

# **BIOMESH® P1**

## **STERILE EXTRAPERITONEAL NON-RESORBABLE PARIETAL REINFORCEMENT IMPLANT**

en	<u>Instructions for use</u>	Page	2
fr	<u>Notice d'instructions</u>	Page	4
de	<u>Gebrauchsanweisung</u>	Seite	6
it	<u>Istruzioni per l'uso</u>	Pagina	8
es	<u>Instrucciones de uso</u>	Pagina	10
pt	<u>Instruções de utilização</u>	Pagina	12
ελ	<u>Οδηγίες χρήσης</u>	σελίδα	14
bg	<u>Инструкции за употреба</u>	Страница	16
da	<u>Brugsvejledning</u>	Side	18
et	<u>Kasutusjuhend</u>	lehel	20
fi	<u>Käyttöohjeet</u>	Sivu	22
hu	<u>Felhasználási Útmutató</u>	Oldal	24
lv	<u>Lietošanas instrukcija</u>	Lappuse	26
nl	<u>Gebruiksinstructies</u>	Pagina	28
ro	<u>Instructiuni de Utilizare</u>	Pagină	30
tr	<u>Kullanım Kilavuzu</u>	Sayfa	32
sv	<u>Bruksanvisning</u>	Sida	34



**COUSIN BIOTECH**  
8 Rue Abbé Bonpain  
59117 Wervicq-Sud - FRANCE  
Tél. : +33 (0) 3 20 14 41 20  
Fax : +33 (0) 3 20 14 40 13

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



B I O T E C H  
Made in France



Date de marquage CE: Oct 1996

**NOT029/230627**

Version du 27/06/2023

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

**BIOMESH® P1**  
**STERILE EXTRAPERITONEAL NON-RESORBABLE PARIETAL REINFORCEMENT**  
**IMPLANTS**  
**SINGLE USE STERILE PRODUCT**

**DESCRIPTION**

BIOMESH® meshes are non-absorbable parietal reinforcement implants.

**IMPLANTED MATERIALS**

Mesh : polypropylene (knitted monofilament) Blue thread (depending on references): monofilament polypropylene, non absorbable, colorant [phthalocyaninato(2-)] copper

**Origin neither human nor animal – Non-absorbable.**

**INDICATIONS**

Repair and parietal reinforcement for inguinal and femoral hernias and eventrations.

**PERFORMANCE**

Meshes are particularly adapted either to laparoscopy surgery, or to conventional open surgery.

**The BIOMESH® is designed for extraperitoneal implantation only.**

The mesh is biocompatible and non-absorbable. It has the advantage of having an excellent shape memory, easy to uses dimensions, a very high resistance to suturing, and great flexibility.

The blue thread on preshaped meshes is the anatomic landmark for the pubic bone.

**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 could generate possible undesirable side effects:

- |                   |                      |                     |                            |
|-------------------|----------------------|---------------------|----------------------------|
| - Discomfort/Pain | - Adhesion formation | - Hematoma          | - Foreign Body Reaction    |
| - Infection       | - Fistula formation  | - Mesh migration    | - Irritation near by organ |
| - Recurrence      | - Erosion            | - Mesh deformation  |                            |
| - Inflammation    | - Seroma             | - Allergic reaction |                            |

**USAGE PRECAUTIONS**

BIOMESH® meshes are delivered sterile (ethylene oxide sterilization).

Before any use, inspect the integrity of packaging and device (of which peelable pouches). 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.

When the surgeon considers it necessary to do so, it is recommended to cut the implant outside the surgical site to avoid any risk of releasing particles into the patient.

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

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

As specified on the product's labeling, the BIOMESH® mesh is for single use only. It can not be re-used and/or re-sterilised (potential risks would be and are not limited to: loss of the product's sterility, risk of infection, loss of the product's efficiency, recurrence)

**STORAGE**

Store 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.

## **EXPLANTATION AND ELIMINATION OF DEVICES**

Explantation and handling should be performed in accordance with the recommendations of ISO 12891-1:2015 "Implants for surgery – Retrieval and analysis of surgical implants" Part 1: "Retrieval and Handling". Any explanted device must be returned for analysis, following the current protocol. This protocol is available on demand from COUSIN BIOTECH. It is important to note that any implant that is not to be cleaned and disinfected before expedition must be contained in a sealed package. Explanted medical devices must be eliminated in accordance with the standards applicable in the country for the disposal of infectious hazardous waste. There are no specific recommendations for the elimination of a non-implanted device. The second paragraph is in case of an information request or complaint.

## **INFORMATION REQUEST AND COMPLAINT**

Following its quality policy, COUSIN BIOTECH is committed to make every effort to produce and supply a high-quality medical device. However, if a health professional (client, user, prescriber, etc.) has a complaint or cause for dissatisfaction with a product in terms of quality, safety or performance, he/she must inform COUSIN BIOTECH of this as soon as possible. In the case of failure of an implant or if it contributed to causing serious adverse effects for the patient, the health centre must follow the legal procedures in its country and inform COUSIN BIOTECH of this as quickly as possible. For any correspondence, please quote the reference and batch number, the reference coordinates and give a comprehensive description of the incident or complaint. Brochures, documentation and the surgical technique are available on request from COUSIN BIOTECH and its distributors.

## **IMPLANT CARD**

**Be sure to scan your implant card immediately upon receipt so that you can keep trackt of it in case of loss.**



**Caution : Federal law (USA) restricts this device to sale, distribution and use by or on the order of a physician.**

[Summary](#)

**BIOMESH® P1**  
**IMPLANT DE RENFORCEMENT PARIETAL EXTRAPERITONEAL STERILE NON**  
**RESORBABLE**  
**PRODUIT STERILE A USAGE UNIQUE**

**DESCRIPTION**

Les treillis BIOMESH® sont des implants de renforcement pariétaux non résorbables.

**MATERIAUX IMPLANTES :**

Treillis : Polypropylène Fil bleu (selon références) : polypropylene monofilament, non résorbable, colorant [phthalocyaninato(2-) ] copper.

Origine ni humaine, ni animale – Non résorbable.

**INDICATIONS**

Réparation et renforcement pariétal des hernies inguinales, curales et des éventrations.

**PERFORMANCES**

Les treillis sont particulièrement adaptés soit à la chirurgie coelioscopique, soit à la chirurgie traditionnelle.

**Le dispositif BIOMESH® est conçu pour être implanté en site extra-péritonéal.**

Les treillis, biocompatibles et non résorbables. Ils ont l'avantage d'avoir une mémoire de forme, d'avoir une mise aux dimensions très facile, d'avoir une très grande résistance à la suture, d'avoir une très bonne souplesse.

Le fil bleu sur la prothèse préformée est le repère anatomique pour le pubis.

**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:

- |                 |                        |                            |                                     |
|-----------------|------------------------|----------------------------|-------------------------------------|
| - Gêne /Douleur | - Adhérence            | - Hematome                 | - Réaction à un corps étranger      |
| - Infection     | - Formation de fistule | - Migration de l'implant   | - Irritation de l'organe avoisinant |
| - Recurrence    | - Erosion              | - Déformation de l'implant |                                     |
| - Inflammation  | - Serome               | - Réaction allergique      |                                     |

**PRECAUTIONS D'EMPLOI**

Les treillis BIOMESH® sont livrés 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 périmé.

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

Lorsque le chirurgien estime devoir le faire, il est recommandé de découper l'implant en dehors du site-opératoire pour éviter tout risque de relargage de particules dans le patient.

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)

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

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).

#### **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.

#### **EXPLANTATION ET ÉLIMINATION DES DISPOSITIFS**

Il convient d'observer les recommandations suivantes lors de l'explantation et de la manipulation des dispositifs : ISO 12891-1:2015 « Implants chirurgicaux. Retrait et analyse des implants chirurgicaux. » Partie 1 : « Retrait et manipulation ».

Tout dispositif explanté doit être retourné en vue d'une analyse, conformément au protocole en vigueur. Ce protocole est disponible sur demande auprès de COUSIN BIOTECH. Il est important de noter que tout implant ne devra pas être nettoyé ni désinfecté avant expédition devra se trouver dans un emballage scellé.

L'élimination du dispositif médical explanté doit être effectuée conformément aux normes du pays concerné en matière d'élimination des déchets infectieux.

L'élimination d'un dispositif non-implanté n'est soumise à aucune recommandation spécifique.

#### **DEMANDES D'INFORMATIONS ET RECLAMATIONS**

Conformément à sa politique qualité, COUSIN BIOTECH s'engage à tout mettre en œuvre pour produire et fournir un dispositif médical de qualité. Si toutefois un professionnel de santé (client, utilisateur, prescripteur...) avait une réclamation ou un motif d'insatisfaction concernant un produit, en termes de qualité, sécurité ou performances, il devra en informer COUSIN BIOTECH dans les plus brefs délais. En cas de dysfonctionnement d'un implant ou si celui-ci avait contribué à provoquer un effet indésirable grave pour le patient, le centre de soins devra suivre les procédures légales en vigueur dans son pays, et en informer COUSIN BIOTECH dans les plus brefs délais.

Pour toute correspondance, merci de préciser la référence, le numéro de lot, les coordonnées d'un référent, ainsi qu'une description exhaustive de l'incident ou de la réclamation.

Les brochures, documentations et la technique opératoire sont disponibles sur simple demande auprès de COUSIN BIOTECH et de ses distributeurs.

#### **CARTE D'IMPLANT**

**Veillez à scanner ou prendre une photo de votre carte d'implant directement après réception de manière à garder une trace de la carte en cas de perte.**

[Sommaire](#)

**BIOMESH® P1**  
**STERILES EXTRAPERITONEALES NICHT RESORBIERBARES IMPLANTAT ZUR**  
**PARIETALEN VERSTÄRKUNG**  
**STERILES PRODUKT ZUR EINMALIGEN ANWENDUNG**

**BESCHREIBUNG**

BIOMESH® Netze sind nicht resorbierbar Implantat parietalen Verstärkung.

**IMPLANTIERTE MATERIALEN**

Netz : Polypropylen - Blaues Naht (je nach Referenzen): monofilis Polypropylen, nicht resorbierbar,. Farbstoff, [Phthalocyaninato(2-)]-Kupfer.

Weder humanen noch tierischen Ursprungs – nicht resorbierbar.

**HINWEISE**

Wiederherstellung und parietalen Verstärkung von leisten und Unterschenkelbrüchen und Bauchwandbrüche.

**Wirkungsweise**

Die Netze werden besonders entwederandig Laparoskopie, oder an die Klassicher Operationstechnik angepasst.

**Die BIOMESH® Vorrichtung ist für die Extraperitoneal Implantation bestimmt.**

Diese bioverträglichen und nicht resorbierbar. Sie haben den Vorteil, ein sehr Formgedächtnis zu haben, ein sehr einfaches Setzen an den Dimensionen zu haben, Grossen Widerstand gegen das Nähen zu haben, ein sehr gute Flexibilität zu haben.

Der blaue Faden auf dem 3D Netz ist die anatomische Landmarke für das Schambein.

**GEGENANZEIGEN**

Eine Implantation darf in den folgenden Fällen nicht erfolgen:

- Allergie gegen eines der Bestanteile
- Infizierter Standort
- Schwangerschaft
- Kinder im Wachstum
- Behandlung mit antikoagulantien

**UNERWÜNSCHTE NEBENWIRKUNGEN**

Wie Jede Pflanzbare medizinische Vorrichtung ist diese Implantat empfindlich, unerwünschte

- |                          |                 |                        |                                  |
|--------------------------|-----------------|------------------------|----------------------------------|
| - Verlegenheit / Schmerz | - Adhäson       | - Hämatom              | - Reaktion auf einen Fremdkörper |
| - Infektion              | - Fistelbildung | - Implantatmigration   | - Reizung des umgebenden Organs  |
| - Rezidiv                | - Erosion       | - Implantatverformung  |                                  |
| - Inflammation           | - Serom         | - Allergische Reaktion |                                  |

**BESCHÄFTIGUNGSVORSICHTSMASSNAHMEN**

Die BIOMESH® Netze werden steril geliefert (sterilization Äthylen Oxyd).

For jeder Benutzung , die Integrität der Verpackung vor jeder Benutzung zu prüfen (darunter blister oder Schutzverpackung). Nicht bei Verschlechterung der Vorrichtung und / oder der Verpackung zu benutzen.

Nicht benutzen, wenn die Vorrichtung verfallen wird.

COUSIN BIOTECH gibt keine Garantie und keine Empfehlung bezüglich der Verwendung einer besonderen Marke von Befestigungsvorrichtungen.

Nach Ermessen des Chirurgen wird empfohlen, das Implantat außerhalb des Operationsgebiets zuzuschneiden, um jegliches Risiko des Einbringens von Materialpartikeln in den Körper des Patienten zu vermeiden.

Diese Vorrichtung darf **ausschließlich** durch qualifizierte Chirurgen verwendet werden, und der Benutzung des Produktes gebildet werden (Kenntnisse der Anatomie und Viszeralchirurgie)

**WICHTIG : NICHT WIEDERVERWENDEN – NICHT NEU STERILISIEREN**

Gemäß der Kennzeichnung des Produkts sind das Implantat, die Führung zum einmaligen Gebrauch bestimmt. Sie dürfen auf keinen Fall wiederverwendet und/oder neu sterilisiert werden (zu den möglichen Risiken zählen unter anderem: Verlust der Sterilität des Produkts, Risiko von Infektionen, Verlust der Wirksamkeit des Produkts, Rezidiv)

**VORSICHTSMAßNAHMEN DER LAGERUNG DER PROTHESE**

Trocken, vor sonnenlicht geschützt und bei Raumtemperatur aufbewahren in seiner Ursprungsverpackung.

**WICHTIG**

Für weitere Informationen zur Verwendung dieses Produktes wenden sie sich bitte an Ihrem COUSIN BIOTECH Vertreter oder Händler Kontakt auf.

**"ENTNAHME UND ENTSORGUNG VON IMPLANTATEN"**

Die Entnahme und die Handhabung sind gemäß der ISO-Norm 12891-1:2015 "Chirurgische Implantate - Entnahme und Analyse von chirurgischen Implantaten" - Teil 1: "Entnahme und Handhabung" zu erfolgen. Alle entnommenen Implantate müssen entsprechend des aktuellen Protokolls zur Analyse zurückgesendet werden. Das Protokoll ist auf Anfrage bei COUSIN BIOTECH erhältlich. Es ist wichtig, dass alle Implantate, die vor dem Versand nicht gereinigt und desinfiziert wurden, in einer versiegelten Verpackung enthalten sein müssen. Die Entsorgung von entnommenen medizinischen Implantaten muss gemäß den in dem Land der Entsorgung geltenden Vorschriften zur Entsorgung von infektiösen gefährlichen Abfällen erfolgen. Die Entsorgung von nicht-implantierten Implantaten unterliegt keinen speziellen Empfehlungen. Der zweite Abschnitt befasst sich mit den Anforderungsinformationen und Reklamationen.

