
- Site infecté
- Femme enceinte
- Enfant en croissance
- Traitement anti-coagulant

**EFFETS SECONDAIRES INDESIRABLES**

Comme tout dispositif médical implantable, cet implant est susceptible d'entraîner des effets secondaires indésirables tels que:

- Récidive
- Infection
- Gêne
- Adhérances

**PRECAUTIONS D'EMPLOI**

Les implants INTRAMESH® T1 sont livrées stériles (stérilisation à l'oxyde d'éthylène).

Avant toute utilisation, vérifier l'intégrité du dispositif et de l'emballage (dont les blisters ou sachets pelables). Ne pas utiliser en cas de détérioration du dispositif et/ou de l'emballage.

Ne pas utiliser si le dispositif est périme.

COUSIN BIOTECH ne présente aucune garantie ni recommandation en ce qui concerne l'emploi d'une marque particulière de dispositifs de fixation.

Ce dispositif doit être implanté **exclusivement** par un chirurgien qualifié et formé à l'utilisation du produit (connaissance de l'anatomie et de la chirurgie viscérale)

Conformément à l'étiquetage de ce produit, l'implant est à usage unique. Il ne doit en aucun cas être réutilisé et/ou restérilisé (risques potentiels incluent mais ne se limitent pas à: perte de stérilité du produit, risque d'infection, perte d'efficacité du produit, récidive).

**IMPORTANT: NE PAS REUTILISER - NE PAS RESTERILISER**

Ne pas découper l'implant et le suturer à au moins 1cm du bord. Le trocart utilisé doit être choisi en fonction de la taille de l'implant utilisé, ceci pour permettre un passage sans contrainte excessive. Toujours rouler l'implant avec la face ePTFE à l'intérieur pour le passage dans le trocart. Pour une utilisation en coelioscopie, nous recommandons d'utiliser des pinces à traumatiques non crantés.

**PRECAUTIONS DE STOCKAGE DE LA PROTHESE**

Conserver dans un endroit sec, à l'abri de la lumière du soleil et à température ambiante dans son emballage d'origine.

**IMPORTANT:**

Pour toute information complémentaire relative à l'utilisation de ce produit, veuillez prendre contact avec votre représentant ou votre distributeur COUSIN BIOTECH

**IMPLANT INTRAMESH® T1**  
**NICHT RESORBIERBARES PARIETALES VERSTÄRKUNGIMPLANTAT**  
STERILES EINWEGPRODUKT

**BESCHREIBUNG**

Die INTRAMESH® T1 Implantate dienen zur parietalen Verstärkung.

**MATERIALEN**

Polypropylen oder ePTFE für die nicht haftende Seite (siehe Verpackung)

Bioverträgliche Tinte auf Dimethylsiloxan-Basis (siehe Verpackung)

**Kein tierischer, kein menschlicher Ursprung - Nicht resorbierbar.**

**ANWENDUNGSBEREICHE**

Wiederherstellung und Verstärkung von Nabelhernien und Eventrationen.

**WIRKUNGSWEISE**

Die Implantate sind besonders für die laparoskopische Chirurgie geeignet, können aber auch bei der herkömmlichen Chirurgie verwendet werden. INTRAMESH®T1 besitzen eine nicht haftende Seite, um bei intraperitonealem oder extraperitonealem Einsatz mit peritonealem Bruch ein Haften an den Eingeweiden zu vermeiden oder einzuschränken. Die Kennzeichnung mit schwarzer Tinte, die aus einem Kreuz und Punktierungen besteht, befindet sich auf der nicht haftenden Seite. Sie weisen vorteilhaftes Formgedächtnis, besonders große Geschmeidigkeit auf und erlauben eine optimale und rasche Integration und Kolonisierung.

**kontrAindikationen**

In den folgenden Fällen nicht verwenden:

- Allergie gegen einen seiner Bestandteile
- Infizierte Lage
- bei Schwangeren
- Kinder während des Wachstums
- Gerinnungshemmende Behandlung

**UNERWÜNSCHTE NEBENWIRKUNGEN**

Wie jede implantierbare medizinische Vorrichtung, kann auch dieses Implantat unerwünschte Nebenwirkungen auslösen, wie zum Beispiel:

- Missbehagen
- Infektion
- Rückfall
- Verwachsungen

**VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DEN GEBRAUCH**

Die INTRAMESH® T1-Implantate werden in sterilem Zustand geliefert. Vor dem Gebrauch sicherstellen, dass die Verpackung und das Implantat unversehrt sind (in Blasenpack oder Abziehbeuteln). Bei offensichtlichen Beschädigungen an dem Implantat oder der Verpackung, nicht verwenden. Nicht nach Ablaufen des Verfallsdatums verwenden.

COUSIN BIOTECH gibt keine Garantie oder Empfehlung für den Gebrauch einer bestimmten Marke für die Befestigungsvorrichtungen.

Diese Vorrichtung darf **nur** von einem qualifizierten und im Gebrauch des Produkts erfahrenen Chirurgen (Kenntnis der Anatomie und der Viszeralchirurgie) verwendet werden.

Der Etikettierung des Produkts entsprechend, ist das Implantat ein Einwegprodukt. Es darf auf keinen Fall wiederverwendet und/oder noch einmal sterilisiert werden (es bestehen die folgenden und andere Gefahren: Einbuße der Sterilität des Produkts, Infektionsgefahr, Einbuße des Produkteffizienz, Rückfall)

**WICHTIG: NICHT WIEDERVERWENDEN - NICHT NEU STERILISIEREN**

Das Implantat nicht zuschneiden, Naht in wenigstens 1 cm Entfernung vom Rand anlegen. Der verwendete Trokart ist in Abhängigkeit von der Größe des verwendeten Implantats auszuwählen, um ein Durchgehen ohne übermäßige Belastung zu erlauben. Für das Durchgehen in dem Trokart, das Implantat immer mit der ePTFE-Seite nach innen gerichtet aufrollen. Beim Gebrauch bei Laparoskopie, empfehlen wir den Gebrauch ungerippter, atraumatischer Zangen.

**VORSICHTSMASNAHMEN DER LAGERUNG DER PROTHESE**

An einem trockenen Ort, vor Zonnenlicht geschützt, bei Raumtemperatur in der Originalverpackung lagern.

**WICHTIG**

Für weitere Informationen zum Gebrauch dieses Produkts, kontaktieren Sie bitte Ihren Vertreter oder COUSIN BIOTECH-Vertriebshändler

**Zusammenfassung**

**IMPIANTO INTRAMESH® T1**  
**IMPIANTO DI RENFORZO PARIETALE NON RIASSORBIBILE**  
PRODOTTO STERILE MONOUSO

**DESCRIZIONE**

Gli impianti INTRAMESH® T1® sono impianti di rinforzo parietale.

**MATERIALI**

Rete T1: Polipropilene e ePTFE per la faccia anti-adherent (Vedere su l'imballaggio).

Colorante biocompatibile con dimetil silossano (Vedere su l'imballaggio).

**Origine né humana, né animale – Non riassorbibile.**

**INDICAZIONI**

Riparazione e rinforzo parietale delle ernie ombilicali e sventramenti.

**APPLICAZIONI**

I prodotti sono particolarmente adatti alla tecnica celioscopica, ma possono essere utilizzati in chirurgia tradizionale. I prodotti INTRAMESH®T1 hanno un lato antiaderente che serve ad evitare o contenere le aderenze agli organi interni durante l'utilizzo introperitoneale o extraperitoneale con breccia peritoneale. Marcatura con inchiostro nero, composto da una croce e dei punti sul viso è antiaderente.

Le reti sono biocompatibility e non riassorbibile. Hanno il vantaggio di avere una memoria di forma, estremamente flessibili e consentono un'integrazione e un'adesione rapida ed ottimale.

**CONTROINDICAZIONI**

Non impiantare nei seguenti casi :

- Allergia a uno dei componenti
- Ambiente infettata
- Gravidanza
- Ragazzo in fase di sviluppo
- Trattamento anticoagulante

**EFFETTI SECONDARI INDÉSIRABILI**

Como ogni dispositivo medico impiantabile, questo impianto è suscettibile di comportare effetti secondari indesirabili come:

- Imbarazzo
- Infezione
- Ricaduta
- Adesioni

**PRECAUZIONI PER L'USO**

Le impiantato INTRAMESH® T1 sono vendute sterili. Prima di qualsiasi utilizzo, verificare l'integrità del dispositivo e dell'imballaggio (di cui blister o bustine a lamina rimovibile). Non impiegare in caso de deterioramento del dispositivo e / o dell'imballaggio. Non impiegare il dispositivo sia scaduto. COUSIN BIOTECH non offre alcuna garanzia né raccomandazione per ciò che concerne l'impiego di una marca particolare di dispositivo di fissaggio. Questo dispositivo deve essere impiantato **esclusivamente** da un chirurgo qualificato e formato all'utilizzo del prodotto (con conoscenze dell'anatomia e della chirurgia delle viscere).

Conformemente all'etichettatura di questo prodotto, la protesi sono monouso. In nessun caso devono essere riutilizzati e/o risterilizzati. I potenziali rischi includono, ma non si limitano: perdita di sterilità del prodotto, rischio di infezione, perdita di efficacia del prodotto, recidiva.