**"ANFORDERUNG VON INFORMATIONEN UND REKLAMATIONEN"**

Entsprechend seiner Qualitätssicherungspolitik verpflichtet sich COUSIN BIOTECH, alle erforderlichen Maßnahmen zu ergreifen, um qualitativ hochwertige Medizinprodukte herzustellen und zu liefern. Sollte das Gesundheitspersonal (Kunde, Nutzer, verschreibender Arzt...) jedoch aufgrund der Qualität, Sicherheit oder der Produktleistung Reklamationen vorbringen oder mit dem Produkt nicht zufrieden sein, müssen sie COUSIN BIOTECH unverzüglich darüber im Falle eines Defekts des Implantats oder im Falle von schwerwiegenden unerwünschten Nebenwirkungen für den Patienten muss die Gesundheitseinrichtung die entsprechenden, in ihrem Land geltenden rechtlichen Schritte befolgen und COUSIN BIOTECH unverzüglich informieren. Bitte geben Sie in Ihrer Korrespondenz die Referenz, die Chargennummer und die Koordinaten der Referenz an und fügen Sie eine verständliche Beschreibung des Vorfalls oder des Reklamationsgrunds bei. Broschüren, Dokumentationen und Operationstechniken sind auf Anfrage bei COUSIN BIOTECH und seinen Vertriebshändlern erhältlich.

**IMPLANTATPASS**

**Scannen oder fotografieren Sie Ihren Implantatpass direkt nach dem Erhalt, damit Sie die Angaben im Falle eines Verlustes nachvollziehen können.**

[Zusammenfassung](#)

**BIOMESH® P1**  
**IMPIANTO DI RINFORZO PARIETALE EXTRAPERITONEALE STERILE NON**  
**RIASSORBIBILE**  
**PRODOTTO STERILE MONOUSO**

**DESCRIZIONE**

Le reti BIOMESH® sono impianti di rinforzo parietale non riassorbibile .

**MATERIALI IMPIANTATI**

Maglia : Polipropilene - Filo blu (a seconda dei codici): polipropilene monofilamento, non assorbibile.

Colorante rame [ftalocianinato (2-)].

Origine né humana, né animale – Non riassorbibile.

**INDICAZIONI**

Riparazione e rinforzo parietale per ernie inguinali e femorali e ventrali.

**APPLICAZIONI**

Le reti sono particolarmente adattate sia alla chirurgia laparoscopia, sia alla chirurgia tradizionale.

**Il dispositivo BIOMESH® è stato concepito per essere impiantato extraperitonealmente.**

Le reti, biocompatibili e non riassorbibile. Hanno il vantaggio di avere una memoria di forma, avere una messa alla dimensioni molto facile, sono particolarmente resistenti alla sutura, estremamente flessibili.

Il filo blu sulla rete preformata è il punto di riferimento anatomico per l'osso pubico.

**CONTROINDICAZIONI**

Non impiantare nei seguenti casi :

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

**EFFETTI SECONDARI INDESIRABILI**

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

- |                  |                         |                              |                                       |
|------------------|-------------------------|------------------------------|---------------------------------------|
| - Imbarazzo /Dor | - Adesione              | - Ematoma                    | - Reazione ad un corpo estraneo       |
| - Infezione      | - Formazione di fistola | - Migrazione dell'impianto   | - Irritazione dell'organo circostante |
| - Ricaduta       | - Erosione              | - Deformazione dell'impianto |                                       |
| - Infiammazione  | - Seroma                | - Reazione allergica         |                                       |

**PRECAUZIONI PER L'USO**

Le reti BIOMESH® sono vendute sterili (sterilizzazione con ossido di etilene).

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'utilizzo di una marca particolare di dispositivo di fissaggio.

Quando il chirurgo ritiene sia necessario, si raccomanda di tagliare la protesi al di fuori del sito operatorio per evitare ogni eventuale rischio di rilascio di particelle nel paziente.

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).

**IMPORTANTE : NON RIUTILIZZARE – NON RISTERILIZZARE**

Conformemente all'etichettatura di questo prodotto, la protesi è 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.

## **PRECAUZIONI RELATIVE ALLA CONSERVAZIONE DELLA PROTESI**

Conservare in luogo asciutto al riparo 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

## **ESPIANTO ED ELIMINAZIONE DI DISPOSITIVI"**

L'espianto e il trattamento devono avvenire secondo le raccomandazioni della norma ISO 12891-1:2015 "Impianti per chirurgia – Recupero e analisi di impianti chirurgici" Parte 1: "Recupero e trattamento". Qualsiasi dispositivo espiantato deve essere restituito per essere analizzato in base all'attuale protocollo. Questo protocollo è disponibile su richiesta presso COUSIN BIOTECH. È importante tener presente che qualsiasi impianto che non sia stato pulito e disinfectato prima della spedizione deve essere imballato in una confezione sigillata. L'eliminazione del dispositivo medico espiantato deve essere effettuata secondo le norme in uso nel paese per lo smaltimento dei rifiuti pericolosi infettivi. L'eliminazione di un dispositivo non impiantato non è soggetta a raccomandazioni specifiche. Il secondo paragrafo si applica ai casi di richiesta di informazioni o reclami.

## **RICHIESTA DI INFORMAZIONI E RECLAMI**

Conformemente alla sua politica sulla qualità, COUSIN BIOTECH si impegna a fare tutto il possibile per produrre e fornire dispositivi medici di ottima qualità. Tuttavia, se un professionista sanitario (cliente, utente, prescrittore...) ha un reclamo o un motivo di insoddisfazione in relazione a un prodotto e alla sua qualità, sicurezza o prestazione, deve informare tempestivamente COUSIN BIOTECH. In caso di malfunzionamento di un impianto o se questo ha provocato nel paziente gravi effetti avversi, la struttura sanitaria deve seguire le procedure legali vigenti nel suo paese e informare immediatamente COUSIN BIOTECH. Per qualsiasi comunicazione si prega di specificare il riferimento, il numero di lotto, gli estremi di un referente e una descrizione particolareggiata dell'incidente o del reclamo. Gli opuscoli, la documentazione e la tecnica chirurgica sono disponibili su richiesta presso COUSIN BIOTECH e i suoi distributori.

## **SCHEDA D'IMPIANTO**

**Effettuare la scansione o scattare una foto della scheda d'impianto direttamente al suo ricevimento per tenere traccia di essa in caso di smarrimento.**

[Sommario](#)

**BIOMESH® P1****IMPLANTE DE REFUERZO PARIETAL, NO REABSORBIBLE, PRODUCTO ESTÉRIL,  
EXTRAPERITONEAL  
PRODUCTO ESTÉRIL DE UN SOLO USO****DESCRIPCIÓN**

Las mallas BIOMESH® están implantados de refuerzo parietal no reabsorbible.

**MATERIALES IMPLANTADOS:**

Malla :polipropileno - Hilo azul (según referencias): polipropileno monofilamento, no absorbible.

Colorante [phthalocyaninato(2-)] copper.

Origen ni humano ni animal – No reabsorbible.

**INDICACIONES**

Reparación y refuerzo parietal para las hernias inguinales, femorales y ventrales

**APLICACIONES**

Las mallas se especialmente adaptan o a la cirugía laparoscopia, o a la cirugía tradicional.

**El dispositivo BIOMESH® está concebido para su implante en zona extraperitoneal.**

Las mallas, biocompatibles y no reabsorbible.Tienen la ventaja de tener una memoria de forma, de tener una puesta a las dimesnsiones muy rápida, tener una resistencia muy elevada à la sutura, tener una muy buena flexibilidad.

El hilo azul en la malla preformada es la marca anatómica del hueso púbico.

**CONTRAINDICACIONES**

No implantar en los siguientes casos:

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

**EFFECTOS SECUNDARIOS NO DESEADOS:**

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

- |                   |                         |                            |                                     |
|-------------------|-------------------------|----------------------------|-------------------------------------|
| - Molestia /Dolor | - Adherencia            | - Hematoma                 | - Reacción a un cuerpo extraño      |
| - Infección       | - Formación de fistulas | - Migración de implantes   | - Irritación del órgano circundante |
| - Recidiva        | - Erosión               | - Deformación del implante |                                     |
| - Inflamación     | - Seroma                | - Reacción alérgica        |                                     |

**PRECAUCIONES DE USO**

Las mallas BIOMESH® se presentan estériles (esterilización mediante óxido de etileno).

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.

Cuando el cirujano lo estime necesario, es recomendable cortar el implante fuera del bloque operatorio para evitar el riesgo de transmisión de partículas al paciente.

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).

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

Conforme al etiquetado del producto, el implante, la guía 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, recaída).

## **PRECAUCIONES DE CONSERVACION**

Conservarse en un sitio seco, protegido de la luz solar y a temperatura ambiente en su envase original. Por más cualquier información en relación con la utilización de este producto, póngase en contacto con vuestro representante o con el distribuidor COUSIN BIOTECH correspondiente.

## **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

## **EXPLANTACIÓN Y ELIMINACIÓN DE DISPOSITIVOS**

La explantación y la manipulación se deben hacer siguiendo las recomendaciones de la ISO 12891-1:2015 «Implantes de cirugía – Recuperación y análisis de implantes quirúrgicos» Parte 1: «Recuperación y manipulación». Cualquier dispositivo explantado debe ser devuelto para su análisis siguiendo el protocolo actual. Este protocolo está disponible previa petición a COUSIN BIOTECH. Es importante que tenga en cuenta que cualquier implante que no se deba limpiar y desinfectar antes de su expedición debe almacenarse en un paquete sellado. La eliminación de dispositivos médicos explantados se debe realizar de conformidad con la normativa del país sobre eliminación de residuos peligrosos infecciosos. La eliminación de un dispositivo no implantado no está sujeta a recomendaciones específicas. El segundo párrafo trata sobre solicitudes de información o quejas.

## **PETICIÓN DE INFORMACIÓN Y QUEJAS**

De conformidad con su política de calidad, COUSIN BIOTECH se compromete a hacer todo lo posible para fabricar y suministrar dispositivos médicos de alta calidad. Sin embargo, si un profesional de la salud (cliente, usuario, médico prescriptor...) tuviera una queja o un motivo de insatisfacción con un producto debido a su calidad, seguridad o rendimiento, deberá informar a COUSIN BIOTECH séalo antes posible. En caso de fallo del implante o si provoca efectos adversos graves al paciente, el centro de salud debe seguir los procedimientos legales de su país e informar a COUSIN BIOTECH a la mayor brevedad. En cualquier correspondencia que nos remita, le rogamos que indique la referencia, el número de lote, las coordenadas de referencia y una descripción exhaustiva del incidente o queja. Puede solicitar folletos, documentación y procedimientos quirúrgicos a COUSIN BIOTECH o a sus distribuidores.

## **FICHA DE IMPLANTE**

**Escaneé o haga una fotografía de su ficha de implante inmediatamente después de recibirla, para conservar una copia de la ficha en caso de pérdida.**

[Resumen](#)

## BIOMESH® P1

### IMPLANTE DE REFORÇO PARIETAL NAO REABSORVÍVEL EXTRA-PERITONEAL ESTERIL PRODUTO ESTÉRILIZADO DE UTILISAÇÃO UNICA

#### Descrição

Rede BIOMESH® é implantes de reforço parietal não reabsorvível.

#### Materiais implantados:

Rede : polipropileno - Fio azul (dependendo das referências): polipropileno monofilamento, não absorvível. Corante [ftalocianina(2-)] de cobre.

De origem não humana e não animal — Não reabsorvível.

#### Indicações

Reparação e reforço parietal para hérnias inguinais e hérnias crurais e eventrations

#### Desempenho

São adaptados particularmente ou remendos à cirurgia de laparoscopia, ou para a cirurgia tradicional.

**O dispositivo BIOMESH® foi especialmente concebido para ser implantado em extra peritoneal .**

Estas próteses, biocompatíveis e não biodegradáveis.

Estas próteses apresentam a vantagem de uma fácil colocação, em virtude da sua forma adaptada, da sua excelente flexibilidade.

O fio azul na malha preformada é a marca anatómica para o osso púbico.

#### Contra-indicações

Não implantar nos seguintes casos:

- Alergia a um dos componentes
- Local infectado
- Gravidez
- Criança em crescimento
- Em mulheres sob tratamento anticoagulante

#### Efeitos secundários indesejáveis

A semelhança de qualquer outro dispositivo médico implantável, este implante é susceptível de causar efeitos secundários indesejáveis, tais como:

- |                  |                        |                          |                                  |
|------------------|------------------------|--------------------------|----------------------------------|
| - Mal-estar /Dor | - Aderência            | - Hematoma               | - Reacção a um corpo estranho    |
| - Infecção       | - Formação de fistulas | - Migração do implante   | - Irritação do órgão circundante |
| - Recidiva       | - Erosão               | - Deformação do implante |                                  |

#### Precauções de utilização

Verificar a integridade da embalagem (não utilizar em caso de deterioração dos rótulos e/ou da bolsa protectora).

Não utilizar, se o dispositivo estiver danificado.

A COUSIN BIOTECH não apresenta nenhuma garantia ou recomendação relativas à utilização de uma marca específica de dispositivos de fixação.

Quando o cirurgião considerar necessário, é recomendado cortar o implante fora do local de operação para evitar qualquer risco de libertação de partículas no paciente.

Este dispositivo deve ser implantado exclusivamente por um cirurgião qualificado e com experiência na utilização do produto.

#### Importante: NÃO REUTILIZAR — NÃO REESTERILIZAR

Em conformidade com a rotulagem deste produto, tanto a prótese só devem ser utilizados uma única vez. Não devem, em caso algum, ser reutilizados e/ou reesterilizados (os riscos potenciais incluem, entre outros, os seguintes: perda de esterilidade do produto, risco de infecção, perda de eficácia do produto, recidiva).

#### Precauções de armazenamento

Conservar em lugar seco, ao abrigo da luz solar e à temperatura ambiente, na embalagem original.

## **IMPORTANTE**

Para obter todas as informações complementares relativas à utilização deste produto, queira entrar em contacto com o representante ou o distribuidor COUSIN BIOTECH.

## **"EXPLANTAÇÃO E ELIMINAÇÃO DE DISPOSITIVOS"**

A explantação e o manuseamento devem ser realizadas de acordo com as recomendações da ISO 12891-1:2015 «implantes para cirurgia – recuperação e análise de implantes cirúrgicos» parte 1: «recuperação e manuseamento». Qualquer dispositivo explantado deve ser devolvido, para análise, seguindo o protocolo atual. Este protocolo está disponível mediante pedido à COUSIN BIOTECH. É importante ter em atenção que qualquer implante que não tenha sido limpo e desinfetado antes da expedição deve estar dentro de uma embalagem selada. A eliminação de um dispositivo médico explantado deve ser realizada de acordo com as normas nacionais de eliminação de resíduos perigosos infeciosos. A eliminação de um dispositivo não implantado não está sujeita a recomendações específicas. O segundo parágrafo serve para o caso de pedido de informações ou reclamações.

## **"PEDIDO DE INFORMAÇÕES E RECLAMAÇÕES"**

De acordo com a sua política de qualidade, a COUSIN BIOTECH compromete-se em envidar todos os esforços para criar e fornecer um dispositivo médico de alta qualidade. Contudo, se um profissional de saúde (cliente, utilizador, médico...) tiver uma reclamação ou motivo de insatisfação com um produto em termos de qualidade, segurança ou desempenho, deve informar a COUSIN BIOTECH o mais rapidamente possível. Em caso de falha de um implante ou se isso contribuir para provocar efeitos adversos graves no paciente, o centro de saúde deve seguir os procedimentos legais do seu país e informar a COUSIN BIOTECH com a maior brevidade possível. Para toda a correspondência, é favor especificar a referência, número de lote, as coordenadas de uma referência e uma descrição detalhada do incidente ou reclamação. Brochuras, documentação e técnica cirúrgica estão disponíveis mediante pedido à COUSIN BIOTECH e aos seus distribuidores.

## **CARTÃO DE IMPLANTE**

**Certifique-se de que digitaliza ou tira uma fotografia do seu cartão de implante diretamente junto da receção de forma a conservar um rasto do cartão em caso de extravio.**

[Resumo](#)

## **BIOMESH® P1**

### **Αποστειρωμένο μη απορροφήσιμο εξωπεριτοναϊκό εμφύτευμα βρεγματικής ενίσχυσης ΣΤΕΙΡΟ ΠΡΟΪΟΝ ΜΙΑΣ ΧΡΗΣΗΣ**

#### **ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ**

Οι πλάκες BIOMESH® είναι μη απορροφήσιμο εμφυτεύματα ενίσχυσης τοιχώματος,

#### **ΕΜΦΥΤΕΥΟΜΕΝΑ ΥΛΙΚΑ:**

Πλέγμα: Πολυυπροπυλένιο - Μπλε νήμα (ανάλογα με το σημείο στο οποίο αναφέρεται): μονόκλων πολυυπροπυλένιο, μη απορροφήσιμος χρωμικός [φθαλοκουανινάτο (2-)] χαλκός

Mη ανθρώπινης και μη ζωικής προέλευσης. Ημιαπορροφήσιμο.

#### **ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ:**

Επισκευή και ενίσχυση βρεγματικό για inguinals και crurals κήλες και eventrations

#### **ΑΠΟΔΟΣΕΙΣ**

Τα μάτια είναι ιδιαίτερα προσαρμοσμένες είτε σε λαπαροσκοπική χειρουργική επέμβαση, ή με τη συμβατική χειρουργική επέμβαση.

**Τα μάτια BIOMESH® είναι σχεδιασμένος για εμφύτευση extraperitoneal μόνο.**

Πλέγματα, βιοσυμβατά και μη απορροφήσιμα. Έχουν το πλεονέκτημα ότι διαθέτει ένα σχήμα μνήμη, μια πολύ εύκολη διαστασιολόγηση, μια πολύ μεγάλη αντοχή σε ράμματα, μια μεγάλη ευελιξία.

Η μπλε κλωστή προσχηματισμένο πλέγμα είναι το οδηγό ανατομικό σημείο για το ηβικό οστό.

#### **ΑΝΤΕΝΔΕΙΞΕΙΣ**

Να μη γίνεται εμφύτευση στις παρακάτω

περιπτώσεις:

- αλλεργία σε ένα από τα συστατικά
- μολυσμένη περιοχή
- αντιπηκτική θεραπεία
- εγκυμοσύνη
- παιδί στην ανάπτυξη

#### **ΔΕΥΤΕΡΕΥΟΥΣΣΕΑΝΕΠΙΘΥΜΗΤΕΣ ΕΝΕΡΓΕΙΕΣ**

Όπως όλα τα εμφυτεύσιμα ιατροτεχνολογικά προϊόντα, αυτό το εμφύτευμα είναι πιθανό να παρουσιάζει δευτερεύουσες ανεπιθύμητες ενέργειες, όπως οι εξής:

- |                    |                        |                          |                              |
|--------------------|------------------------|--------------------------|------------------------------|
| - Ενόχληση / Πόνος | - πρόσφυση             | - αιμάτωμα               | - αντίδραση σε ξένο σώμα     |
| - Λοίμωξη          | - σχηματισμός Συρίγγιο | - μετανάστευση πλέγματος | - ερεθισμός κοντινού οργάνου |
| - Υποτροπή         | - διάβρωση             | - μετανάστευση πλέγματος |                              |
| - φλεγμονή         | - ορογόνος θύλακας     | - αλλεργική αντίδραση    |                              |

#### **ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΙΣ ΚΑΤΑ ΤΗΝ ΕΦΑΡΜΟΓΗ**

Οι πλάκες BIOMESH® παρέχεται στείρο (αποστειρωμένο με αιθυλενοξείδιο).

Πριν από τη χρήση, ελέγχετε την ακεραιότητα της συσκευής και η συσκευασία (συμπεριλαμβανομένης της κυψέλης ή αφαιρούμενο σακουλάκια).

Μην το χρησιμοποιείτε σε περίπτωση βλάβης της συσκευής ή / και τη συσκευασία

Μην το χρησιμοποιείτε εάν η συσκευή είναι ξεπερασμένο. COUSIN BIOTECH δεν εγγυάται ή να κάνει συστάσεις σχετικά με τη χρήση ενός συγκεκριμένου εμπορικού σήματος των συνδετήρων.

Εφόσον ο χειρουργός το κρίνει σκόπιμο, συστήνεται η κοπή του εμφυτεύματος εκτός του χειρουργικού πεδίου για την αποφυγή κάθε κινδύνου απελευθέρωσης σωματιδίων εντός του ασθενούς.

Αυτή η συσκευή πρέπει να τοποθετείται μόνο από εξειδικευμένο χειρουργό και έχει εκπαιδευτεί στη χρήση του προϊόντος (γνώση της ανατομίας και χειρουργικής σπλαχνικό)

#### **ΣΗΜΑΝΤΙΚΟ: ΜΗΝ ΕΠΑΝΑΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΕΙΤΕ - ΜΗΝ ΕΠΑΝΑΠΟΣΤΕΙΡΩΝΕΤΕ**

Σύμφωνα με την επισήμανση αυτού του προϊόντος, το εμφύτευμα BIOMESH® προορίζεται για μία μόνο χρήση.

Δεν πρέπει σε καμία περίπτωση να επαναχρησιμοποιείται και/ή να επαναποστειρώνεται (στους δυνητικούς κινδύνους περιλαμβάνονται, χωρίς περιορισμούς: απώλεια της στειρότητας του προϊόντος, κίνδυνος λοίμωξης, απώλεια της αποτελεσματικότητας του προϊόντος, υποτροπή)

## **ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΙΣ ΣΧΕΤΙΚΑ ΜΕ ΤΗ ΦΥΛΑΞΗ**

Φυλάσσεται σε ξηρό μέρος, μακριά από το ηλιακό φως και σε θερμοκρασία περιβάλλοντος, μέσα στην αρχική του συσκευασία.

## **ΣΗΜΑΝΤΙΚΟ**

Για επιπλέον πληροφορίες σχετικά με τη χρήση αυτού του προϊόντος, επικοινωνήστε με τον αντιπρόσωπο ή τον διανομέα της COUSIN BIOTECH στην περιοχή σας.

## **ΕΚΦΥΤΕΥΣΗ ΚΑΙ ΚΑΤΑΣΤΡΟΦΗ ΣΥΣΚΕΥΩΝ**

Η εκφύτευση και ο χειρισμός θα πρέπει να πραγματοποιούνται σύμφωνα με τις συστάσεις του προτύπου ISO 12891-1:2015 «Εμφυτεύματα χειρουργικής - Ανάκτηση και ανάλυση χειρουργικών εμφυτευμάτων» Μέρος 1: «Ανάκτηση και Χειρισμός». Κάθε συσκευή που εκφυτεύεται θα πρέπει να επιστρέφεται για ανάλυση σύμφωνα με το τρέχον πρωτόκολλο. Αυτό το πρωτόκολλο είναι διαθέσιμο μετά από αίτημα στην COUSIN BIOTECH. Είναι σημαντικό να σημειωθεί ότι κάθε εμφύτευμα που δεν έχει καθαριστεί και απολυμανθεί πριν από την αποστολή θα πρέπει να τοποθετείται σε σφραγισμένη συσκευασία. Η καταστροφή μιας εκφυτευμένης ιατρικής συσκευής θα πρέπει να πραγματοποιείται σύμφωνα με τα πρότυπα της εκάστοτε χώρας για την απόρριψη επικίνδυνων λοιμωδών αποβλήτων. Η καταστροφή συσκευής που δεν έχει εμφυτευτεί δεν υπόκειται σε συγκεκριμένες συστάσεις. Η δεύτερη παράγραφος ισχύει σε περίπτωση αιτήματος για πληροφορίες ή παραπόνων.

## **ΑΙΤΗΜΑ ΓΙΑ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ ΚΑΙ ΑΠΑΙΤΗΣΕΙΣ**

Σύμφωνα με τη δική της πολιτική ποιότητας, η COUSIN BIOTECH δεσμεύεται να καταβάλλει κάθε δυνατή προσπάθεια ώστε να παράγει και να προμηθεύει ιατρικές συσκευές υψηλής ποιότητας. Ωστόσο, εάν κάποιος επαγγελματίας του κλάδου υγείας (πελάτης, χρήστης, παραπέμπων ιατρός, κ.λπ.) προβάλλει κάποια απαίτηση ή δεν είναι ικανοποιημένος με το προϊόν ως προς την ποιότητα, την ασφάλεια ή τις επιδόσεις, θα πρέπει να ενημερώσει την COUSIN BIOTECH το συντομότερο δυνατόν. Σε περίπτωση βλάβης σε κάποιο εμφύτευμα ή συμβολής στην πρόκληση σοβαρών αρνητικών επιππώσεων στον ασθενή, το κέντρο υγείας θα πρέπει να ακολουθήσει τις νομικές διαδικασίες που ισχύουν στη χώρα του, και να ενημερώσει την COUSIN BIOTECH το συντομότερο. Σε κάθε επικοινωνία, παρακαλείσθε να προσδιορίζετε τον αριθμό αναφοράς, τον αριθμό παρτίδας, τα στοιχεία της σχετικής παραπομπής και να δίνετε συνοπτική περιγραφή του συμβάντος ή της απαίτησης. Τα φυλλάδια, η τεκμηρίωση και η χειρουργική τεχνική είναι διαθέσιμα μετά από αίτημα στην COUSIN BIOTECH και τους διανομείς της.

## **ΚΑΡΤΕΛΑ ΕΜΦΥΤΕΥΜΑΤΟΣ**

**Σαρώστε ή φωτογραφήστε την καρτέλα του εμφυτεύματος μόλις την λάβετε έτσι ώστε να κρατήσετε τα στοιχεία της καρτέλας σε περίπτωση απώλειας.**

[περίληψη](#)

**BIOMESH® P1**  
**НЕРЕЗОРБИРУЕМ ПАРИЕТАЛЕН ПОДСИЛВАЩ ИМПЛАНТ**  
**СТЕРИЛЕН ПРОДУКТ ЗА ЕДНОКРАТНА УПОТРЕБА**

**ОПИСАНИЕ**

Мешовете BIOMESH® са нерезорбирауеми париетални, подсилващи импланти.

**ИМПЛАНТИРАНИ МАТЕРИАЛИ**

Меш: полипропилен (преплетен монофиламент) - Синя нишка (според справките): полипропиленов монофиламент, не абсорбиращ се, багрило [фталоцианинато (2-)] мед.

**Произходът не е нито човешки, нито животински - нерезорбираем**

**ИНДИКАЦИИ**

Корекция и париетално подсилване за ингвиналните и бедрени хернии, както и евентрации.

**ДЕЙСТВИЕ**

Мешовете са адаптирани в частност за коелиоскопични или за стандартни операции.

**BIOMESH® е пред назначен само за екстра перитонеална имплантация.**

6 месеца след имплантирането. Те имат предимствово да притежават памет за формата, оразмеряваща се много лесно, с голямо съпротивление при скъсване, отлична гъвкавост.

Синята нишка на предварително направената протеза е анатомичният маркер за пубиса.

**ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ**

Да не се използва в следващите случаи:

- Алергия към някой от компонентите
- Инфицирано място
- Бременност
- Подрастващи деца
- Антикоагулна терапия

**НЕЖЕЛАНИ СТРАНИЧНИ ЕФЕКТИ**

Както всяко имплантирано устройство, този имплант е податлив да генерира нежелани странични ефекти:

- Дискомфорт / Болка	- Образуване на срастания	- хематом	- Чуждо тяло Реакция
- инфекция	- Образуване на фистула	- миграция на платното	- възпаление на съседен орган
- повторяемост	- ерозиране	- деформация на платното	обструкция
- възпаление	- серома	- алергична реакция	

**МЕРКИ ПРИ УПОТРЕБА**

Мешовете BIOMESH® се доставят стерилни (стерилизация с етиленов оксид).

Преди употреба се уверете в пълнотата на опаковката и устройството (част от които са сгъваемите сакчета). Да не се използва в случай на повреда на устройството и / или опаковката.

Да не се използва, ако устройството е с изтекъл срок. .

COUSIN BIOTECH не предлага каквато и да е гаранция или препоръки, освен тези, касаещи конкретния начин за закрепяне.

Ако хирургът прецени че е необходимо рязане на импланта, препоръчва се тази процедура да се извърши извън операционната, за да се избегне всяка възможност за попадане на частици в пациента.

Това устройство трябва да бъде имплантирано само от квалифициран хирург, обучен за употребата на дадения продукт ( със знания по анатомия и висцерална хирургия).