**IMPORTANTE : NON RIUTILIZZARE – NON RISTERILIZZARE**

Non ritagliare la rete e suturarla almeno ad 1cm del bordo. Il trocar utilizzato deve essere scelto in funzione delle dimensioni dell'impianto utilizzato, onde permettere un passaggio senza ostacoli eccessivi. Sempre arrotolare all'interno il trapianto col fascia ePTFE per il passaggio nel trocart. Per un uso in tecnica celioscopica, raccomandiamo di utilizzare pinze atraumatiche non dentate.

**PRECAUZIONI RELATIVE ALLA CONSERVAZIONE DELLA PROTESI**

Conservare in luogo asciutto, tenere lontano dalla luce solare ed a temperatura ambiente nella sua confezione originale.

**IMPORTANTE**

Per qualsiasi altra informazione relativa all'uso di questo prodotto, rivolgersi a al rappresentante o al distributore COUSIN BIOTECH a voi più vicino.

**IMPLANTE INTRAMESH® T1**  
**IMPLANTE DE REFUERZO PARIETAL NO REABSORBIBLE**  
PRODUCTO ESTÉRIL DE UN SOLO USO

**DESCRIPCIÓN**

Los implantes INTRAMESH® T1® están implantes de refuerzo parietal.

**MATERIALES**

Polipropileno y ePTFE.

Colorante biocompatible con dimetil siloxano per cara antiadherente (ver en el embalaje).

**Origen ni humano ni animal – No reabsorbible.**

**INDICACIONES**

Reparación y reforzamiento parietal de las hernias umbilicales y de las eventraciones.

**PRESTACIONES**

Las mallas se adaptan particularmente a la técnica celioscópica, pero se pueden utilizar en cirugía tradicional. Los productos INTRAMESH® T1 cuentan con una cara antiadhesiva, con el fin de evitar o limitar las adherencias a las vísceras en caso de utilización intraperitoneal o extraperitoneal con defecto peritoneal.

Marcado con tinta color negro, compuesto de una cruz y los puntos en la cara es que no se pegue. El producto Las mallas son biocompatibles y no reabsorbible. Tienen la ventaja de tener una memoria de forma, tener una muy buena flexibilidad y permitir una integración así como una colonización óptima y rápida.

**CONTRAINDICACIONES**

No implantar en los siguientes casos:

- Alergia a uno de los componentes
- Sitio infectado
- Mujer embarazada
- Niños en crecimiento
- Tratamiento anticoagulante

**EFFECTOS SECUNDARIOS INDESEABLES**

Al igual que producto médico que pueden implantarse, este implante es susceptible implicar efectos secundarios indeseables como:

- Molestia
- Infección
- Recidiva
- Adherencias

**PRECAUCIONES DE USO**

Las implantes INTRAMESH® T1 se presentan estériles.

Antes todos utilización, comprobar la integridad del dispositivo y del envase (que blíster o bolsas pelables). No utilizar en caso de deterioro del dispositivo y / o del envase.

No utilizar si el dispositivo estuviera caducado.

COUSIN BIOTECH no presenta ninguna garantía ni recomendación respecto al empleo de una marca específica de dispositivos de fijación.

Este dispositivo debe ser implantado **exclusivamente** pour un cirujano cualificado y formado a la utilización del producto (que conozca la anatomía y la cirugía visceral).

Conforme al etiquetado del producto, el implante, es de uso único. En ningún caso deben volver a utilizarse y/o esterilizarse (los riesgos potenciales incluyen, sin limitarse a ello: pérdida de esterilidad del producto, riesgo de infección, pérdida de eficacia del producto, recidiva).

**IMPORTANTE : NO REUTILIZAR - NO VOLVER A ESTERILIZAR**

No recortar la malla y suturarlo al menos a 1cm del borde.

El trocar se debe elegir en función de la talla del implante utilizado, con el fin de permitir el paso sin exceso de tensión. Siempre rodar el implante con la cara ePTFE en el interior para el paso(pasaje) en el trocar. Para una utilización en laparoscopia, es recomendable usar pinzas atraumáticas no serradas

**PRECAUCIONES DE CONSERVACIÓN**

Conservarse en un sitio seco, mantener alejado de la luz solar y a temperatura ambiente en su envase original.

**IMPORTANTE**

Para cualquier información adicional en relación con la utilización de este producto, póngase en contacto con el representante de su zona o con el distribuidor COUSIN BIOTECH correspondiente.

**IMPLANTE INTRAMESH® T1**  
**IMPLANTE DE REFORÇO PARIETAL NÃO REABSORVÍVEL**  
**PRODUTO ESTÉRIL NÃO REUTILIZÁVEL**

**DESCRICAÇÃO**

Os implantes INTRAMESH® T1® são implantes de reforço parietal.

**MATERIAIS**

Polipropileno e ePTFE para o lado antiaderente (consulte a embalagem)

Corante biocompatível com dimetil siloxano (consulte a embalagem)

**origem não humana nem animal – não-reabsorvível.**

**INDICAÇÕES**

Reparação e reforço parietal para hérnias umbilicais e ventrais

**DESEMPENHOS**

Estes produtos podem ser utilizados em cirurgia por celioscopia ou cirurgia clássica. Os produtos INTRAMESH® T1 possuem um lado não-adherente concebido para evitar ou reduzir as aderências viscerais durante a utilização intra-peritoneal ou extra-peritoneal, caso exista um defeito peritoneal. O lado não adherente tem uma cruz e pontos marcados a tinta preta. As malhas são biocompatíveis e não-reabsorvíveis. Têm a vantagem de ter uma memória da forma, grande flexibilidade e permitirem uma integração e colonização ideal e rápida.

**CONTRAINDICAÇÕES**

Não utilizar nos seguintes casos:

- Alergia a um dos componentes
- Local infetado
- Gravidez
- Crianças em crescimento
- Tratamento anticoagulante

**EFEITOS SECUNDÁRIOS INDESEJÁVEIS**

Tal como qualquer dispositivo médico implantável, este implante pode resultar em efeitos indesejáveis:

- Desconforto
- Infeção
- Recorrência
- Aderências

**PRECAUÇÕES DE UTILIZAÇÃO**

Os implantes INTRAMESH® T1 são fornecidos esterilizados. Antes de utilizar, verifique a integridade da embalagem e do dispositivo (e respetivos blister/bolsas descartáveis). Não utilizar em caso de deterioração do dispositivo e/ou da embalagem. Não utilizar se o dispositivo estiver fora do prazo de validade. A COUSIN BIOTECH não fornece quaisquer garantias ou recomendações relativas à utilização de nenhum tipo específico de instrumento de fixação.

Este dispositivo **apenas** deve ser implantado por um cirurgião qualificado e com formação na utilização do produto (conhecimento de anatomia e cirurgia visceral).

Como indicado no rótulo do produto, este implante foi concebido para utilização única. Não deve ser, em circunstância alguma, reutilizado e/ou re-esterelizado (caso contrário, os riscos potenciais incluem, entre outros: perda de esterilidade do produto, risco de infecção, perda de eficácia e recaída).

**IMPORTANTE: NÃO REUTILIZAR - NÃO RE-ESTERELIZAR**

Não cortar a malha e suturar no mínimo 1 cm do bordo. O trocarte utilizado deve ser escolhido em função do tamanho do implante utilizado para permitir uma passagem sem uma restrição excessiva. Rolar sempre o implante com o lado ePTFE virado para dentro para a passagem no trocarte. Para uma utilização em celioscopia, é recomendado utilizar pinças atraumáticas sem serra.

**PRECAUÇÕES DE ARMAZENAMENTO**

Armazenar num local seco, manter ao abrigo da luz solar e à temperatura ambiente, dentro da sua embalagem original.

**IMPORTANTE**

Para obter mais informações sobre a utilização deste produto, contacte o seu representante ou distribuidor da COUSIN BIOTECH.

**ΕΜΦΥΤΕΥΜΑ INTRAMESH® T1  
mh απορροφήσιμο εμφύτευμα ενίσχυσης τοιχώματος  
ΣΤΕΙΡΟ ΠΡΟΪΟΝ ΜΙΑΣ ΧΡΗΣΗΣ**

**ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ**

Τα εμφυτεύματα INTRAMESH® T1<sup>®</sup> είναι εμφυτεύματα ενίσχυσης των κοιλιακών τοιχωμάτων.