**ВАЖНО: НЕ ИЗПОЛЗВАЙТЕ ПОВТОРНО – НЕ СТЕРИЛИЗИРАЙТЕ**

Както е уточнено на етикета на продукта, мешът BIOMESH® е само за еднократна употреба. Той не може да се употребява повторно и / или да се стерилизира повторно (потенциалните рискове от това биха могли да бъдат, но не се ограничават до: загуба на стерилността на продукта, риск от инфекция, загуба на ефективността на продукта, повтарящ ефект).

## **СЪХРАНЕНИЕ**

Да се съхранява на сухо място, далеч от слънчевата светлина, при указаната на упаковката стайна температура.

## **ВАЖНО**

За повече информация относно употребата на този продукт, моля да се свържете с Вашият BIOTECH представител или дистрибутор.

## **ЕКСПЛАНТАЦИЯ И ИЗХВЪРЛЯНЕ НА УСТРОЙСТВОТО**

COUSIN BIOTECH препоръчва експлантацията и манипулирането да се извършва в съответствие с препоръките на ISO 12891-1:2015 „Импланти за хирургия – експлантация и анализ на хирургически импланти“ Част 1: „Експлантация и обработка“.

Всички експлантирани изделия трябва да бъдат върнати за анализ в съответствие с действащия протокол. Това се предлага при поискване от COUSIN BIOTECH. Трябва да се отбележи, че всички импланти, които не могат да бъдат почистени и дезинфекцирани преди транспортиране, трябва да бъдат поставени в запечатана опаковка.

Изхвърлянето на експлантирани медицински изделия трябва да се извършва в съответствие с действащите в страната стандарти, касаещи изхвърлянето на инфекциозни отпадъци.

Няма специални препоръки за изхвърляне на неимплантирани изделия.

## **ИСКАНЕ НА ИНФОРМАЦИЯ И ЖАЛБИ**

В съответствие с политиката си за качество COUSIN BIOTECH се задължава да положи всички усилия с оглед да произведе и достави висококачествено медицинско изделие. Въпреки това, ако здравен специалист (клиент, потребител, консултант и др.) има оплакване или основание за недоволство от даден продукт, по отношение на неговото качество, безопасност или изпълнение, той/тя трябва да уведоми COUSIN BIOTECH във възможно най-кратък срок.

В случай на неправилно функциониране на импланта или ако той допринесе за сериозен неблагоприятен ефект за пациента, здравният център трябва да следва действащите в страната законови процедури и незабавно да информира COUSIN BIOTECH.

Във всяка кореспонденция посочвайте референтния номер, номера на партидата, името и адреса на консултанта и предоставете пълно описание на инцидента или жалбата.

Брошури, документация и информация за хирургическата техника са на разположение при поискване от COUSIN BIOTECH и неговите дистрибутори.

## **КАРТА ЗА ИМПЛАНТИ**

**Не забравяйте да сканирате картата си за импланти веднага след получаването ѝ, за да можете да я проследите в случай на загуба.**

[Обобщение](#)

**BIOMESH® P1**  
**STERIL EKSTRAPERITONEAL IKKE RESORBERBAR**  
**PARIETAL FORSTÆRKNINGSIMPLANTAT**  
**ENKELTBRUGS STERILPRODUKT**

**BESKRIVELSE**

BIOMESH® net er ikke-resorberbare parietale forstærkningsimplantater.

**IMPLANTEREDE MATERIALER**

Net : polypropylen (strikket enkelttråd) - Blå tråd (afhængig af referencer): monofilament polypropylen, ikke-absorberbar, farvestof [phthalocyaninato (2-)] kobber.

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

**INDIKATIONER**

Reparation og parietal forstærkning til inguinal og femoral hernias og ventral.

**UDFØRELSE**

Net er specielt tilpasset enten til laparoskopi kirurgi eller til konventionel kirurgi.

**BIOMESH® er udelukkende beregnet til ekstraperitoneal implantation.**

Biokompatibel og ikke-resorberbar net forårsager. De har den fordel, at de har en udformningshukommelse, en meget nem dimensionering, en meget høj resistens mod sutur, en stor fleksibilitet.  
Den blå tråd på den præformerede protese er den anatomiske markør for pubis.

**KONTRAINDIKATIONER**

Må ikke bruges i følgende tilfælde:

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

**UØNSKEDE bIVIRKNINGER**

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

- |                  |                   |                      |                                 |
|------------------|-------------------|----------------------|---------------------------------|
| - Ubehag /Smerte | - klæbning        | - hæmatom            | - Reaktion på et fremmedlegeme  |
| - infektion      | - Fisula dannelse | - gittermigration    | - irritation nærtliggende organ |
| - tilbagevenden  | - Erosion         | - gitterdeformation  |                                 |
| - Inflammation   | - Seroma          | - allergisk reaktion |                                 |

**FORHOLDSREGLER VED BRUG**

BIOMESH® net leveres sterile (ethylenoxid-sterilisering).

Inden hver brug skal emballagens og anordningens integritet undersøges (heraf små poser, der kan pilles af).

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 fikseringsmetode.

Når kirurgen finder det nødvendigt at gøre det, anbefales det at skære implantatet uden for det kirurgiske oprerationssted for at undgå enhver risiko for at frigive partikler i patienten.

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

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

Som specificeret på produktets etiket er BIOMESH® net kun beregnet til enkeltbrug. Det kan ikke genbruges og/eller gensteriliseres (potentielle risici ville være og er ikke begrænset til: tab af produktets sterilitet, risiko for infektion, tab af produktets effektivitet, tilbagefald)

## **OPBEVARING**

Opbevares på et tørt, 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 forhandler

## **FORKLARING OG ELIMINERING AF ENHEDER**

Enhederne skal tilvejebringes og håndteres i overensstemmelse med anbefalingerne fra ISO 12891-1:2015 "Implantater til kirurgi – Tilvejebringelse og analyse af kirurgiske implantater", del 1: "Tilvejebringelse og analyse".

Alle eksplanterede enheder skal sendes tilbage af hensyn til analyse i overensstemmelse med den gældende protokol. Denne protokol er tilgængelig på forespørgsel fra COUSIN BIOTECH. Det er vigtigt at bemærke, at alle implantater, som ikke skal rengøres eller desinficeres før afsendelse, skal være indeholdt i en forseglet emballage.

Den fjernede medicinske enhed skal kasseres i overensstemmelse med landets standarder for kassering af farligt affald.

Der eksisterer ingen specifikke anbefalinger vedr. kassering af en ikke-implanteret enhed.

## **INFORMATION OM FORESPØRGSLER OG KLAGER**

I overensstemmelse med kvalitetspolitikken har COUSIN BIOTECH forpligtet sig til at producere og levere en medicinsk enhed i højest mulige kvalitet. Hvis en sundhedsfaglig person (kunde, bruger, ordinerende læge m.v.) har en klage eller ønsker at udtrykke utilfredshed med produktet i forhold til kvalitet, sikkerhed eller ydeevne, skal vedkommende snarest muligt informere COUSIN BIOTECH. Hvis et implantat rammes af fejl, eller hvis det har bidraget til at forårsage en alvorlig bivirkning for patienten, skal sundhedscentret følge de juridiske procedurer i det pågældende land og øjeblikkeligt underrette COUSIN BIOTECH.

Ved al korrespondance bedes du oplyse reference, batchnummer, kontaktpersons detaljer samt en omfattende beskrivelse af hændelsen eller klagen.

Brochurer, dokumentation og kirurgiske teknikker er tilgængelige på forespørgsel fra COUSIN BIOTECH og dets distributører.

## **IMPLANT-KORT**

**Sørg for at scanne dit implantatkort straks efter modtagelsen, så du kan holde styr på det i tilfælde af tab.**

[Resumé](#)

**BIOMESH® P1**  
**MITTE-RESORBEERUV PARIETAALNE TUGIIMPLANTAAT**  
**ÜHEKORDSEKS KASUTAMISEKS MÖELDUD STERIILNE TOODE**

**KIRJELDUS**

BIOMESH® võrgud on mitte-resorbeeruvad parietaalsed tugiimplantaadid.

**IMPLANTAADI MATERJALID**

Võrk: Polüpropüleen (silmkoeline monofilament) - Sinine niit (sõltuvalt viidetest): monofilament polüpropüleen, mitteabsorbeeruv, värvaine [ftalotsüanato (2-)] vask.

**Ei pärine inimestelt ega loomadelt – mitte-resorbeeruv.**

**KASUTUSVALDKONNAD**

Inguinaalse ja reieluu herniate ning ventraali parandamine ja parietaalne tugevdamine

**KASUTAMINE**

Võrgud on eelkõige möeldud kasutamiseks laparoskoopia või tavakirurgias.

**BIOMESH® on möeldud ainult ekstraperitonealseks implanteerimiseks.**

Võrgud, mis on bioloogiliselt ühilduvad ja mitte-resorbeeruvad. Nende peamised eelised on kujumälu, väga lihtne suuruse muutmine, väga kõrge vastupidavus ömblustele, suur elastsus.

Eelvormitud proteesi sinine niit on pubis anatoomiline marker.

**VASTUNÄIDUSTUSED**

Ärge kasutage järgmistel juhtudel:

- allergia mõne koostisosaga suhtes
- põletik
- rasedus
- kasvueas lapsed
- antikoagulantravi

**SOOVIMATUD KÖRVALTOIMED**

Nagu iga meditsiiniseade, võib see implantaat tekitada võimalikke soovimatuid körvaltoimeid:

- |                        |                   |                          |                                |
|------------------------|-------------------|--------------------------|--------------------------------|
| - ebamugavustunne/valu | - adhesiooni teke | - Hematome               | - Lähedal asuva organi ärritus |
| - infektsioon          | - fistuli teke    | - Võrgu migratsioon      | - Reaktsioon vöörkehale        |
| - songa taasteke       | - erosioonid      | - Võrgu deformeerumine   |                                |
| - põletik              | - - seroomid      | - Allergiline reaktsioon |                                |

**ETTEVAATUSABINÖUD KASUTAMISEL**

BIOMESH® vörke tarnitakse steriilsetena (etüleenoksiid-steriliseerimine).

Enne mis tahes kasutamist kontrollige pakendi ja seadme terviklikkust (sh lahtirebitavad kotid). Mitte kasutada toote ja/või pakendi kahjustumise korral.

Kui seade on aegunud, ei tohi seda kasutada.

COUSIN BIOTECH ei paku mingit garantii ega soovitusi, mis puudutavad teatud tüüpi kinnitusvahendite kasutamist.

Juhul kui kirurg peab seda vajalikuks, on soovitatav lõigata implantaati väljaspool kirurgilist paiget, et vältida osakeste eraldumist patsiendi kehas.

Seda toodet võib kasutada ainult kvalifitseeritud kirurg, kel on toote kasutamiseks vastavad teadmised (teadmised anatoomiast ja vistseraalkirurgiast).

**TÄHELEPANU: ÄRGE TAASKASUTAGE - ÄRGE STERILISEERIGE KORDUVALT**

Vastavalt toote märgistusele on BIOMESH® vörk möeldud ainult ühekordseks kasutamiseks. Seda ei saa uuesti kasutada ja/või uuesti steriliseerida (potentsiaalsed riskid on ja ei piirdu ainult: toote steriilsuse kadu, nakkusohu teke, toote tõhususe kadu, songa taastekke võimalus)

**SÄILITAMINE**

Säilitada originaalpakendis, toatemperatuuril, kuivas kohas ja päikesevalguse eest kaitstult.

## **TÄHTIS**

Selle toote kasutamise kohta lisateabe saamiseks pöörduge oma COUSIN BIOTECH esindaja või edasimüüja poole.

## **"EXPLANTATION OCH ELIMINERING AV ANORDNINGAR"**

Explantation och hantering ska göras enligt rekommendationer i ISO 12891-1:2015, Implants for surgery – Retrieval and analysis of surgical implants (Kirurgiska implantat – Borttagning och analys av kirurgiska implantat), Del 1 Borttagning och hantering. Alla explanterade anordningar måste skickas tillbaka för analys enligt gällande protokoll. Protokollet kan på begäran erhållas från COUSIN BIOTECH. Det är viktigt att notera att alla implantat som inte rengjorts och desinficerats före expediering måste slås in i förseglad förpackning. Explanterade medicintekniska produkter måste elimineras i enlighet med landets normer för undanskaffande av infektiöst riskavfall. Eliminering av anordning som inte planterats är inte föremål för särskilda rekommendationer. Andra stycket avser fall av förfrågan om information eller klagomål.

## **"FÖRFRÅGAN OM INFORMATION OCH KRAV"**

COUSIN BIOTECH är i enlighet med sin kvalitetspolicy fast beslutet att vidta varje ansträngning för att framställa och leverera en medicinsktinsk produkt av hög kvalitet. Men om någon yrkesverksam inom sjukvården (klient, användare, forskrivare osv.) skulle ha ett krav eller någon orsak att vara med en produkt med avseende på kvalitet, säkerhet eller prestanda, måste han eller hon så snart som möjligt informera COUSIN BIOTECH. Om ett implantat är defekt eller om det bidragit till att orsaka allvarlig biverkning för patienten, måste vårdcentret följa rättsliga förfaranden i sitt land och så snart som möjligt informera COUSIN BIOTECH. Var vänlig ange artikelnummer, partiets nummer, kontaktuppgifter för en referens och en ingående beskrivning av incidenten eller kravet vid varje korrespondens. Broschyror, dokumentation och kirurgisk metod kan på begäran erhållas från COUSIN BIOTECH och dess distributörer.

## **IMPLAATNE KAART**

Skaneerige oma implantaadikaart kohe pärast kätesaamist, et saaksite selle kadumise korral jälgida.

[Kokkuvõte](#)

**BIOMESH® P1**  
**STERIILI EKSTRAPERITONEAALINEN RESORBOITUMATON PARIETAALINEN**  
**VAHVIKEIMPLANTTI**  
**KERTAKÄYTÖINEN STERIILI TUOTE**

**KUVAUS**

BIOMESH® -verkot ovat ei-resorboituvia parietaalisia vahvikeimplantteja.

**ISTUTETUT MATERIAALIT**

Verkko: polypropyleeni (kudottu monofilamentti) - Sininen lanka (riippuu vertailukohdista): monofilamenttipolypropeeni, ei-liukeneva, väriaine [ftalosyaninaatto(2-)]kupari.  
Ei ihmisen- tai eläinperäistä, \_ Ei resorboitava.

**INDIKAAKIOT**

Korjaus ja parietaalinen vahvistus kyynärpään ja reisiluun hernias ja ventral.

**SUORITTAMINEN**

Verkot soveltuват erityisesti joko tähystysleikkaukseen tai perinteiseen kirurgiaan.

**BIOMESH® on suunniteltu ainoastaan ekstraperitoneaaliseen implantaatioon.**

Bioyhteensopivat ja ei-resorboituvat verkot aiheuttavat reaktiivista fibroosia. Niiden etuna on muotomuisti, erittäin helppo mitoitus, erittäin korkea suuturin kestävyys, merkittävä joustavuus.  
Esimuodostuneen proteesin sininen lanka on pubiksen anatominen merkkiaine.

**VASTA-AIHEET**

Älä käytä implanttia 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:

- Epämukavuus
- Infektiot
- Uusiutuminen

**EI-TOIVOTUT SIVUVAIKUTUKSET**

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

- Epämukavuudentunne	- adheesi	- Hematooma	- reaktio vieraaseen kehoon
/Kipu			
- Infektiot	- fistulien muodostuminen	- verkkokankaan migraatio	- läheisen elimen ärsytysavoisinant
- uusiutuminen	- eroosio	- verkkokankaan väärityminen	
- tulehdus	- Serooma	- allerginen reaktio	

**KÄYTÖN VAROTOIMENPITEET**

BIOMESH® -verkot toimitetaan steriileinä (etylenioksidisterilointi).

Tutki pakkauskuksen ja välineen (annospussit) eheys ennen käyttöä. Älä käytä, jos väline tai pakaus on heikentynyt.

Älä käytä, mikäli laite on vanhentunut.

COUSIN BIOTECH ei tarjoa takuuta tai suositusta koskien tietytyypisten fiksaatiotapojen käyttöä.

Kun kirurgi pitää sitä välittämättömänä, on suositeltavaa leikata implantta leikkaukskohdan ulkopuolella, jotta voidaan välttyä hiukkasten irtoamisen riskiltä potilaan kehossa.

Ainoastaan pätevän, tämän tuotteen käyttöön koulutetun (anatomian ja sisäelinkirurgian tuntemus) kirurgin tulee implantoida tämä väline.

**TÄRKEÄÄ ÄLÄ KÄYTÄ TAI STERILOI UUDELLEEN**

Kuten pakausmerkinnöissä on määritelty, BIOMESH® -verkko on kertakäyttöinen. Sitä ei voi käyttää ja/tai steriloida uudelleen (potentiaaliset riskit ovat, mutta eivät ainoastaan: tuotteen steriliyden häviäminen, infektoriski, tuotteen tehon häviäminen, uusiutuminen).

## **SÄILYTYS**

Säilytettävä alkuperäispakkaussessa huoneenlämpötilassa kuivassa paikassa poissa auringonvalosta.

## **TÄRKEÄÄ**

Saadaksesi lisätietoja tämän tuotteen käytöstä ota yhteyttä COUSIN BIOTECH -edustajaasi tai tukkumyyjään.

## **LAITTEIDEN EKSPLANTOINTI JA ELIMINOINTI**

Laitteet on kerättävä talteen ja käsiteltävä seuraavien suositusten mukaan: ISO 12891-1:2015 "Kirurgiset implantit – kirurgisten implanttien talteenotto ja analysointi" Osa 1: "Talteenotto ja käsitteily".

Eksplantoidut laitteet on lähetettävä takaisin analysointia varten kulloisenkin protokollan mukaan. Tämä protokolla on saatavilla pyynnöstä COUSIN BIOTECHiltä. On tärkeää huomata, että kaikkien implanttien, joita ei tarvitse puhdistaa tai desinfioida ennen lähetystä, on oltava suljetuissa pakkauksissa.

Poistettu lääkinnällinen laite on hävitettävä maassa voimassa olevia tartuntavaarallisen jätteen hävitystä koskevia standardeja noudattaen.

Implantoinmattoman laitteen hävitystä koskevia erityisiä suosituksia ei ole.

## **TIETOPYYNNÖT JA VALITUKSET**

Laatukäytäntönsä mukaan COUSIN BIOTECH on sitoutunut pyrkimään parhaansa mukaan korkealaatuisten lääkinnällisten laitteiden tuotantoon ja toimitukseen. Jos lääkintäalan ammattilainen (asiakas, käyttäjä, määräjä jne.) tekee valituksen tai jos hänellä on syytä olla tytymätön tuotteeseen sen laadun, turvallisuuden tai suorituskyvyn suhteen, hänen on ilmoittettava asiasta mahdollisimman pian COUSIN BIOTECHille. Mikäli implantti pettää tai mikäli se on osaltaan aiheuttanut potilaalle vakavan haittareaktion, terveyskeskuksen on toimittava kyseisen maan oikeusmenettelyjen mukaisesti ja ilmoittettava välittömästi COUSIN BIOTECHille. Ilmoita kirjeenvaihtoa varten viite, eränumero, yhteyshenkilön tiedot ja tapahtuman tai valituksen kokonaisvaltainen kuvaus.

Esitteet, asiakirjat ja leikkaustekniikka ovat saatavilla pyynnöstä COUSIN BIOTECHiltä ja sen jälleenmyyjiltä.

## **IMPLANTTI KORTTI**

**Muista skannata implanttikorttisi heti sen saatuasi, jotta voit seurata sitä, jos se katoaa.**

[Yhteenveto](#)

**BIOMESH® P1**  
**STERIL EXTRAPERITONEÁLIS NEM FELSZÍVÓDÓ PARIETÁLIS MEGERŐSÍTŐ**  
**IMPLANTÁTUM**  
**EGYSZER HASZNÁLATOS STERIL TERMÉK**

**LEÍRÁS**

A BIOMESH® hálók egyszer használatos, nem felszívódó hasfali megerősítő implantátumok.

**AZ IMPLANTÁTUM ÖSSZETEVŐI**

Háló: polipropilén (monofil, kötött szerkezetű) - Kék szál (referencia fügvényében): monofil polipropilén, nem felszívódó, színezék [fitalocianinato (2-)] réz.

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

**FELHASZNÁLÁSI JAVASLAT**

A hasfal megerősítésére és korrekciójára lágyék és cruralis sérv és eventráció esetén.

**HASZNÁLATA**

A háló mind laparoszkópos, mind hagyományos beavatkozás elvégzésére alkalmas.

**A BIOMESH® kizárolag extraperitoneális implantációra alkalmas.**

A háló biokompatibilis és nem felszívódó. Formaemlékező anyagból készült, így könnyen irányba helyezhetőek, nagyon ellenálló a varróanyagoknak, különösen rugalmasak.

Az előformázott protézis kék szála a szeméremcsont anatómiai markere.

**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:

- Kellemetlenség /Fájdalomr	- adhézió	- hematóma	- reakció idegen testre
- fertőzés	- fistula kialakulása	- Háló migráció	- közeli szerv irritációja
- ismétlődés	- erózió	- háló deformáció	
- gyulladás	- szeroma	- allergiás reakció	

**FELHASZNÁLÁSI ÚTMUTATÓ**

A BIOMESH® hálók sterilen kerülnek kiszállításra (etilén-oxid sterilizáció).

Felhasználás előtt minden győződjön meg a csomag és az eszköz sérhetetlenségéről. 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.

Ha a sebész szükségesnek tartja, ajánlott az implantátumot a műtéti területen kívül levágni, hogy elkerülje a részecskék páciensbe kerülésének a kockázatát.

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

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

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

## **TÁROLÁS**

Száraz, napfénytől védett helyen, szobahőmérsékleten, az eredeti csomagolásában tárolandó.

## **FONTOS**

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

## **AZ ESZKÖZÖK ELTÁVOLÍTÁSA ÉS ÁRTALMATLANÍTÁSA**

Az eszközök eltávolítása és kezelése során az ISO 12891-1:2015 „Sebészeti implantátumok – Sebészeti implantátumok eltávolítása és elemzése”, 1. rész: „Eltávolítás és kezelés” szabvány ajánlásai szerint kell eljárni. Az eltávolított eszközöket vissza kell küldeni elemzésre a hatályos protokollnak megfelelően. Ezt a protokolلت a COUSIN BIOTECH kérés esetén rendelkezésre bocsátja. Fontos megjegyezni, hogy minden olyan implantátumot, amit tilos tisztítani vagy fertőtleníteni a feladás előtt, lezárt csomagba kell helyezni.

Az eltávolított orvostechnikai eszközöket az adott országban hatályos, a fertőző hulladékokra vonatkozó előírásoknak megfelelően kell ártalmatlanítani.

A nem beültetett eszközök ártalmatlanítására vonatkozóan nincs külön ajánlás.

## **SEGÍTSÉGKÉRÉS ÉS PANASZBEJELENTÉS**

Minőségpolitikájának eleget téve a COUSIN BIOTECH minden tőle telhetőt megtesz annak érdekében, hogy kiváló minőségű orvostechnikai eszközöket állítson elő és biztosítson ügyfelei részére. Ha azonban az egészségügyi dolgozó (ügyfél, felhasználó, felíró orvos stb.) elégedetlen a termék minőségével, biztonságosságával vagy működésével, és panaszt szeretne tenni, kérjük, hogy minél előbb értesítse a COUSIN BIOTECH vállalatot. Az implantátum meghibásodása esetén, vagy ha az implantátum hozzájárult a betagnél jelentkező súlyos mellékhatás kialakulásához, akkor az egészségügyi központnak követnie kell az adott országban hatályos jogi eljárást és haladéktalanul tájékoztatnia kell a COUSIN BIOTECH vállalatot.

A tájékoztatás során kérjük, adjon meg a termék referencia számát, sarzsszámát, a kapcsolattartó személy adatait és az eset vagy panasz részletes leírását.

Szükség esetén a COUSIN BIOTECH és a COUSIN BIOTECH forgalmazói tudnak brosúrát és dokumentációt biztosítani, valamint segítséget nyújtani a sebészeti technikákat illetően.

## **IMPLANT KÁRTYA**

**Az implantátumkártyát a kézhezvétel után azonnal szkennelje be, hogy elvesztése esetén nyomon követhesse.**

## **Összefoglalás**

**BIOMESH®P1  
NEABSORBTĪVS PARIETĀLĀ STIPRINĀJUMA IMPLANTS  
STERILS PRODUKTS VIENREIZĒJAI LIETOŠANAI**

**APRAKSTS**

„BIOMESH®” sieti ir neabsorbtīvi parietālā stiprinājuma implanti.

**IMPLANTĒJAMI MATERIĀLI**

Siets : polipropilēns (vienpavediena, austs) - Zils diegs (atkarībā no atsaucēm); monopavedieni polipropilēns, neuzsūcas, krāsviela [ftalocianīnato(2-)] varš.

**Nav nedz cilvēku, nedz dzīvnieku izceļsmes — neabsorbtīvs.**

**INDIKĀCIJAS**

Cirkšņa un femorālo trūču un eventrāciju labošanai un parietālai stiprināšanai

**VEIKTSPĒJA**

Sieti ir sevišķi pielāgoti gan laparoskopiskām, gan konvencionālām operācijām.

**„BIOMESH®” ir paredzēts tikai ekstraperitoneālai implantācijai.**

Biológiski saderīgie un neabsorbtīvie sieti izraisa fibrozes reakciju. To priekšrocība ir formas atmiņa, ļoti vienkārša izmēru atzīmēšana, ļoti augsta noturība pret šuvēm, izteikts elastīgums. Mēlynas siūlas ant iš anksto suformuoto protezo yra anatominis pubis žymeklis.

**KONTRINDIKĀCIJAS**

Nelietojiet šādos gadījumos:

- alerģija pret kādu no sastāvdaļām
- infekcija uzlikšanas vietā
- grūtniecība
- augošs bērns
- antikoagulantu terapija

**NEVĒLAMAS BLAKUSPARĀDĪBAS**

Tāpat kā jebkura implantējama medicīniskā ierīce arī šīs implants var izraisīt nevēlamas blakusparādības:

- Diskomforts/Sāpes	- Saaugumu veidošanās	- hemato	- Svešķermeņa reakcija
- Infekcija	- Fistulu veidošanās	- Sietiņa pārvietošanās	- Kairinājums orgāna tuvumā
- Recidīvs	- Erozija	- Sietiņa deformācija	
- Iekaisums	- Seroma	- Alerģiska reakcija	

**PIESARDZĪBA LIETOŠANĀ**

BIOMESH® sieti tiek piegādāti sterili (sterilizācija ar etilēna oksīdu).

Pirms lietošanas pārbaudiet iepakojuma (atplēšamas maisiņš) un ierīces veselumu. Nelietojiet ierīces un/vai iepakojuma bojājuma gadījumā.

Nelietojiet pēc ierīces derīguma termiņa beigām.

Ja ķirurgs uzskata par vajadzīgu to darīt, ieteicams implantu piegriezt ārpus ķirurgiskās manipulācijas vietas, lai izvairītos no daļīju izdalīšanās riska pacienta ķermenī.

„COUSIN BIOTECH” nesniedz garantijas vai ieteikumus par fiksācijas veida izvēli. Šo ierīci drīkst implantēt tikai kvalificēts ķirurgs, kurš ir apmācis šī produkta lietošanā (pārzina anatomiju un abdominālo ķirurgiju).

**SVARĪGI: NELIETOJIET ATKĀRTOTI, NESTERILIZĒJET ATKĀRTOTI!**

Kā norādīts produkta markējumā, „BIOMESH®” siets ir paredzēts tikai vienreizējai lietošanai. To nevar lietot un/vai sterilizēt atkārtoti (iespējamie riski var būt šādi: produkta sterilitātes zudums, infekcijas risks, produkta efektivitātes zudums, recidīvs u.c.)

**UZGLABĀŠANA**

Uzglabāt oriģinālajā iepakojumā sausā vietā istabas temperatūrā prom no saules gaismas.

## **SVARĪGI**

Lai uzzinātu vairāk par produkta lietošanu, lūdzu, sazinieties ar savu „COUSIN BIOTECH” pārstāvi vai izplatītāju.

## **IERĪČU LIETOŠANAS IZSKAIDROŠANA UN TO IZNĀCINĀŠANA**

Ierīču lietošanas izskaidrošana, kā arī izmantošana ir jāveic saskaņā ar iso 12891-1:2015 ieteikumu „ķirurģiskie implanti - ķirurģisko implantu izņemšana un analīze” 1. Sadalu: „izņemšana un lietošana”. Jebkura eksplantētā ierīce ir jānosūta atpakaļ analīžu veikšanai, ievērojot spēkā esošo protokolu. Šis protokols ir iegūstams no „COUSIN BIOTECH” pēc pieprasījuma. Ir svarīgi atzīmēt, ka pirms nosūtīšanas implantus nedrīkst tīrīt un dezinficēt, tie ir jāievieto noslēgtā iepakojumā. Eksplantēto medicīnas ierīču iznācināšana ir jāveic saskaņā ar valsts standartiem par bīstamo atkritumu likvidēšanu. Šie ieteikumi neattiecas uz ierīcēm, kuras nav implantētas.Otrais paragrāfs ir paredzēts informācijas pieprasījumu vai sūdzību gadījumiem..