**ΥΛΙΚΑ:**

Πολυπροπυλένιο και διεσταλμένο πολυτετραφθοροαιθυλένιο για τη λεία όψη (δείτε τη συσκευασία)  
Βιοσυμβατή μελάνη με βάση το διμεθυλοσιλοξάνιο (δείτε τη συσκευασία)

**Ούτε ανθρώπινης ούτε ζωικής προέλευσης – Μη απορροφήσιμο**

**ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ:**

Αποκατάσταση και ενίσχυση των κοιλιακών τοιχωμάτων, ομφαλοκήλη και κοιλιοκήλη

**ΑΠΟΔΟΣΕΙΣ**

Τα εμφυτεύματα είναι ειδικά προσαρμοσμένα για χρήση στη λαπαροσκοπική χειρουργική, αλλά είναι επίσης δυνατόν να χρησιμοποιηθούν και στην παραδοσιακή χειρουργική. Τα προϊόντα INTRAMESH® T1 διαθέτουν μία λεία, αντικολλητική όψη, η οποία αποτρέπει ή περιορίζει τη δημιουργία συμφύσεων στα σπλάχνα, κατά τη χρήση ενδοπεριτοναϊκής ή εξωπεριτοναϊκής λαπαροσκόπησης με περιτοναϊκή ρήξη. Η σήμανση με μαύρη μελάνη, η οποία αποτελείται από έναν σταυρό και στικές γραμμές, βρίσκεται στη λεία όψη. Τα εμφυτεύματα είναι βιοσυμβατά και μη απορροφήσιμα. Έχουν το πλεονέκτημα να διαθέτουν μνήμη σχήματος, να είναι πολύ εύκαμπτα και να επιτρέπουν την ταχύτατη ενσωμάτωση και καθήλωση.

**ΑΝΤΕΝΔΕΙΞΕΙΣ**

Η εμφύτευση δεν πρέπει να γίνεται στις παρακάτω περιπτώσεις:

- Εμφανίζεται αλλεργία σε ένα από τα συστατικά στοιχεία
- Η περιοχή είναι μολυσμένη
- Η γυναίκα είναι εγκυμονούσα
- Το παιδί είναι στην ανάπτυξη
- Ακολουθείται αντιπηκτική αγωγή

**ΑΝΕΠΙΘΥΜΗΤΕΣ ΕΝΕΡΓΕΙΕΣ**

Όπως όλα τα εμφυτεύσιμα ιατροτεχνολογικά προϊόντα, το παρόν εμφύτευμα είναι πιθανόν να προκαλέσει ανεπιθύμητες ενέργειες, οι οποίες μπορεί να είναι:

- Δυσφορία
- Μόλυνση
- Υποτροπή
- συμφύοεις

**ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΙΣ ΚΑΤΑ ΤΗΝ ΕΦΑΡΜΟΓΗ**

Εμφυτεύματα INTRAMESH® T1<sup>®</sup> παραδίδονται αποστειρωμένα. Πριν από κάθε χρήση, ελέγχετε την αρτιότητα του ιατροτεχνολογικού προϊόντος και της συσκευασίας (συσκευασία με φυσαλίδες ή σακουλάκια με αφαιρούμενη επιφάνεια). Μη χρησιμοποιείτε το προϊόν σε περίπτωση εμφανίζει φθορές το ίδιο ή/και η συσκευασία. Μη χρησιμοποιείτε το προϊόν αν έχει περάσει η ημερομηνία λήξης.

Η COUSIN BIOTECH δεν παρέχει καμία εγγύηση ούτε σύσταση, όσον αφορά τη χρήση μιας συγκεκριμένης μάρκας ιατροτεχνολογικών προϊόντων στερέωσης.

Η εμφύτευση του παρόντος ιατροτεχνολογικού προϊόντος πρέπει να γίνει αποκλειστικά από χειρουργό ειδικευμένο και εκπαιδευμένο στη χρήση του προϊόντος (με γνώσεις για την ανατομία των σπλάχνων και ειδίκευση στη γαστρεντερολογική χειρουργική).

Σύμφωνα με την επισήμανση που φέρει το προϊόν, το εμφύτευμα είναι μίας χρήσης. Σε καμία περίπτωση δεν πρέπει να χρησιμοποιείται ή/και να αποστειρώνεται δεύτερη φορά (στους ενδεχόμενους κινδύνους περιλαμβάνονται, χωρίς περιορισμό: απώλεια της στειρότητας του προϊόντος, κίνδυνος μόλυνσης, απώλεια της αποτελεσματικότητας του προϊόντος, υποτροπή)

**ΠΡΟΣΟΧΗ: ΜΗΝ ΤΟ ΞΑΝΑΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΕΙΤΕ – ΜΗΝ ΤΟ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΝΕΤΕ ΞΑΝΑ**

Μην κόβετε το εμφύτευμα και μην το ράβετε αφήνοντας λιγότερο από 1 εκατοστό περιθώριο. Η επιλογή του τροκάρ πρέπει να γίνει λαμβάνοντας υπόψη το μέγεθος του εμφυτεύματος που πρόκειται να χρησιμοποιηθεί, ώστε το πέρασμα να γίνεται χωρίς μεγάλη δυσκολία. Για το πέρασμα μέσα στο τροκάρ, φροντίζετε να διπλώνετε το εμφύτευμα με την όψη του διασταλμένου πολυτετραφθοροαιθυλένιου πάντοτε προς τα μέσα. Για χρήση σε λαπαροσκόπηση, συνιστούμε να χρησιμοποιήσετε ατραυματικές λαβίδες χωρίς οδόντωση.

**ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΙΣ ΣΧΕΤΙΚΑ ΜΕ ΤΗ ΦΥΛΑΞΗ**

Διατηρήστε το προϊόν σε στεγνό χώρο, κρατήστε μακριά από το φως του ήλιου μέσα στην αρχική του συσκευασία και σε θερμοκρασία δωματίου.

**ΣΗΜΑΝΤΙΚΟ**

Για κάθε περαιτέρω πληροφορία σχετικά με τη χρήση αυτού του προϊόντος, μπορείτε να επικοινωνήσετε με τον αντιπρόσωπο ή τον διανομέα της COUSIN BIOTECH.

περίληψη

**ИМПЛАНТ INTRAMESH® Т1**  
**НЕРЕЗОРБИРАЩ ПАРИЕТАЛЕН ПОДСИЛВАЩ ИМПЛАНТ**  
ЗА ЕДНОКРАТНА УПОТРЕБА, СТЕРИИЛЕН ПРОДУКТ

**ОПИСАНИЕ**

INTRAMESH® Т1 имплантите са париетални подсилващи импланти.

**ИМПЛАНТИРАНИ МАТЕРИАЛИ**

Полипропилен и ePTFE за незалепваща страна (виж на опаковката). Биосъвместимо мастило с диметил силоксан (виж на опаковката).

**Произход: нито човешки, нито животински - Не резорбиращ.**

**ПОКАЗАНИЯ**

Възстановяване и подсилване умбиликални и вентрални херни

**ДЕЙСТВИЕ**

Тези продукти могат да бъдат използвани при безкръвна или при отворена операция. Продуктите INTRAMESH® Т1 имат незалепваща страна, проектирана с цел да се избегне или намали висцералното слепване при интраперitoneална или екстраперitoneална употреба при наличието на перitoneален недостатък. Маркировката с черно мастило, състояща се от кръст и точки, е на незалепващата страна. Имплантите са биосъвместими и не се резорбират. Те имат предимството да бъдат с памет на формата, имат отлична пластичност и позволяват оптимално и бързо интегриране и колонизация.

**ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ**

Не използвайте в следните случаи:

- Алергия към някоя от съставките
- Инфицирано място
- Бременност
- Подрастващи деца
- Лечение с антикоагуланти

**НЕЖЕЛАТЕЛНИ СТРАНИЧНИ ЕФЕКТИ**

Както всяко медицинско изделие за вграждане, този имплант може да предизвика нежелателни странични ефекти:

- Неудобство
- Инфициране
- Повтаряне
- Сраствания

**СЪВЕТИ ЗА БЕЗОПАСНА УПОТРЕБА**

INTRAMESH® Т1® имплантите са доставяни стериилни. Преди употреба, проверете цялостта на опаковката и на изделието (включително скатула / отлепващи торбички). Не използвайте в случай на лошо състояние на изделието и/или на опаковката. Не използвайте извън срока на годност.

COUSIN BIOTECH не дава никаква гаранция или съвети, касаещи се до конкретните начини на фиксация. Изделието трябва да се имплантира от квалифициран хирург, запознат с употребата на продукта (знание в областта на анатомията и висцералната хирургия).

Както е посочено на етикета на продукта, имплантът е предназначен за еднократна употреба. В никакъв случай не бива да се използват повторно и/или повторно да се стерилизират (рисковете включват, но не са ограничени до: загуба на стериленост на продукта, риск от инфициране, загуба на ефекта, повторение).

**ВАЖНО: НЕ ИЗПОЛЗВАЙТЕ ПОВТОРНО - НЕ СТЕРИЛИЗИРАЙТЕ ПОВТОРНО**

Не режете мрежата и я зашийте на разстояние от поне 1cm от ръба. Троакарът трябва да бъде избран в съответствие с размера на използвания имплант. Това се прави, за да се осигури преминаване без прекалена сила. Винаги обръщайте импланта с ePTFE страната навътре заради потока в троакарта. За употреба в

безкръвни операции препоръчваме употребата на неназъбен атравматичен форцепс.

**СЪХРАНЕНИЕ**

Да се съхранява на сухо място, дръжте далеч от слънчева светлина, на стайна температура, в оригиналната си опаковка.