## **INFORMĀCIJAS PIEPRASĪJUMI VAI SŪDZĪBAS**

Ievērojot savu kvalitātes politiku, „COUSIN BIOTECH” pienākums ir darīt visu iespējamo, lai ražotu un piegādātu augstas kvalitātes medicīnas ierīces. Tomēr, ja veselības aprūpes pārstāvim (klientam, lietotājam, abonentam...) ir sūdzības vai neapmierinātība par produkta kvalitāti, drošību vai darbību, viņam pēc iespējas ātrāk par to ir jāinformē „COUSIN BIOTECH”. Ja implants nedarbojas vai ja tas rada nopietnas, nelabvēlīgas sekas pacienta veselībai, veselības centram jāievēro savas valsts tiesiskās procedūras un pēc iespējas ātrāk jāinformē „COUSIN BIOTECH”. Jebkurai korespondencei lūdzam norādīt atsauces numuru, sērijas numuru, atsauces koordinātas un sniegt visaptverošu incidenta vai pretenzijas aprakstu. Brošūras, dokumentācija un ķirurģisko metožu apraksti ir iegūstami no „COUSIN BIOTECH” pēc pieprasījuma.

## **IMPLANTA KARTE**

**Uzreiz pēc implantu kartes saņemšanas skenējiet to, lai varētu sekot līdzi tās nozaudēšanas gadījumā.**

[Kopsavilkums](#)

**BIOMESH® P1**  
**STERIEL, EXTRAPERITONEAAL, NIET-RESORBEERBAAR, PARIËTAAL**  
**VERSTEVIGEND IMPLANTAAT**  
**STERIEL PRODUCT VOOR EENMALIG GEBRUIK**

**BESCHRIJVING**

BIOMESH®-gaas bestaat uit niet resorbeerbare, pariëtale versterkingsimplantaten.

**GEÏMPLANTEERDE MATERIALEN**

Gaas: polypropyleen (gebreid monofilament) - Blauwe draad (afhankelijk van de referenties): polypropyleen monofilament, niet absorbeerbaar, kleurstof [ftalocyaninato(2-)] koper  
**Oorsprong noch menselijk noch dierlijk – niet resorbeerbaar**

**INDICATIES**

Herstel en pariëtale versterking voor liesbreuken, crurale hernia's en buikwandbreuken

**PRESTATIES**

Het gaas is inzonderheid aangepast aan laparoscopische chirurgie of conventionele chirurgie.

**De BIOMESH® is uitsluitend voor extraperitoneale implantatie ontworpen.**

Gaas, biocompatibel en niet resorbeerbaar. Het heeft als voordeel dat het een vormgeheugen heeft, een zeer eenvoudige dimensionering, een zeer hoge weerstand tegen naden en een grote flexibiliteit.

De blauwe draad op de voorgevormde prothese is de anatomische marker voor de schaamstreek.

**CONTRA-INDICATIE**

Niet gebruiken in de volgende gevallen:

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

**ONGEWENSTE NEVENEFFECTEN**

Zoals ieder implanteerbaar medisch hulpmiddel is dit implantaat vatbaar voor het opwekken van potentiële, ongewenste neveneffecten:

- |                 |                 |                       |                                 |
|-----------------|-----------------|-----------------------|---------------------------------|
| - Ongemak /Pijn | - adhesie       | - Hematoom            | - reactie op een vreemd lichaam |
| - infectie      | - fistelvorming | - meshverplaatsing    | - irritatie bij orgaan          |
| - recidief      | - erosie        | - meshvervorming      |                                 |
| - ontsteking    | - Seroom        | - allergische reactie |                                 |

**VOORZORGSMAATREGELEN BIJ GEBRUIK**

BIOMESH®-gaas wordt steriel geleverd (sterilisatie met ethyleenoxide).

Inspecteer vóór ieder gebruik de integriteit van de verpakking en het apparaat (waarvan er 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.

Wanneer de chirurg het nodig acht, wordt aangeraden het implantaat buiten de te opereren lichaamszone bij te snijden om risico op verspreiding van deeltjes in de patiënt te voorkomen.

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

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

Zoals op de etikettering van het product aangegeven is het BIOMESH®-gaas enkel voor eenmalig gebruik. Het kan niet hergebruikt en/of opnieuw gesteriliseerd worden (de potentiële risico's omvatten doch zijn niet beperkt tot: verlies van de steriliteit van het product, risico voor infectie, verlies van de doeltreffendheid van het product, recidive)

## **OPSLAG**

Op te slaan op een droge plaats uit de buurt van zonlicht, bij kamertemperatuur, in zijn 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.

## **EXPLANTATIE EN VERWIJDERING VAN HULPMIDDELEN**

Explantatie en afhandeling dienen te geschieden volgens de normen van ISO 12891-1:2015 "Chirurgische implantatiemiddelen - Stellingen en analyse van chirurgische implantaten - Deel 1: Stelling en handeling". Een geëxplanteerd hulpmiddel moet voor analyse worden teruggezonden en hierbij moet het huidige protocol worden gevuld. Dit protocol is op te vragen bij COUSIN BIOTECH. Een geëxplanteerd hulpmiddel moet voor analyse worden teruggezonden en hierbij moet het huidige protocol worden gevuld. Dit protocol is op te vragen bij COUSIN BIOTECH. De verwijdering van geëxplanteerde medische hulpmiddelen moet geschieden in overeenstemming met de normen van het land voor het verwijderen van gevaarlijk besmettelijk afval. Voor de verwijdering van een niet-geimplanteerd hulpmiddel gelden geen specifieke normen. De tweede alinea is van toepassing bij informatieverzoeken of klachten.

## **INFORMATIEVERZOEKEN EN CLAIMS**

In overeenstemming met haar kwaliteitsbeleid zet COUSIN BIOTECH zich in om medische hulpmiddelen van hoge kwaliteit te produceren en te leveren. Maar als een gezondheidszorgprofessional (zoals een klant, gebruiker of voorschrijver) een claim heeft of een reden heeft om ontevreden te zijn over een product vanwege de kwaliteit, de veiligheid of de prestaties, dient hij COUSIN BIOTECH zo snel mogelijk op de hoogte te brengen. In geval van gebreken bij een implantaat of als dit mede een oorzaak van ernstige bijwerkingen bij de patiënt is, dan moet het gezondheidszorgcentrum de wettelijke procedures van het land volgen en COUSIN BIOTECH zo spoedig mogelijk op de hoogte brengen. Specificeer bij uw correspondentie het kenmerk, het partijnummer, de gegevens van de referentie en een complete omschrijving van het incident of de claim. Brochures, documentatie en chirurgische technieken zijn op verzoek verkrijgbaar bij COUSIN BIOTECH en haar distributeurs.

## **IMPLANTAAT KAART**

Zorg ervoor dat u uw implantaatkaart onmiddellijk na ontvangst scant, zodat u deze kunt bijhouden in geval van verlies.

[Overzicht](#)

**BIOMESH® P1**  
**IMPLANT EXTRAPERITONEAL NERESORBABIL STERIL DE CONSOLIDARE**  
**PARIETALA**  
**PRODUS STERIL DE UNICĂ FOLOSINȚĂ**

**DESCRIERE**

Meșele BIOMESH® sunt implanturi de susținere parietală neresorbabile.

**MATERIALE IMPLANTATE**

Meșa : polipropilenă (fir monofilament) - Fir albastru (în funcție de referință): polipropilenă monofilament, neresorbabil, colorant [ftalocianinato(2-)] cupru.

**Neresorbabile – de origine non-umană și non-animală.**

**INDICATII**

Repararea și întărirea parietală a herniilor inghinale și femurale și ventrale.

**FUNCTIONALITATE**

Meșele sunt adaptate atât pentru chirurgie laparoscopie cât și pentru chirurgie convențională.

**BIOMESH® este destinat doar implanturilor extraperitoneale.**

Meșele, biocompatibile și neresorbabile. Au avantajul de a avea o memorie a formei, o dimensionare usoară, o rezistență foarte mare la suturi.

Firul albastru de pe proteza preformată este markerul anatomic al pubisului.

**Contraindicații**

Nu utilizați în următoarele cazuri:

- Alergie la oricare dintre componente
- Zonă infectată
- Sarcină
- La copii în creștere
- Tratament cu anticoagulante

**EFFECTE SECUNDARE CE POT APARE**

La fel ca orice dispozitiv de implant medical, acest implant poate cauza efecte secundare nedorite:

- |                      |                     |                    |                                       |
|----------------------|---------------------|--------------------|---------------------------------------|
| - Disconfort /Durere | - aderență          | - Hematom          | - Corp strain reacție                 |
| - infecție           | - formarea fistulei | - migrație mesh    | - iritație în proximitatea unui organ |
| - recurență          | - eroziune          | - deformare mesh   |                                       |
| - inflamație         | - Serom             | - reacție alergică |                                       |

**PRECAUTII LA UTILIZARE**

Meșele BIOMESH® sunt livrate sterile (sterilizare cu oxid etilenă).

Înainte de utilizare, verificați integritatea ambalajului și a dispozitivului (plasticului detașabil). Nu utilizați în cazul în care dispozitivul și/sau ambalajul sunt deteriorate.

Nu utilizați dacă data de expirare a dispozitivului este depășită.

COUSIN BIOTECH nu oferă nicio garanție sau recomandare cu privire la utilizarea unui anumit tip de dispozitive de fixare.

Atunci când medicul chirurg estimează că acest lucru trebuie realizat, se recomandă decuparea implantului în afara câmpului operator pentru a se evita orice risc de salifiere a particulelor în interiorul pacientului.

Acest dispozitiv trebuie să fie implantat doar de către chirurgi calificați în utilizarea produsului (care au cunoștințe de anatomie și de chirurgie toracică).

**IMPORTANT: NU REUTILIZAȚI – NU RESTERILIZAȚI**

După cum este specificat pe eticheta produsului, meșele BIOMESH® sunt produse de unică folosință. Acestea nu pot fi refolosite sau resterilizate (riscurile potențiale pot fi, fără a se limita la: desterilizarea produsului, risc de infecție, pierderea eficienței produsului, recidive).

**DEPOZITARE**

A se păstra la loc uscat, ferit de lumina solară, la temperatură camerei, în ambalajul original.

## **IMPORTANT**

Pentru informații suplimentare cu privire la utilizarea acestui produs, vă rugam să contactați reprezentantul sau distribuitorul dvs. COUSIN BIOTECH.

## **VYJMUTÍ A LIKVIDACE ZAŘÍZENÍ**

Vyjmutí a manipulace musí být provedeno v souladu s doporučením ISO 12891-1:2015 « Implantáty k operaci – Převzetí a analýza chirurgických implantátů » Část 1: « Převzetí a manipulace ».

Jakékoli explantované zařízení musí být odesláno zpět k analýze, v souladu s platným protokolem. Tento protokol je k dispozici na vyžádání u COUSIN BIOTECH. Je důležité poznámenat, že jakýkoli implantát, který nebude před odesláním vyčištěn nebo dezinfikován, musí být zabalen do zapečetěného obalu.

Likvidace vyjmutého zdravotnického zařízení musí být provedena v souladu se standardy země, které se týkají likvidace infekčního odpadu.

Likvidace neimplantovaného zařízení nepodléhá specifickým doporučením.

## **ŽÁDOST O INFORMACE A STÍŽNOSTI**

V souladu se s vými zásadami jakost se společnost COUSIN BIOTECH zavazuje vyvinout maximální úsilí a vrobit a dodat vysoko kvalitní zdravotnické zařízení. Nicméně, pokud zdravotnický profesionál (klient, uživatel, předepisující lékař...) má stínžosti nebo důvod být nespokojen s produktem co do kvality, bezpečnosti nebo výkonu, musí co nejdříve informovat společnost COUSIN BIOTECH. V případě selhání implantátu nebo pokud způsobí vážné nežádoucí účinky na zdraví pacienta, zdravotnické centrum musí postupovat v souladu s platnými postupy v zemi a co nejdříve informovat společnost COUSIN BIOTECH.

V případě jakékoli korespondence specifikujte referenční číslo, číslo šarže, podrobnosti a komplexní popis incidentu nebo stížnosti.

Brožury, dokumentace a chirurgické techniky jsou k dispozici na vyžádání u spolenčnosti COUSIN BIOTECH a jejích distributorů.

Pokud potřebujete jakékoli informace, kontaktujte svého zástupce nebo distributora COUSIN BIOTECH nebo COUSIN BIOTECH přímo na [contact@cousin-biotech.com](mailto:contact@cousin-biotech.com).

## **CARD IMPLANT**

**Asigurați-vă că scanați cardul de implant imediat după primirea acestuia, astfel încât să puteți păstra urma acestuia în caz de pierdere.**

[Rezumat](#)

**BIOMESH® P1**  
**Steril ekstraperitoneal non-rezorbabl parietal takviye implantı**  
**TEK KULLANIMLIK STERİL ÜRÜN**

**TANIMLAMA**

Cihazlar Biomesh® implantları parietal emilmeyen inşa ediyoruz.

**İMLANTE EDILEN MADDELER**

Polipropilene. - Mavi kordon (referanslara bağlıdır): monofil polipropilen, emilemez, renklendirici [fitalokianinat (2-)] bakır.

**İnsan veya hayvansal kaynaklı değildir.**

**ENDİKASYONLAR**

Kasik ve femoral fitiklar ve ventral için onarım ve parietal takviye.

**PERFORMANS**

Cihaz özellikle de laparoskopik cerrahi için uygun, ya da cerrahi geleneksel edilir. **Cihaz Biomesh ® periton-dışı sitesinde implant edilmek üzere tasarlanmıştır.** Biyoyumlu. Onlar çok iyi bir esnekliğe sahip, kapatma yüksek bir dirence sahip çok kolay boyutlara sahip bir bahis için, bir şekil hafıza sahip olma avantajına sahiptir. Önceden biçimlendirilmiş protezdeki mavi iplik, pubis için anatomik belirteçtir.