**ВАЖНО**

За повече информация относно употребата на този продукт, моля свържете се с Вашия COUSIN BIOTECH представител или дистрибутор

**IMPLANTAT INTRAMESH® T1**  
**IKKE-RESORBERBAR PARIETEL FORSTÆRKNINGS-IMPLANTAT**  
**ENKELTBRUGS STERILPRODUKT**

**BESKRIVELSE**

INTRAMESH® T1 implantater er parietale forstærkning implantater.

**IMPLANTEREDE MATERIALER**

Polyethylenterephthalat og ePTFE for anti-klæbende side (Se på pakningen).  
 Biokompatibel blæk med dimethylsiloxan (se på pakken).

**Oprindelse hverken human eller animalsk - ikke-resorberbar.**

**Indikationer**

Reparation og parietal forstærkning for hernia ombilicals og ventrale brok.

**UDFØRELSE**

Disse produkter kan anvendes i laparskopi kirurgi eller åben kirurgi. INTRAMESH® T1 produkter har en ikke-klæbende side, som er designet til at undgå eller mindske viscerale adhærenser under intraperitoneal anvendelse eller ekstra peritoneal brug i nærheden af en peritoneal defekt. Mærkning med sort blæk, der består af et kors og prikker er på ikke-klæbende side. Net biokompatible og ikke-resorberbare. De har den fordel at have en form-hukommelse, har en stor fleksibilitet og muliggøre en optimal og hurtig integration og kolonisering.

**KONTRAINDIKATIONER**

Må ikke bruges i følgende tilfælde:

- Allergi over for nogen af komponenter
- Inficeret område
- Graviditet
- Børn i voksenalderen
- Antikoagulationsbehandling

**UØNSKEDE BIVIRKNINGER**

Som en hvilken som helst anden medicinsk anordning kan dette implantat eventuelt generere uønskede bivirkninger:

- ubehag
- infektion
- tilbagefald
- adhæsioner

**FORHOLDSREGLER VED BRUG**

INTRAMESH® T1 implantater leveres sterile. Inden hver brug skal emballagens og anordningens integritet undersøges (heraf blister / aftagelige breve). Må ikke bruges i tilfælde af beskadigelse af anordningen og/eller emballagen. Må ikke bruges, hvis anordningen er forældet.

COUSIN BIOTECH tilbyder ikke nogen garanti eller anbefaling, hvad angår brugen af en bestemt fikseringssmetode.

Denne anordning må kun implanteres af en kvalificeret kirurg, der er uddannet i brugen af produktet (kendskab til anatomi og visceral kirurgi).

Som angivet på produktets mærkning, er implantatet beregnet til engangsbrug. De bør under ingen omstændigheder genbruges og/eller resteriliseres (potentielle risici omfatter, men er ikke begrænset til: tab af produktets sterilitet, risiko for infektion, tab af effektivitet, tilbagefald).

**VIGTIGT: MÅ IKKE GENANVENDES - MÅ IKKE GENSTERILISERES**

Nettet må ikke skæres ud og sy det mindst 1 cm fra kanten. Trokaren, der skal anvendes, skal vælges i overensstemmelse med størrelsen af det implantat, der skal anvendes. Dette er for at tillade passage uden brug af stor kraft. Rul altid implantatet med ePTFE-fladen indvendig til passagen i trokaren. Til brug i kikkertoperation, anbefaler vi brugen af ikke-indskåretatraumatisk tang.

**Opbevaring**

Opbevares på et tørt, hold dig væk fra sollys ved stuetemperatur i den oprindelige emballage.

**VIGTIGT**

For yderligere informationer om brugen af dette produkt, kontakt venligst din COUSIN BIOTECH repræsentant eller

**Resumé**

**INTRAMESH® T1-IMPLANTTI**  
**EI-RESORBOITUVA PARIETAALINEN VAHVIKEIMPLANTTI**  
**KERTAKÄYTTÖINEN STERIILI TUOTE**

**KUVAUS**

INTRAMESH® T1 implantit ovat parietaalisia vahvikeimplantteja.

**ISTUTETUT MATERIAALIT**

Polypropeeni, ei-kiinnittyvä puoli ePTFE (Katso pakkaus). Bioyhteensopiva muste dimetyylisiloksaanilla (Katso pakkaus).

Ei ihmisi- tai eläinperäistä – Ei resorboituva.

**KÄYTÖÄIHEET**

Umbiliaalisten ja ventraalisten tyrien korjaaminen ja parietaalinen vahvistaminen

**SUORITUSKYKY**

Tuotteita voidaan käyttää laparoskooppisessa tai avoimessa kirurgiassa. INTRAMESH®T1-tuotteilla on ei-kiinnittyvä puoli, joka on suunniteltu välttämään tai vähentämään viskeraalisia kiinnittymiä intraperitonealisessa käytössä tai peritonealisessa käytössä silloin, kun läsnä on peritonealinen defekti. Ei-kiinnityvällä puolella ovat rististä ja pisteistä koostuvat mustalla musteella tehdyt merkinnät. Bioyhteensopivat ja ei-resorboituvat. Niiden etuna on muotomuisti, suuri joustavuus ja optimaalinen, nopea integraatio ja kolonisaatio.

**VASTA-AIHEET**

Älä käytä implanttaa seuraavissa tapauksissa:

- Allergia mille tahansa osista
- Infektoitunut kohta
- Raskaus
- Kasvavat lapset
- Antikoagulanttihoito

**EI-TOIVOTUT SIVUVAIKUTUKSET**

Kuten mitkä tahansa implantoitavat lääketieteelliset välineet, tämä implantti on altis aiheuttamaan mahdollisia ei-toivottuja sivuvaikutuksia:

- Epämukavuuden tunne
- Infektio
- Uusiutuminen
- Kiinnittymät

**KÄYTÖN VAROTOIMENPITEET**

INTRAMESH® T1 -implantit toimitetaan steriloituina. Tutki pakkaus ja välineen (kupla- / annospussit) eheys ennen käytöötä. Älä käytä, jos väline tai pakkaus on heikentynyt. Älä käytä, mikäli väline on vanhentunut.

COUSIN BIOTECH ei tarjoa takuuta tai suositusta koskien tiettyntyyppisten fiksaatiotapojen käytöötä.

Ainoastaan pätevän ja tämän tuotteen käytöön koulutetun (anatomian ja sisäelinkirurgian tuntetus) kirurgin tulee implantoida tämä väline.

Kuten tuotetiedoissa osoitetaan, tämä implantti on suunniteltu kertakäyttöön. Niitä ei tulisi missään tapauksessa käyttää ja/tai steriloida uudelleen (mahdollisia riskejä ovat mm.: tuotteen steriliyden menetys, infektoriski, tehon katoaminen, uusiutuminen).

**TÄRKEÄÄ: ÄLÄ KÄYTÄ TAI STERILOI UUDELLEEN**

Älä leikkaa verkkoa irti, ja ompele vähintään 1 cm reunasta. Käytettävä troakaari on valittava käytetyn implantin koon mukaan. Tämän tarkoitus on mahdolistaa pääsy ilman voimankäytöötä.

Kierrä implantti troakaariin aina ePTFE-puoli sisäänpäin. Avaimenreikäkirurgiassa suosittelemme käytettäväksi lovettomia atraumaattisia pihtejä.

**VAROTOIMET VARASTOINTI**

Säilytettävä kuivassa paikassa, pidä poissa auringonvalolta ja huoneenlämmössä, alkuperäisessä pakkaussessaan.

**TÄRKEÄÄ**

Jos haluat lisätietoja tämän tuotteen käytöstä, ota yhteyttä COUSIN BIOTECHin edustajaan tai jälleenmyyjään.

**INTRAMESH® T1 IMPLANTÁTUM  
NEM FELSZÍVÓDÓ, HASFALI MEGERŐSÍTŐ IMPLANTÁTUM  
EGYSZER HASZNÁLATOS STERIL TERMÉK**

**LEÍRÁS**

Az INTRAMESH® T1® hálók hasfali megerősítő implantátumok.

**AZ IMPLANTÁTUM ÖSSZETEVŐI**

Polipropilén és PTFE a nem-tapadó oldalon. (lásd a csomagoláson)

Biokompatibilis festék dimetil-sziloxánnal (lásd a csomagoláson)

**Nem tartalmaz állati vagy emberi eredetű anyagokat – Nem felszívódó.**

**FELHASZNÁLÁSI JAVASLAT**

A hasfal megerősítésére és korrekciójára köldök, hasi sérvek esetén.

**HASZNÁLATA**

A háló mind laparoszkópos, mind hagyományos beavatkozás elvégzésére alkalmas.

**A INTRAMESH® T1® kizárolag extraperitoneális implantációra alkalmas.**

Az INTRAMESH® T1® hálók egyik oldala nem tapad, hogy kisebb legyen a szervekhez való tapadás kockázata intraperitoneális használat esetén; vagy extraperitoneális használat esetén, ha a peritoneum sérült. A nem tapadós oldalt fekete keresztek és pöttyök jelölik. A háló biokompatibilis és nem felszívódó, az implantációt követő fibrózis mintegy hat hónap alatt elfedi implantátumot. Formaemlékező anyagból készült, így könnyen irányba helyezhetők, nagyon ellenálló a varróanyagoknak, különösen rugalmasak, ideális beépülés és szövetbenövés jellemzi.

**ELLENJAVALLATOK**

Ne használja a következő esetekben:

- Bármely összetevővel szembeni allergia
- A terület elfertőződött
- Terhesség
- Növésben lévő gyermek
- Antikoaguláns terápia

**NEMKÍVÁNATOS MELLÉKHATÁSOK**

Mint minden implantátum esetén, itt is fennáll a nemkívánatos mellékhatások kockázata:

- Diszkomfort érzés
- Fertőzés
- Kiújulás
- Letapadás

**FELHASZNÁLÁSI ÚTMUTATÓ**

A INTRAMESH® T1® hálók sterilen kerülnek kiszállításra. Felhasználás előtt minden győződjön meg a csomag és az eszköz sértetlenségről. Az eszköz vagy a csomagolás bármiféle el változása esetén ne használja fel. Ne használjon fel lejárt szavatossági idejű terméket.

A rögzítés módját illetően a COUSIN BIOTECH semmilyen javaslatot vagy garanciát nem kínál.

A termék beültetését kizárolag arra megtanított sebész végezheti. (megfelelő anatómiai ismeretek és alhasi sebészeti való jártasság).

Ahogy a csomagoláson is látható, a INTRAMESH® T1® sérvháló egyszer használatos termék. Semmilyen körülmenyek között nem újrahasználható és nem újra sterilizálható. (A lehetséges kockázatok, egyebek mellett: a termék sterilitásának elvesztése, fertőzés kockázata, termék hatékonyságának csökkenése, a probléma kiújulása.)

**FONTOS: NE HASZNÁLJA ÚJRA – NE STERILIZÁLJA ÚJRA!**

A háló kivágásakor vagy varrásakor legalább egy centimétert hagyjon a szélétől. A trokár méretét az implantátum méretének megfelelően kell kiválasztani, hogy a bejuttatáshoz ne keljen túl nagy erőt kifejteni. A trokáron való átjuttatás során úgy tekerje föl a hálót, hogy minden a ePTFE oldal legyen belül. Minimál invazív beavatkozás esetén nem hornyolt atraumatikus fogó használatát javasoljuk.

**TÁROLÁS**

Száraz helyen kell tárolni napfénytől és szobahőmérsékleten az eredeti csomagolásban.

**FONTOS**

A termékkel kapcsolatos további információért lépj kapcsolatba a COUSIN BIOTECH képviselőjével vagy terjesztőjével.

**IMPLANTAAT INTRAMESH® T1**  
**NIET RESORBEERBAAR PARIETAAL VERSTERKINGSIMPLANTAAT**  
VOOR EENMALIG GEBRUIK STERIEL PRODUCT

**BESCHRIJVING**

INTRAMESH® T1 -implantaten zijn pariëtale versterkingsimplantaten.

**GEÏMPLANTEERDE MATERIALEN**

Polypropyleen en ePTFE voor anti-verklevingskant (zie verpakking). Biocompatible inkt met dimethyl siloxaan (zie verpakking).

**Oorsprong noch menselijk noch dierlijk – niet resorbeerbaar.****INDICATIES**

Herstel en pariëtale versterking voor ombilicale hernia's en ventrale hernia's.

**PRESTATIE**

Deze producten kunnen in coeloscopische of open chirurgie gebruikt worden. INTRAMESH® T1-producten hebben geen anti-verklevingskant, die ontworpen is om verklevingen aan de ingewanden te beperken of voorkomen tijdens intra- of extra-peritoneal gebruik in aanwezigheid van een peritoneale stoornis. Markering in zwarte inkt, bestaande uit een kruis en stippen op de anti-verklevingskant. Biocompatible niet resorbeerbaar gaasjes. Ze bieden het voordeel van een vormgeheugen, een bijzonder hoge weerstand tegen hechtingen, zijn bijzonder flexibel en maken een optimale en snelle integratie en kolonisatie mogelijk.

**CONTRA-INDICATIES**

Niet gebruiken in de volgende gevallen:

- Allergie voor een der bestanddelen
- Geïnfecteerde plek
- Zwangerschap
- Opgroeende kinderen
- Antistollingstherapie

**ONGEWENSTE NEVENEFFECTEN**

Zoals ieder implanteerbaar medisch hulpmiddel kan dit implantaat de volgende potentiële, ongewenste neveneffecten veroorzaken:

- Ongemak
- Infectie
- Recidive
- Verkleving

**VOORZORGSAMATREGELLEN BIJ GEBRUIK**

INTRAMESH® T1 implantaten worden steriel aangeleverd. Inspecteer voor ieder gebruik de integriteit van de verpakking en het apparaat (waarvan blisters/afscheurbare zakjes bestaan). Niet gebruiken in geval van verslechtering van het apparaat en/of de verpakking. Niet gebruiken indien de vervaldatum van het apparaat verstrekken is.

COUSIN BIOTECH biedt geen garantie of aanbeveling inzake het gebruik van een bepaald type bevestigingsmiddel.

Dit apparaat mag **uitsluitend** door een gekwalificeerd chirurg worden geïmplanteerd, die getraind is in het gebruik van het product (kennis van anatomie en ingewandenchirurgie).

Zoals op de productetikettering aangegeven, is het implantaat voor eenmalig gebruik bedoeld. In geen geval mogen ze hergebruikt en/of opnieuw gesteriliseerd worden (mogelijke risico's omvatten: verlies van productsteriliteit, risico voor infectie, verlies van doeltreffendheid, herval).

**BELANGRIJK: NIET HERGEBRUIKEN — NIET OPNIEUW STERILISEREN**

Snijd het gaas niet en hecht het op minstens 1 cm van de rand. De gebruikte trocar moet gekozen worden volgens de afmeting van het te gebruiken implantaat. Dit om doorvoer zonder overdreven kracht mogelijk te maken. Rol het implantaat altijd op met de ePTFE-kant naar binnen voor doorvoer in de trocar. Voor gebruik in sleutelgatchirurgie raden wij gebruik van forceps zonder inkepingen aan.

**OPSLAG**

Op een droge plaats bewaren, weg van zonlicht en bij kamertemperatuur in de oorspronkelijke verpakking.

**BELANGRIJK**

Gelieve voor meer informatie omtrent het gebruik van dit product contact met uw vertegenwoordiger of distributeur van COUSIN BIOTECH op te nemen

**IMPLANT INTRAMESH® T1**  
**NIEWCHŁANIALNY IMPLANT DO WZMACNIANIA OTRZEWNEJ**  
 STERYLNY PRODUKT JEDNORAZOWEGO UŻYTKU

**OPIS**

Implanty INTRAMESH® T1® służą do wzmacniania otrzewnej

**UŻYTE MATERIAŁY**

Polipropylen i ePTFE na stronie anty-zrostowej (Patrz opakowanie).

Biokompatybilny atrament z dimetylosilosanem na stronie anty-zrostowej (Patrz opakowanie).

**Brak materiałów pochodzenia ludzkiego lub zwierzęcego – Niewchłanalna**

**WSKAZANIA**

Wzmacnianie i naprawa otrzewnej przy przepuklinach pępkowych i brzusznych.

**UŻYCIE**

Produkt może być wykorzystany w zabiegach chirurgii laparoskopowej lub na otwarte. Siatki INTRAMESH® T1 posiadają stronę anty-zrostową, która jest stworzona aby eliminować lub redukować zrosty podczas użycia wewnętrzotrzewnowego lub zewnętrzotrzewnowego z ubytkiem otrzewnej. Znaczek z czarnego atramentu składający się z krzyża oraz punktów znajduje się na stronie anty-zrostowej. Siatki są niewchłanalne i biokompatybilne. Zaletą siatek jest ich elastyczność oraz umożliwienie optymalnej oraz szybkiej integracji i kolonizacji.

**PRZECIWWSKAZANIA**

Nie używać w jakimkolwiek z poniższych przypadków:

- Alergia na jakikolwiek ze składników
- Infekcja
- Ciąża
- Dzieci w okresie wzrostu
- Terapia antykoagulacyjna

**NIEPOŻĄDANE SKUTKI UBOCZNE**

Podobnie jak każdy inny implant, mogą powodować niepożądane efekty uboczne w postaci:

- Dyskomfort
- Infekcja
- Nawrót
- Zrosty

**ŚRODKI OSTROŻNOŚCI**

Implanty INTRAMESH® T1 są dostarczane sterylnie. Przed każdym użyciem, sprawdź integralność opakowania i produktu (blister / saszetka). Nie Używać w przypadku uszkodzonego opakowania i/ lub produktu. Nie używać po dacie ważności określonej na opakowaniu.

COUSIN BIOTECH nie daje żadnej gwarancji ani rekomendacji w zakresie środków używanych do fiksacji siatki.

Urządzenie może być implantowane **tylko** przez wykwalifikowanego chirurga przeszkolonego w zakresie użycia produktu (znajomość anatomicznej i technik chirurgicznych).

Jak zaznaczono na opakowaniu, implant jest przeznaczony do jednorazowego użytku. Pod żadnym pozorem nie może być używany ponownie i/lub resterylizowany (potencjalne ryzyko obejmuje m.in: utratę sterility, ryzyko zakażenia, utratę efektywnych właściwości produktu, wznowa).