**KONTRENDİKASYONLAR**

Aşağıdaki durumlarda implante etmeyin:

- Herhangi bir bileşene Alerji
- Enfekte sitesi
- Hamile kadın
- Büyüyen çocuk
- Antikoagulan tedavi

**OLASI KÖTÜ YAN ETKİLER**

Herhangi bir tıbbi cihaz, implant gibi, ve c gibi istenmeyen yan etkilere neden olabilir:

- |                     |                  |                        |                             |
|---------------------|------------------|------------------------|-----------------------------|
| - rahatsızlık /Ağrı | - yapışma        | - Hematom              | - Yabancı Cisim reaksiyon   |
| - enfeksiyon        | - fistül oluşumu | - gözenek taşıma       | - organ yakınında iritasyon |
| - nüksetme          | - aşınma         | - gözenek deformasyonu |                             |
| - iltihap           | - Seroma         | - alerjik reaksiyon    |                             |

**KULLANIM TEDBİRLERİ**

Cihaz Biomesh® (etilen oksit ile sterilize) steril temin edilmektedir.

Kullanmadan önce, cihaz ve paketleme (blister veya soyulabilir torbalar dahil) bütünlüğünü kontrol edin. Cihaz ve / veya ambalajı zarar durumunda kullanmayın.

Bozulmamış olduğundan emin olabilmek için ambalajı inceleyin; etiketler ve/veya koruyucu ambalaj hasar görmüşse, tertibati kullanmayın.

Ürün süresi ise kullanmayın

COUSIN BIOTECH belirli bir sabitleme tertibatları markasının kullanımını ile ilgili olarak herhangi bir garanti vermez veya öneride bulunmaz.

Cerrahın gerekli gördüğü durumlarda, parçacıkların hastaya salınma riskini önlemek için implantın ameliyat sahası dışında kesilmesi önerilir.

Bu tertibat **sadece** bu ürünün kullanımı konusunda eğitim almış olan vasıflı bir cerrah tarafından implante edilmelidir.

**ÖNEMLİ : YENİDEN KULLANMAYIN****YENİDEN STERİLİZE ETMEYİN**

Ürün etiketlemesinde belirtildiği gibi implant sadece tek kullanımlıktır. Yeniden kullanılamaz ve/veya yeniden sterilize edilemez (potansiyel riskler aşağıdakileri kapsar, ancak bunlarla sınırlı değildir: ürün sterilitesi kaybı, enfeksiyon riski, ürün verimliliği kaybı).

**SAKLAMA TEDBİRLERİ**

Orijinal ambalajında, güneş ışığına maruz kalmayan ve oda sıcaklığındaki kuru bir yerde saklanmalıdır.

## **ÖNEMLİ**

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

## **Cihazların Eksplantasyonu Ve Bertarafı**

Cihazlar ISO 12891-1:2015 "Cerrahi implantlar – Cerrahi implantların çıkarılması ve analizi", Bölüm 1: "Çıkarma ve Bertaraf" başlığı altında yer alan öneriler doğrultusunda çıkarılmalı ve bertaraf edilmelidir.

Eksplante edilen cihazlar, geçerli protokol izlenerek analiz için geri gönderilmelidir. Bu protokol COUSIN BIOTECH'ten talep edilebilir. Gönderim öncesinde temizlenmemesi veya dezenfekte edilmemesi gereken tüm implantların kapalı ambalajlarda tutulması gerektiği unutulmamalıdır.

Çıkarılan tıbbi cihaz ilgili ülkenin bulaşıcı atıkların bertarafına ilişkin standartları uyarınca bertaraf edilmelidir.

İmplante edilmemiş cihazın bertarafına ilişkin özel bir öneri mevcut değildir.

## **Bilgi talepleri ve şikayetler**

Kalite politikası gereğince COUSIN BIOTECH, yüksek kaliteli tıbbi cihazlar üretmek ve temin etmek için her türlü çabayı göstermeyi taahhüt eder. Ancak bir sağlık uzmanının (müşteri, kullanıcı, ürünü reçete eden vb.) kalite, güvenlilik veya performans açısından ürünle ilgili bir şikayetinin veya memnuniyetsizliğinin olması hâlinde bu durum, mümkün olan en kısa sürede COUSIN BIOTECH'e bildirilmelidir. Implantta sorun olması veya hastada ciddi bir advers reaksiyona sebep olması hâlinde, sağlık merkezinin ilgili ülkedeki yasal prosedürleri izlemesi ve COUSIN BIOTECH'i derhâl bilgilendirmesi gereklidir.

Her türlü yazışmada lütfen referansa, parti numarasına, irtibat kişisinin bilgilerine ve olayın veya şikayetin kapsamlı açıklamasına yer verin.

Broşürler, belgeler ve cerrahi teknikler COUSIN BIOTECH ve distribütörlerinden talep edilebilir.

## **İMLANT KARTI**

**İmplant kartınızı teslim aldıktan hemen sonra taradığınızdan emin olun, böylece kaybolma durumunda takip edebilirsiniz.**

## Ozet

**BIOMESH® P1**  
**STERILT ICKE-RESORBERBART EXTRAPERITONEALT IMPLANTAT FÖR PARIETAL  
FÖRSTÄRKNING**  
**STERIL PRODUKT FÖR ENGÅNGSBRUK**

**BESKRIVNING**

BIOMESH-nät är icke-resorberbara implantat för parietal förstärkning.

**IMPLANTERADE MATERIAL**

Nät: polypropen (vävd enfibertråd) - Blå tråd: monofilament PP icke resorberbart. Färgämne [phthalocyaninato(2-)] koppar

**Varken mänskligt eller animaliskt ursprung – Icke-resorberbart.**

**INDIKATIONER**

Popravljanje in parietalna ojačitev pri dimeljskih in stegneničnih hernijah in ventralnih.

**ANVÄNDNING**

Näten är särskilt anpassade för laparoskopisk eller konventionell kirurgi.

**BIOMESH är endast utformat för extraperitoneal implantation.**

Näten, som är biokompatibla och icke-resorberbara. De har formminne, är mycket lätt att dimensionera, mycket tåliga mot sutur, en stor flexibilitet. Den blå tråden på den förförade protesen är den anatomiska markören för pubis.

**KONTRAINDIKATIONER**

Får ej användas i följande fall:

- Allergi mot någon av komponenterna
- Infekterat område
- Graviditet
- Växande barn
- Behandling med antikoagulanter

**BIVERKNINGAR**

Precis som alla andra medicintekniska produkter kan detta implantat ge upphov till biverkningar:

- |                 |                  |                      |                                   |
|-----------------|------------------|----------------------|-----------------------------------|
| - Obehag/Smärta | - Vidhäftning    | - Hematom            | - Främmankroppsreaktion           |
| - Infektion     | - Fistelbildning | - Nätmigration       | - Irritation av närliggande organ |
| - Recidiv       | - Sår            | - Nätdeformering     |                                   |
| - Inflammation  | - Serom          | - Allergisk reaktion |                                   |

**SKYDDSÅTGÄRDER VID ANVÄNDNING**

BIOMESH-nät levereras sterila (sterilisering med etenoxid).

Innan användning måste du kontrollera att förpackning och produkt (skyddspåsar) är hela. Använd inte om produkt och/eller förpackning är skadad.

Får inte användas efter utgångsdatum.

COUSIN BIOTECH tillhandahåller inte någon garanti eller rekommendation avseende användning av något visst hjälpmedel för fastsättning.

Om kiruren bedömer att det är nödvändigt, rekommenderas det att skära till implantatet på ett annat ställe än där operationen ska utföras för att undvika risken för att det hamnar partiklar i patienten.

Denna produkt får endast implanteras av en kvalificerad kirurg som är utbildad i att använda produkten (kunskaper i anatomi och visceral kirurgi).

**VIKTIGT: ÅTERANVÄND INTE - OMSTERILISERA INTE**

Precis som det står angivet på produktmärkningen är BIOMESH-nät för engångsbruk. Det kan inte återanvändas och/eller omsteriliseras (potentiella risker inbegriper, men är inte begränsade till: förlust av produktens sterilitet, risk för infektion, förlust av produktens effektivitet, recidiv)

**FÖRVARING**

Ska förvaras torrt, skyddat från solljus och i rumstemperatur i originalförpackningen.

## **VIKTIGT**

För mer information om användning av denna produkt, kontakta din COUSIN BIOTECH-representant eller distributör.

## **EXPLANTATION OCH OMHÄNDERTAGANDE AV PRODUKTER**

Produkterna ska hämtas och hanteras enligt rekommendationerna i ISO 12891-1:2015 "Retrieval and analysis of surgical implants – Part 1: Retrieval and handling".

Alla explanterade produkter måste skickas tillbaka för analys, i enlighet med det aktuella protokollet. Detta protokoll finns tillgängligt på begäran från COUSIN BIOTECH. Det är viktigt att notera att implantat som inte måste rengöras eller desinficeras före leverans måste vara i slutna förpackningar.

Den borttagna medicintekniska produkten måste omhändertas i enlighet med landets regler för omhändertagande av smittförande avfall.

Det finns inga specifika rekommendationer för omhändertagande av en icke-implanterad produkt.

## **BEGÄRAN OM INFORMATION OCH KLAGOMÅL**

COUSIN BIOTECH åtar sig enligt sin kvalitetspolicy att göra sitt yttersta för att tillverka och tillhandahålla en medicinteknisk produkt av hög kvalitet. Om vårdpersonal (kund, användare, förskrivare, etc.) har ett klagomål eller anledning till missnöje med en produkt när det gäller kvalitet, säkerhet eller effektivitet måste de informera COUSIN BIOTECH så snart som möjligt. I händelse av fel på ett implantat eller om det har bidragit till att orsaka en allvarlig biverkning hos patienten, måste vårdmottagningen följa rättsliga förfaranden i det landet och informera COUSIN BIOTECH omedelbart.

Ange vid all korrespondens referensnummer, partinummer, kontaktpersonens uppgifter och en omfattande beskrivning av händelsen eller klagomålet.

Broschyror, dokumentation och kirurgisk teknik finns tillgänglig på begäran från COUSIN BIOTECH och dess distributörer.

## **IMPLANT-KORT**

**Skanna in ditt implantatkort omedelbart efter mottagandet så att du kan hålla reda på det om du skulle förlora det.**

[Innehållsförteckning](#)

## Notes

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

<b>CE 1639</b>	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 απαιτήσεις της Οδηγίας 93/42/EEC για τα ιατροτεχνολογικά προϊόντα
	bg	CE маркировка и идентификационен номер на нотифицирания орган. Продуктът отговаря на съществените изисквания на Директивата за медицински устройства 93/42 / ЕИО
	da	CE-mærke og identifikationsnummer af adviseret institution. Produktet opfylder de essentielle krav i direktivet 93/42/EØF
	et	CE-märgis ja teavitatud asutuse identifitseerimisnumber. Toode vastab meditsiiniseadmete direktiivi 93/42 / EMÜ olulistele nõuetele
	fi	Ilmoitetun tarkastuslaitoksen CE-merkintä ja tunnusnumero Tuote on yhdenmukainen Lääkintälaitedirektiivin 93/42/EEC kanssa
	hu	CE jelzés és kiállító testület azonosítója. A termék megfelel az orvosi eszközökre vonatkozó 93/42/EEC direktíva előírásainak.
	lv	CE markējums un kompetentās iestādes identifikācijas numurs. Šis produkts atbilst Direktīvas 93/42/EEK par medicīnās ierīcēm būtiskām prasībām
	nl	CE-markering en identificatienummer van de aangemelde instantie. Product voldoet aan de essentiële eisen van de richtlijn 93/42/EEG
	ro	Marca CE și numărul de identificare al Organismului Notificat. Produsul este în conformitate cu prevederile importante ale directivei 93/42/CEE
	tr	CE işaret ve İlgili Kurumun tanımlama numarası. Ürün, 93/42/EEC tıbbi cihaz yönetgesinin temel gereksinimlerini karşılamaktadır
	sv	CE-märkning och identifikationsnummer för anmält organ. Produkten uppfyller de väsentliga kraven i direktiv 93/42/EEG om medicintekniska produkter

en fr de it es pt ελ bg da et fi hu lv nl ro tr sv	Website address for consultation of electronic instructions for use and summary of safety and clinical performances Adresse du site web pour la consultation des instructions électroniques d'utilisation et le résumé des performances cliniques et de sécurité Website-Adresse zur Einsichtnahme in die elektronischen Gebrauchsanweisung und Kurzbericht über Sicherheit und klinische Leistung Indirizzo del sito web per la consultazione elettronica delle istruzioni per l'uso e del riepilogo delle prestazioni cliniche e di sicurezza Dirección del sitio web para consultar las instrucciones de uso en formato electrónico y el resumen del rendimiento clínico y de seguridad Site para consulta das instruções eletrónicas de utilização e o resumo dos desempenhos clínicos e de segurança Διεύθυνση του ιστότοπου στον οποίο μπορείτε να ανατρέξετε για ηλεκτρονικές οδηγίες χρήσης και μια περιληψη των κλινικών επιδόσεων και της ασφάλειας Уебсайт за онлайн консулиране на инструкциите за употреба и резюме на клиничните характеристики и условията за безопасност Webstedsadresse til søgning af elektronisk brugsanvisning og oversigt over klinisk og sikkerhedsmaessig ydeevne Veebisaidi aadress elektronilise kasutusjuhendi ning kliinilise tulemuslikkuse ja ohutuse kokkuvõttega tutvumiseks Verkkosivujen osoite sähköisten käyttöohjeiden tutustumista varten ja tiivistelmä kliinisestä suorituskyvystä sekä turvallisuudesta Az elektronikus használati útmutató és a klinikai és biztonsági teljesítmények összefoglalójának webcímre Tämeklä vietnes adresse, lai iepazītos ar elektroniskās lietošanas instrukciju un kliniskās veikspējas un drošuma kopsavilkumu Url van de website voor het raadplegen van de elektronische gebruiksinstructies en het overzicht van klinische prestaties en veiligheid Adresa site-ului web pentru consultarea instructiunilor electronice de utilizare și rezumatul performanțelor clinice și de siguranță Elektronik kullanım talimatlarının incelenebileceğiniz internet sitesinin adresi ve klinik ve güvenlik performanslarının özeti Webbplatsadress för elektroniska bruksanvisningar och sammanfattning av säkerhet och klinisk prestanda	

en fr de it es pt ελ bg	- Symbols used on labelling - Symboles utilisés sur l'étiquette - Bei Etiketten verwandete Symbole - Simboli utilizzati sull'etichetta - Símbolos utilizados en el etiquetaje - Símbolos usados na etiqueta - Σύμβολα που χρησιμοποιούνται στις ετικέτες - Символи използвани при етикетиране	da et fi hu lv nl ro tr sv	- Anvendte en-symbolet på etiketter - Märgistusel kasutatud sümbolid - Merkinnöissä käytetyt symbolit - a címekn használt jelölések - Markējumā izmantotie simboli - Op de etikettering gebruikte symbolen - Simboluri utilizare pe etichete - Etikette käyttäytävät symbolit - Symboler som används på märkningen	 <b>e-IFU</b> www.cousin-biotech.com/ifu	 e-IFU www.cousin-biotech.com/ifu
--	--	--	--	---	--

<b>LOT</b>	en fr de it es pt ελ bg da et fi hu lv nl ro tr sv	Batch number Numéro de lot Chargennummer Número di lotto Número de lote Número do lote Αριθμός παρτίδας Партиден номер Serienummer: Partii number Erännumero sarzs szám Partijas numurs Batchnummer Numar lot Parti numarası Partinummer		en fr de it es pt ελ bg da et fi hu lv nl ro tr sv	Caution (See instructions for use) Attention, voir notice d'instructions Siehe Gebrauchsanweisung Vedere manuale istruzioni Veanse las instrucciones de uso Atenção, consultar nota de instruções Δέτε τις οδηγίες χρήσης Виж инструкциите за употреба Se brugsvæuledning Ettevaatust (vaata kasutusjuhendit) Katsos käyttöohjeet Tekintse meg a használati útmutatót Skatří lietosanas instrukciju Zie gebruiksinstucties Citiți instrucțiunile de utilizare İçeriği inceleyin Se bruksanvisningen
<b>REF</b>	en fr de it es pt ελ bg da et fi hu lv nl ro tr sv	Reference on the brochure Référence du catalogue Verweis auf der Broschüre Referimento del catalogo Referencia al folleto Referência do catálogo Αριθμός καταλόγου Консултација брошура Reference på brochuren Viide brošüüris Viittaus esitteessä Referencia a katalógusban Atsauce uz bukletu Referentie in de brochure Referinje în broșură Broşür referansı Katalogreferensnummer		en fr de it es pt ελ bg da et fi hu lv nl ro tr sv	Manufacturer Fabricant Hersteller Produttore Fabricante Fabricante Κατασκευαστής Производител Producent Tootja Valmistaja Gyártó Ražotājs Fabrikant Producător Üretici Tillverkare
	en fr de it es pt ελ bg da et fi hu lv nl ro tr sv	Do not re-use Ne pas réutiliser Nicht wiederverwenden Non riutilizzare No volver a utilizar Não reutilizar Να μην επαναχρησιμοποιείται Не използвай повторно Má ikke genbruges Mitte taaskasutada Älä käytä uudelleen Nem újrahasznosítható Nelietot atkärtoti Niet hergebruiken Nu refolosiji Yeniden kullanmayın Återanvänd inte		en fr de it es pt ελ bg da et fi hu lv nl ro tr sv	Use before: year and month Utiliser jusque : année et mois Verbrauchen bis : Jahr und Monat Utilizzare entro e non oltre: anno e mese Úsese antes de: año y mes Utilizar até : ano e mês Ημερομηνία λήξης: έτος και μήνας Да се използва преди: година и месец Bruges inden: år og måned Casutada enne: aasta ja kuu Käytettävä ennen: vuosi ja kuukausi Felhasználható: év és hónap Izlietot līdz (gads un mēnesis) Te gebruiken vóór: jaar en maand Utilizati înainte de: luna și anul Son kullanma tarihi: yil ve ay Bäst före: År och månad
	en fr de it es pt ελ bg da et fi hu lv nl ro tr sv	Keep in a dry place Conserver au sec Trocken lagern Conservare in un luogo asciutto Mantenga en un lugar seco Manter em lugar seco Φυλάξτε το προϊόν μακριά από την υγρασία Да се съхранява на сухо място Hoida kuivatas Opbevares på et tørt sted Säilytä kuivassa Depozitați în loc uscat Uzglabāt sausā vietā Száraz helyen tartandó Op een droge plaats bewaren Kuru bir yerde muhafaza edin Förvaras torrt		en fr de it es pt ελ bg da et fi hu lv nl ro tr sv	Do not use if the packaging is damaged Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé Nicht verwenden, wenn Packung beschädigt ist Non utilizzare se la confezione è danneggiata No usar si el embalaje está dañado Não usar se a embalagem estiver danificada Να μην χρησιμοποιείται, εάν η συσκευασία έχει υποστεί κάποια βλάβη Да не се използва ако е упаковката е повредена. Má ikke bruges, hvis emballagen er beskadiget Mitte kasutada, kui pakend on kahjustatud Älä käytä, mikäli pakaus on vaurioitunut Ne használja, ha sérvult a csomagolás Nelietot, ja lepakojums bojāts Niet gebruiken indien de verpakking beschadigd is Nu utilizati dacă ambalajul este deteriorat Paketi hasar görmüş ürünleri kullanmayın Använd inte om förpackningen är skadad

	en fr de it es pt ελ bg da et fi hu lv nl ro tr sv	Keep away from sunlight A stocker à l'abri de la lumière du soleil Vor Sonnenlicht geschützt lagern Tenere lontano dalla luce solare Mantener alejado de la luz solar Manter ao abrigo da luz solar Προφύλαξε το προϊόν από το φως Да съхранява на тъмно Opbevares mørkt Hoida eemal päikesevalgusest Säilytä valolta suojaattuna fénnylől elzárva tartandó Sargāt no gaismas Vrij van licht houden Nu expunetă la lumină İşkanti uzak tutun Förvaras mörkt		en fr de it es pt ελ bg da et fi hu lv nl ro tr sv	Do not re-sterilize Ne pas restériliser Nicht erneut sterilisieren Non risterilizzare No volver e esterilizar Não reesterilizar Να μην επαναποστειρώνεται Не стерилизирай повторно Må ikke gensteriliseres Mitte korduvalt steriliseida Älä steriloit uudelleen Nem újrasterilizálható Nesterilizēt atkārtoti Niet opnieuw steriliseren Nu resterilizat Yeniden sterilize etmeyin Får ej omsteriliseras
	en fr de it es pt ελ bg da et fi hu lv nl ro tr sv	Double sterile barrier system Double barrière stérile Doppel-Sterilbarriere Doppia barriera sterile Doble barrera estéril Sistema duplo de barreira estéril Διπλό αποστειρωμένο φρόγυα Двойна стерилна бариера Dobbelt steril skærm Kaherkordne steriiline bariääär Kaksinkertainen sterili sulku Dupla steril gát Dubulta sterila barjera Dubbele steriele barrière Dubbla barierä sterilä Çifte steril bariyer Dubbel sterilbarniär		en fr de it es pt ελ bg da et fi hu lv nl ro tr sv	Medical device Dispositif medical Medizinprodukt Dispositivo medico Producto sanitario Dispositivo médico Ιατρική αστεκείη Медицинско изделие Medicinsk udstyr Meditisiiilise seade Lääkintälaitte Orvostechnikai eszköz Medicínnska ierifice Medisch hulpmiddel Dispozitiv medical Tibbi düzenek Medicinteknisk produkt
	en fr de it es pt ελ bg da et fi hu lv nl ro tr sv	Manufacturing date Date de fabrication Herstellungsdatum Data di fabbricazione Fecha de fabricación Data de fabrico Ημερομηνία κατασκευής Дата на производство Fremstillingsdato Tootmiskuupäev Valmistuspäivämäärä Gyártási dátum Ražošanas datums Fabricagedatum Data fabricație Üretim tarihi Tillverkningsdatum		en fr de it es pt ελ bg da et fi hu lv nl ro tr sv	Patient name Nom du patient Name des Patienten Nome del paziente Nombre del paciente Nome do paciente Όνομα ασθενούς Име на пациент Patientens navn Patsiendi nimi Potilaan nimi A beteg neve Pacienta värds Naam van de patiënt Numele pacientului Hasta adı Patientens namn
	en fr de it es pt ελ bg da et fi hu lv nl ro tr sv	Name of practitioner Nom du médecin Name des Arztes Nome del medico Nombre del médico Nome do médico Όνομα ιατρού Име на лекаря Lægens navn Arsti nimi Lääkärin nimi Az orvos neve Ärsta värds Naam van de arts Numele medicului Hekim adı Läkarens namn		en fr de it es pt ελ bg da et fi hu lv nl ro tr sv	Unique Device Identifier Numéro d'identifiant unique Einmalige Identifikationsnummer Identificazione unica del dispositivo Número de identificación única Número de identificação único Μοναδικός αριθμός αναγνώρισης Уникален идентификационен номер Enligt brugeridentifikationsnummer Kordumatu tunnuskoodi number Ainutkertainen tunnistenumero Egyedi azonosító szám Unikāls identifikācijas numurs Uniek identificatienummer Număr de identificare unic Bireysel kimli numarası Unikt identifieringsnummer

31	en fr de it es pt ελ bg da et fi hu lv nl ro tr sv	Date of surgical procedure date Date de l'intervention Datum des Eingriffs Data dell'intervento Fecha de la intervención Data da intervenção Ημερομηνία της επέμβασης Дата на интервенцията Dato for indgreb Protseduri kuuäev Toimenpiteen päivämäärä A beavatkozás dátuma Manipulācijas datums Datum van de ingreep Data interventiei Müdahale tarifi Datum för intervention		en fr de it es pt ελ bg da et fi hu lv nl ro tr sv	MR safe Compatible IRM MRT-kompatibel Compatibile con MRI Compatible con IRM Compatível IRM Συμβατό με MRI Съвместимост с ЯМР IRM kompatibel Kokkusobiv MRT Yhteensopiva MRI MRI-kompatibilis MR saderīgs MRI-compatibel Compatibil RMN MR uyumlu MRT-kompatibel
----	--	--	---	--	--

UDI-DI:

Qty:1

en fr de it es pt ελ bg da et fi hu lv nl ro tr sv	Unique device identification Identification unique du dispositif Eindeutige Produktidentifikation – Produktkennung Identificazione unica del dispositivo - identificativo del dispositivo Identificación única del dispositivo - identificador del dispositivo Identificação única do dispositivo - número de identificação do dispositivo Μοναδική ταυτοποίηση της συσκευής - αναγνωριστικό της συσκευής Уникална идентификация на изделието - идентификационен номер на изделието Udstyrets brugerenhedsidentifikation - Udstyrets brugernavn Seadme kordumatu tunnuskood – seadme tunnuskood Laitteen ainutkertainen tunniste – laitteen tunniste Az eszköz egyedi azonosítása - az eszköz azonosítója Unikāla ierīces identifikācija – ierīces identifikatoris Unieke identificatie van het hulpmiddel - identificatiecode van het hulpmiddel Număr unic de identificare a dispozitivului - codul de identificare al dispozitivului Düzenegün bireysel tanıtım adı Düzenek adı Unik produktidentifiering - produktidentifiering	en fr de it es pt ελ bg da et fi hu lv nl ro tr sv	Nombre d'implant dans l'emballage = Qty: Number of implants in the packaging = Qty : Anzahl der Implantate in der Packung = Anz.: Numero di impianti nella confezione = Qtà : Número de implante en el embalaje = Cant.: Número de implantes na embalagem = Qtd: Αριθμός εμφυτευμάτων στην συσκευασία = Ποσότητα: Брой имплант в опаковката = Копичество: Antal implantater i pakken = antal: Implantaatiode kogus pakendis = Arv: Implantien lukumäärä pakkaussessa = Määrä: A csomagolásban lévő implantátumok száma = Menny.: Implantu skaits iepakojumā = daudz.: Aantal implantaten in de verpakking = aantal : Numărul de implanturi în ambalaj = Cantitate : Ambalajda bulunan implant sayısı=Miktar: Antal implantat i förpackningen = Kvantitet:
--	---	--	---

Mat PP Ink

en fr de it es pt ελ bg da et fi hu lv nl ro tr sv	Polypropylene and blue landmark (colorant [phthalocyaninato(2-)] copper) polypropylene marking Polypropylène et marquage en polypropylène bleu (colorant phthalocyaninato(2-)] copper) Polipropilen - Blaues Naht Farbstoff, [Phthalocyaninato(2-)]-Kupfer. Polipropilene - Filo blu (a seconda dei codici) Colorante rame [Italocianinato (2-)]. Polipropileno monofilamento e Hilo azul Colorante [phthalocyaninato(2-)] copper Polipropileno - Fio azul polipropileno monofilamento Corante [italocianina(2-)] de cobre Μπλε νήμα : μονόκλων πολυπροπυλένιο μη απορροφήσιμος χρωμικός [φθαλοκυανινάτο (2-)] χαλκός Полипропилен Синя нитка полипропиленен монофиламент, багрило [фталоцианиннато (2-)] мед. Polypropylen Blå tråd : monofilament polypropylen, ikke-absorberbar, farvestof [phthalocyaninato (2-)] kobber. Sinine niit : monofilament polüpropülein, , värvaine [faltosyaninato (2-)] vask. Polypropyleeni (kudottu monofilamentti) – Sininen lanka monofilamenttipolypropeeni värinaine [italosyaninaatto(2-)]kupari. Polipropilén Kék szál : monofil polipropilén nem felszívódó, színezék [italocianinato (2-)] réz. Polipropilēns - Zils diegs : monopavedieni polipropilēns krāsviela [italocianinato(2-)] varš Polypropyleen - Blauwe draad : polypropyleen monofilament kleurstof [ftalocyaninato(2-)] koper Polipropilenă - Fir albastru : polipropilenă monofilament colorant [ftalocianinato(2-)] cupru Polipropilene. - Mavi kordon : monofil polipropilen renklendirici [fitalokianinat (2-)] bakır. Polypropren - Blå tråd: monofilament PP Färgämne [phthalocyaninato(2-)] koppar
--	--

STERILE EO

en fr de it es pt ελ bg da et fi hu lv nl ro tr sv	Sterilized by ethylene oxide Produit stérile. Méthode de stérilisation : oxyde d'éthylène Mit Ethylenoxid sterilisiert Sterilizzato all'ossido di etilene Esterilizado con óxido de etileno Produto estéril. Método de esterilização: óxido de etileno ΣΤΕΡΙΖΟΝΤΑΙ ΜΕ ΕΤΙΛΕΝΟΞΙΔΙΟ Стерилизирано с етиленов оксид Steriliseret med ethylenoxid Etilenoksidi-steriliseerimine Steriloitu etyleenioksidiilla Etilén-oxiddal sterilizált Sterilizét, izmantojot etilēnoksīdu Gesteriliseerd met ethylenoxide Sterilizat cu Oxid Etilenă Etilen oksit ile sterildir Steriliserad med etenoxid
--	---