**WAŻNE: NIE UŻYWAĆ PONOWNIE – NIE RESTERYLIZOWAĆ**

Nie docinać siatki, przyszywać conajmniej 1 cm od krawędzi. Rozmiar trokara musi być dostosowany do wielkości implantu, który ma być zastosowany. Przejście implantu musi się odbyć bez użycia nadmiernej siły. Zawsze zwiń implant stroną ePTFE do wewnętrz przed wprowadzeniem do trokara. W chirurgii laparoskopowej zalecamy użycie atraumatycznych narzędzi bez zatrzaszku.

**PRZECHOWYWANIE**

Przechowywać w suchym miejscu z dala od słońca i w temperaturze pokojowej w oryginalnym opakowaniu.

**WAŻNE**

Po więcej informacji na temat użycia produktu, proszę skontaktuj się z przedstawicielem COUSIN BIOTECH lub dystrybutora.

**IMPLANT INTRAMESH® T1**  
**IMPLANT PARIETAL RANFORSAT NON RESORBABIL**  
 PRODUS STERIL DE UNICĂ FOLOSINȚĂ

**DESCRIERE**

INTRAMESH® T1® implanturi parietale ranforsate

**MATERIALE IMPLANTATE**

Polipropilenă și ePTFE pentru anti-adherenta laterală (Consultați ambalajul).

Cerneala Biocompatibilă cu dimetilsiloxan (Consultați ambalajul).

**Origine: nici umană, nici animală - Non resorbabil.**

**INDICATII**

Reparații și ranforsari parietale pentru hernia ombilicală și ventrală.

**PERFORMANTA**

Aceste produse pot fi utilizate în coelioscopie sau operație deschisă. Produsele INTRAMESH® T1 au o parte non-adezivă care este proiectată pentru a evita sau reduce aderarea viscerală în timpul utilizării intra sau extra peritoneale în cazul unui defect peritoneal. Marcajul cu cerneala neagră, compus dintr-o cruce și puncte, este pe partea non-adezivă. Plasele sunt biocompatibile și non resorbabile. Au avantajul de a avea memoria formei, au o flexibilitate excelentă și permit o integrare și o colonizare rapidă și optimă.

**Contraindicatii**

Nu utilizați în următoarele cazuri:

- Alergie la oricare din componente
- Plagă infectată
- Sarcina
- Copii în creștere
- Terapie anticoagulantă

**Efecte secundare nedorite**

Ca orice dispozitiv medical implantabil, acest implant este susceptibil să genereze posibile efecte secundare nedorite:

- Disconfort
- Infectie
- Recurență
- Adeziune

**PRECAUTII DE UTILIZARE**

Implanturile INTRAMESH® T1 sunt livrate sterile. Înainte de orice utilizare, inspectați integritatea ambalajului și dispozitivelor (tăieturi / porțiuni dezlipite). Nu utilizați în caz de deteriorare a dispozitivului și/sau a ambalajului. Nu utilizați dacă dispozitivul este expirat.

COUSIN BIOTECH nu oferă nici o garanție sau recomandare în ceea ce privește utilizarea unui anumit tip de mijloc de fixare.

Acest dispozitiv trebuie să fie implantat **numai** de un medic calificat și format în utilizarea produsului (cunoștințe de anatomie și chirurgie viscerală).

După cum este indicat pe eticheta produsului, implantul este conceput pentru utilizare unică. A nu se reutiliza și/sau resteriliza (riscurile potențiale includ, dar nu sunt limitate la: pierderea sterilității produsului, risc de infecție, pierdere eficacității, recidiva).

**ATENȚIE: NU REUTILIZAȚI - NU ÎL RESTERILIZAȚI**

Nu decupați plasa și realizați suturi la cel puțin 1 cm de margine. Trocarul folosit trebuie să fie ales în funcție de dimensiunile implantului. Aceasta permite trecerea fără forță excesivă. Întotdeauna rotiți implantul cu fata cu ePTFE aflată în interior la trecerea prin trocart. Pentru utilizarea în chirurgia prin gaura cheii, recomandăm utilizarea unui forceps atraumatic non-crestat.

**DEPOZITARE**

A se depozita într-un loc uscat, departe de lumina soarelui și la temperatura camerei, în ambalajul original.

**IMPORTANT**

Pentru mai multe informații despre utilizarea acestui produs, vă rugăm să contactați reprezentantul sau distribuitorul dumneavoastră COUSIN BIOTECH

**IMPLANTÁT INTRAMESH® T1**  
**NEVSTREBATEĽNÝ IMPLANTÁT PRE EXTRAPERITONEÁLNE POSILNENIE**  
**STERILNÝ PRODUKT PRE JEDNORÁZOVÉ POUŽITIE**

**POPIS**

Implantáty INTRAMESH® T1® sú implantáty pre parietálne posilnenie.

**IMPLANTOVANÉ MATERIÁLY**

Polypropylén a ePTFE na nepríčuvné strane (pozrite na obal).

Biologicky kompatibilná látka s dimetyl siloxanom (pozrite obal)

**Pôvod ani ľudský ani zvierací - nevstrebateľný.**

**INDIKÁCIE**

Oprava a parietálne posilnenie obilicals a ventral hernias.

**VÝKON**

Tieto produkty možno použiť pri koelioskopické alebo otvorenej operácii. Produkty INTRAMESH® T1 majú nepríčuvou stranu, ktorá je navrhnutá tak, aby sa predišlo zníženiu viscerálnej príčuvnosti počas intra peritoneálneho použitia alebo extra peritoneálneho použitia v prítomnosti peritoneálneho defektu. Označené čiernym atramentom, krížiky a bodkami na nepríčuvné strane. Siete, biologicky kompatibilné a nevstrebateľné. Majú výhodu tvarovej pamäti, majú veľmi malé rozmery a veľmi vysokú odolnosť voči stehom a umožňujú optimálnu a rýchlu integráciu a kolonizáciu.

**KONTRAINDIKÁCIE**

Nepoužívajte v nasledovných prípadoch:

- Alergia na niektorú z látok
- Infikované miesto
- Tehotenstvo
- Rastúci deti
- Antikoagulačná liečba

**NEŽIADUCE VEDĽAJŠIE ÚČINKY**

Podobne ako implantovaná zdravotnícka technika, aj tento implantát môže spôsobiť možné nežiaduce účinky

- Nepohodlie
- Infekcia
- Relaps
- Adhézie

**BEZPEČNOSTNÉ POKYNY K POUŽITIU**

Implantáty INTRAMESH® T1 sú dodávané sterilné. Pred použitím skontrolujte integritu balenia a zariadenia (blistrov/sáčkov). Nepoužívajte v prípade poškodenia zariadení a/alebo obalu. Nepoužívajte ak je zariadenie po expirácii.

COUSIN BIOTECH neponúka žiadnu záruku ani odporúčania týkajúce sa konkrétneho typu použitej fixácie.

Toto zariadenie musí byť implantované len kvalifikovaným chirurgom a vytvarovanie s použitím produktu (znalosť anatómie a viscerálnej chirurgie).

Ako je uvedené na štítku produktu, implantát je navrhnutý k jednému použitie. V žiadnom prípade nesmie byť znova použité a/alebo znova sterilizované (potenciálne riziká zahŕňajú, ale nielen: stratu sterility produktu, nebezpečenstvo infekcie, stratu účinnosti, relaps).

**DÔLEŽITÉ: NEPOUŽÍVAJTE ZNOVU - ZNOVU NESTERILIZUJTE**

Neodrezávajte siet' a steh minimálne 1 cm od okraja. Trokar je potrebné vybrať podľa veľkosti použitého implantátu. To umožní preniknutie bez nadmernej sily. Implantát vždy vložte do ePTFE do priechodu trokara. Pri použití počas mikrochirurgie odporúčame použiť atraumatické kliešte.

**SKLADOVANIE**

Uchovávajte na suchom mieste mimo slnečného svetla a pri izbovej teplote v pôvodnom obale.

**DÔLEŽITÉ**

Pre viac informácií o použití tohto produktu kontaktujte svojho zástupcu alebo distribútoru COUSIN BIOTECH

**IMPLANTÁT INTRAMESH® T1**  
**NEVSTŘEBATELNÝ PARIETÁLNÍ ZPEVŇUJÍCÍ IMPLANTÁT**  
STERILNÍ PRODUKT K JEDNORÁZOVÉMU POUŽITÍ

**POPIΣ**

Implantáty INTRAMESH® T1® jsou parietální zpevňující implantáty.

**IMPLANTOVANÉ MATERIÁLY**

Polypropylen a ePTFE na nepřilnavé straně (viz obal).

Biologicky kompatibilní inkoust s dimethylsiloxanem (viz obal).

**Původ není lidský ani zvířecí - nevstřebatelné.**

**INDIKACE**

Reparace a parietální zesílení tříselné kýly a břišní kýly.

**VÝKON**

Tyto produkty lze použít při celioskopické operaci nebo otevřené operaci. Produkty INTRAMESH® T1 mají nepřilnavou stranu, která je navržena tak, aby se předešlo přilnavosti během peritoneálního použití nebo jejímu snížení nebo při extra peritoneálním použití v případě výskytu peritoneálního defektu. Nepřilnavá strana je označena černým inkoustem, vzorem křížků a teček. Síť, biologicky kompatibilní a nevstřebatelná. Mají výhodu, že mají tvarovou paměť, skvělou flexibilitu a umožňují optimální a rychlou integraci a kolonizaci.

**KONTRAINDIKACE**

Nepoužívejte v následujících případech:

- Alergie na některý z komponentů
- Infikované místo
- Těhotenství
- Rostoucí děti
- Léčba antikoagulanty

**NEŽÁDOUCÍ VEDLEJŠÍ ÚČINKY**

Stejně jako všechny lékařské implantáty, i tento implantát může vyvolat možné nežádoucí vedlejší účinky:

- Nepohodlí
- Infekce
- Recidiva
- Adheze

**BEZPEČNOSTNÍ POKYNY PRO POUŽITÍ**

Implantáty INTRAMESH® T1 se dodávají sterilní. Před použitím zkontrolujte integritu obalu a zařízení (blistr/pouzdra). V případě poškození obalu a/nebo zařízení nepoužívejte. Nepoužívejte pokud uplynulo datum doporučené spotřeby.

Společnost COUSIN BIOTECH nenabízí záruky ani doporučení pokud jde o použití určitého typu fixace.

Toto zařízení smí implantovat **pouze** kvalifikovaný chirurg se znalostmi použití produktu (znalosti anatomie a operací páteře).

Jak je uvedeno na štítku, implantát je určen k jednorázovému použití. V žádném případě nesmí být používány znova ani nesmí být znova sterilizovány (mezi potenciální rizika patří, ale nejen: ztráta sterility produktu, nebezpečí infekce, ztráta účinnosti, relaps).

**DŮLEŽITÉ: NEPOUŽÍVAT ZNOVU - ZNOVU NESTERILIZOVAT**

Síť a nit neodstříhávejte méně než 1 cm od okraje. Použitý trokar je třeba vybrat podle velikosti použitého implantátu. To umožní projítí bez vyvinutí nadměrné síly. Implantát vždy při zasunutí do trokaru stočte částí ePTFE směrem dovnitř. K použití v chirurgii, doporučujeme používat atrumatické kleště.

**SKLADOVÁNÍ**

Uchovávejte na suchém místě mimo sluneční světlo a při pokojové teplotě v původním obalu.

**DŮLEŽITÉ**

Pro více informací o použití tohoto produktu kontaktujte svého zástupce nebo distributora společnosti COUSIN BIOTECH.

**İMLANT İNTRAMESH® T1**  
**Rezorbe olmayan takviye parietal implant**  
**TEK KULLANIMLIK STERİL ÜRÜN**

**TANIM**

INTRAMESH® T1<sup>®</sup> implantları parietal takviye implantlarıdır.

**MALZEMELER**

Yapışkan olmayan tarafta *polipropilen ve ePTFE (Ambalaja bakın)*.

Dimetil siloksanla biyoyumlu mürekkep (ambalaja bakın).

**Kökeni ne insan ne de hayvandır – Rezorbe olmaz.**

**ENDİKASYONLAR**

Umbilikal ve ventral herni için onarım ve parietal takviye.

**PERFORMANS**

Bu ürünler koelioskopi veya açık ameliyatlarda kullanılabilir. INTRAMESH® T1 ürünlerinin peritoneal defekt drumunda intra veya ekstra peritoneal kullanım sırasında viseral yapışmasından kaçınmak veya azaltmak için bir taraflı yapışkan değildir. Çarpı ve noktalardan oluşan siyah mürekkepli baskı yapışkan olmayan yüzdedir. Biyoyumlu ve rezorbe olmayan. Biçim bellekli oluşu, yüksek esnekliği olması avantajıyla optimum ve hızlı bütünleşme ve kolonizasyon sağlar.

**KONTRENDİKASYONLAR**

Aşağıdaki durumlarda kullanmayın:

Bileşenlerinden herhangi birine alerji

- Enfekte alanda
- Hamilelikte
- Büyüme çağındaki çocuklarda
- Antikoagulan tedavide

**İSTENMAYEN YAN ETKİLER**

Tüm yerleştirilebilir tıbbi ürünler de olduğu gibi, bu implant da olası istenmeyen etkilere duyarlıdır:

- Rahatsızlık
- Enfeksiyon
- Nüksetme
- Yapılaşma

**KULLANIM İÇİN ÖNLEMLER**

INTRAMESH® T1 implantları steril olarak sunulur. Kullanmadan önce, ambalaj ve cihazın bütünlüğünü kontrol edin (blister / soyulabilir torba). Cihazın ve/veya ambalajın bozulmuş olması durumunda kullanmayın. Cihazın son kullanım tarihi geçmişse kullanmayın.

COUSIN BIOTECH özel bir fiksasyon tipinin kullanımına yönelik herhangi bir garanti sunmaz veya öneride bulunmaz.

Bu cihaz **sadece** nitelikli ve ürünün kullanımına ilişkin bilgisi olan cerrah tarafından implante edilmelidir (anatomı ve viseral cerrahi bilgisi).

Ürünün etiketinde belirtildiği gibi, implant tek kullanımlik olarak tasarlanmıştır. Hiçbir durumda yeniden kullanılmamalı ve/veya yeniden sterilize edilmemelidirler (olası riskleri bunlarla sınırlı kalmamak kaydıyla: ürün sterilité kaybı, enfeksiyon riski, etkinlik kaybı, tekrarlama).

**ÖNEMLİ: YENİDEN KULLANMAYIN – YENİDEN STERİLİZÉ ETMEYİN**

Ağı kesmeyin ve kenarlarından en az 1 cm'den diken. Aşırı sıkışmadan geçişine izin verilmesi için, kullanılan, kullanılan implant boyutuna göre se

çılmalıdır. Trokara giriş için implantı her zaman EPTFE yüzü içe gelecek şekilde yuvarlayın. Koelioskopi kullanımı için, dışsız atravmatik pens kullanmanızı öneririz.

**PROTEZLERİN SAKLANMASI**

Güneş ışığından uzakta ve oda sıcaklığında, orijinal ambalajında kuru bir yerde depolanır.

**ÖNEMLİ**

Bu ürünün kullanımı hakkında daha fazla bilgi için, temsilcisi veya dağıtıcısı COUSIN BIOTECH başvurun.

**Özet**



en	CE mark and identification number of Notified Body. Product conforms to essential requirements of the Medical device directive 93/42/EEC
fr	Marque CE et numéro d'identification de l'organisme notifié. Produit conforme aux exigences essentielles de la directive 93/42/CEE
de	CE-Kennzeichnung und Identifikationsnummer der benannten Stelle. Produkt entspricht grundlegenden Anforderungen der Richtlinie für Medizinische Geräte 93/42/EWG
it	Marchio CE e numero di identificazione dell'ente notificato. Prodotto conforme ai requisiti essenziali della direttiva sui dispositivi medici 93/42/EEC
es	Marca CE y número de identificación del organismo notificado. El producto está conforme con los requerimientos de la directiva 93/42/EEC sobre aparatos médicos.
pt	Marca CE e numero di identificacao de Organismo Notificado. O produto obedece aos principais requisitos da Directiva 93/42/CEE
ελ	Σήμανση CE και αριθμός αναγνώρισης του κοινοποιημένου φορέα. Το προϊόν συμμορφώνεται με τις βασικές απαραίτησης της Οδηγίας 93/42/EEC για τα ιατροτεχνολογικά προϊόντα
bg	CE печат и идентификационен номер на Акредитиращата Организация. Продуктът е в съответствие с изискванията на директива 93/42/CEE
da	CE-mærke og identifikationsnummer af adviseret institution. Produktet opfylder de essentielle krav i direktivet 93/42/EØF
fi	Ilmoitettu tarkastuslaitoksen CE-merkintä ja tunnusnumero Tuote on yhdenmukainen Lääkintälaitedirektiivin 93/42/EEC kanssa irányelvénél
hu	CE jel és a minősítő testület azonosítója. A termékek megfelelnek az orvosi eszközök vonatkozó 93/42/EEC direktíva irányelvénél
nl	CE-markering en identificatienummer van de aangemelde instantie. Product voldoet aan de essentiële eisen van de richtlijn 93/42/EEG
pl	Znak CE oraz numer jednostki notyfikującej. Produkt zgodny z wytycznymi Dyrektywy 93/42 EEC dotyczącej Wyrobów Medycznych
ro	Marca CE și numărul de identificare al Organismului Notificat. Produsul este în conformitate cu prevederile importante ale directivei 93/42/CEE
sk	Značka CE a identifikačné číslo príslušného úradu. Produkt spĺňa základné požiadavky smernice 93/42 / CEE.
cs	Značka CE a identifikační číslo príslušného úřadu. Produkt splňuje základní požadavky směrnice 93/42/EEC
tu	CE işaret ve ilgili Kurumun tanımlama numarası. Ürün, 93/42/EEC tıbbi cihaz yönernesinin temel gereksinimlerini karşılamaktadır

en	- Symbols used on labelling	pt	- Símbolos usados na etiqueta	nl	- Op de etikettering gebruikte symbolen
fr	- Symboles utilisés sur l'étiquette	ελ.	- Σύμβολα που χρησιμοποιούνται στις ετικέτες	pl	- Symbole użyte na opakowaniu
de	- Bei Etiketten verwandte Symbole	bg	- Символи използвани при етикетиране	ro	- Simboluri utilizate pe ambalaj
it	- Simboli utilizzati sull'etichetta	da	- Anvendte en-symboler på etiketter	sk	- Symboly použité na štítku
es	- Símbolos utilizados en el etiquetaje	fi	- Merkinnässä käytetyt symbolit	cs	- Symboly použité na štítku
		hu	- a címén használt jelölések	tu	- Etiketlemede kullanılan semboller

	en	Batch number	en	Caution (See instructions for use)	en	Manufacturer
	fr	Número de lot	fr	Attention, voir notice d'instructions	fr	Fabricant
	de	Chargennummer	de	Siehe Gebrauchsanweisung	de	Hersteller
	it	Numero di lotto	it	Vedere manuale istruzioni	it	Produttore
	es	Número de lote	es	Veanse las instrucciones de uso	es	Fabricante
	pt	Número do lote	pt	Atenção, consultar nota de instruções	pt	Fabricante
	ελ	Αριθμός παρτίδας	ελ	Δείτε τις οδηγίες χρήσης	ελ	Κατασκευαστής
	bg	Партиден номер	bg	Виките инструкциите за употреба	bg	Производител
	da	Serienummer:	da	Se brugsvejledning	da	Producent
	fi	Eränumero	fi	Katso käyttöohjeet	fi	Valmistaja
	hu	sarzs szám	hu	olvassa el a használati leírást	hu	gyártó
	nl	Batchnummer	nl	Zie gebruiksinstructies	nl	Fabrikant
	pl	Numer serii	pl	Zapoznaj się z instrukcją użycia Citiți instrucțiunile de utilizare	pl	Wytwórcą
	ro	Numar lot	ro	Pozrite návod na použitie	ro	Producător
	sk	Číslo šarže	sk	Viz pokyny k použití	sk	Výrobca
	cs	Číslo šarže	cs	İçeriği inceleyin	cs	Výrobce
	tu	Parti numarası	tu		tu	Üretici

	en	Do not re-use	en	Reference on the brochure	en	Do not re-sterilize
	fr	Ne pas réutiliser	fr	Référence du catalogue	fr	Ne pas restériliser
	de	Nicht wieder verwenden	de	Verweis auf der Broschüre	de	Nicht erneut sterilisieren
	it	Non riutilizzare	it	Referimento del catalogo	it	Non risterilizzare
	es	No volver a utilizar	es	Referencia al folleto	es	No volver a esterilizar
	pt	Não reutilizar	pt	Referência do catálogo	pt	Não reesterilizar
	ελ	Να μην επαναχρησιμοποιείται	ελ	Αριθμός καταλόγου	ελ	Να μην επαναποστειρώνεται
	bg	Не използвайте повторно	bg	Справка на брошурата	bg	Не стерилизирайте повторно
	da	Må ikke genbruges	da	Reference på brochuren	da	Må ikke gensteriliseres
	fi	Älä käytä uudelleen	fi	Viiattu esitteessä	fi	Älä steriloit uudelleen
	hu	Ne használja újra	hu	Katalógus hivatkozás	hu	Ne sterilizálja újra
	nl	Niet hergebruiken	nl	Referentie in de brochure	nl	Niet opnieuw steriliseren
	pl	Nie używać ponownie	pl	Odniesieni do broszury	pl	Nie resterylizować
	ro	Nu refolosi	ro	Referințe în broșură	ro	Nu resterilizați
	sk	Nepoužíva sa znova	sk	Referencie	sk	Znovu sa nesterilizuje
	cs	znovu	cs	Odkaz v brožúre	cs	Znovu nesterilizuje
	tu	Tekrar kullanmayın	tu	Brosür referansı	tu	Yeniden sterilize etmeyin

	en	Keep in a dry place	en	Use before: year and month	en	Do not use if the packaging is damaged
	fr	Conserver au sec	fr	Utiliser jusque : année et mois	fr	Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé
	de	Trocken lagern	de	Verbrauchen bis : Jahr und Monat	de	Nicht verwenden, wenn Packung beschädigt ist
	it	Conservare in un luogo asciutto	it	Utilizzare entro e non oltre: anno e mese	it	Non utilizzare se la confezione è danneggiata
	es	Manténgase en un lugar seco	es	Úsese antes de: año y mes	es	No usar si el embalaje está dañado
	pt	Manter em lugar seco	pt	Utilizar até : ano e mês	pt	Não usar se a embalagem estiver danificada
	ελ	Φυάξτε το προϊόν μακριά από την υγρασία	ελ	Ημερομηνία λήξης: έτος, και μήνας	ελ	Να μην χρησιμοποιείται, εάν η συσκευασία έχει υποστεί κάποια βλάβη
	bg	Съхранявайте на сухо място	bg	Да се използва преди: година и месец	bg	Не използвайте преди: година и месец
	da	Opbevares på et tørt sted	da	Bruges inden: år og måned	da	Bruges inden: år og måned
	fi	Säilytä kuivassa	fi	Käytettävä ennen: vuosi ja kuukausi	fi	Käytettävä ennen: vuosi ja kuukausi
	hu	Depozítai în loc uscat	hu	Felhasználható: év és hónap	hu	Felhasználható: év és hónap
	nl	Száraz helyen tartandó	nl	Te gebruiken vóór: jaar en maand	nl	Te gebruiken vóór: jaar en maand
	pl	Op een droge plaats bewaren	pl	Zużyć przed: rok i miesiąc	pl	Zużyć przed: rok i miesiąc
	ro	Przechowywać w suchym miejscu	ro	Utilizați înainte de: luna și anul	ro	Utilizați înainte de: luna și anul
	sk	Uchovávajte na suchom mieste	sk	Použiť do: rok a mesiac	sk	Použiť do: rok a mesiac
	cs	Uchovávejte na suchém místě	cs	Spotrebovať do: rok a měsíc	cs	Spotrebovať do: rok a měsíc
	tu	Kuru bir yerde muhafaza edin	tu	Son kullanma tarihi: yıl ve ay	tu	Son kullanma tarihi: yıl ve ay

	en	Keep away from sunlight	en	Do not use if the packaging is damaged	en	Do not use if the packaging is damaged
	fr	A stocker à l'abri de la lumière du soleil	fr	Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé	fr	Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé
	de	Vor Sonnenlicht geschützt lagern	de	Nicht verwenden, wenn Packung beschädigt ist	de	Nicht verwenden, wenn Packung beschädigt ist
	it	Tenere lontano dalla luce solare	it	Non utilizzare se la confezione è danneggiata	it	Non utilizzare se la confezione è danneggiata
	es	Mantener alejado de la luz solar	es	No usar si el embalaje está dañado	es	No usar si el embalaje está dañado
	pt	Manter ao abrigo da luz solar	pt	Não usar se a embalagem estiver danificada	pt	Não usar se a embalagem estiver danificada
	ελ	Κρατήστε μακριά από το φως του ήλιου	ελ	Να μην χρησιμοποιείται, εάν η συσκευασία έχει υποστεί κάποια βλάβη	ελ	Να μην χρησιμοποιείται, εάν η συσκευασία έχει υποστεί κάποια βλάβη
	bg	Държте далеч от слънчевата светлина	bg	Не използвайте, ако опаковката е повредена	bg	Не използвайте, ако опаковката е повредена
	da	Hold dig væk fra sollys	da	Ne használja, ha sérült a csomagolás	da	Ne használja, ha sérült a csomagolás
	fi	Pidä poissa aurinkovalolta	fi	Mää ikke bruges, hvis emballagen er beskadiget	fi	Mää ikke bruges, hvis emballagen er beskadiget
	hu	Tartsd távol a napfénytől	hu	Állá käytä, mikäli pakkaus on vaurioitunut	hu	Állá käytä, mikäli pakkaus on vaurioitunut
	nl	Blijf weg van zonlicht	nl	Niet gebruiken indien de verpakking beschadigd is	nl	Niet gebruiken indien de verpakking beschadigd is
	pl	Trzymać z daleka od słońca	pl	Nie używać jeżeli opakowanie jest zniszczone	pl	Nie używać jeżeli opakowanie jest zniszczone
	ro	Tine departe de lumina soarelui	ro	Nu utilizați dacă ambalajul este deteriorat	ro	Nu utilizați dacă ambalajul este deteriorat
	sk	Chráňte pred slnečným žiareniom	sk	Nepoužívajte ak je balenie poškodené	sk	Nepoužívajte ak je balenie poškodené
	cs	Uchovávejte mimo dosah slunečního záření	cs	Nepouživejte je-li obal poškozený	cs	Nepouživejte je-li obal poškozený
	tu	Güneş işığından uzak tutmak	tu	Paketi hasar görmüş ürünleri kullanmayın	tu	Paketi hasar görmüş ürünleri kullanmayın