

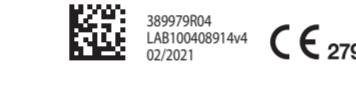
For recognized legal manufacturer, refer to product label.

ETHICON, Inc.
1000 Route 202
Raritan, New Jersey 08669
USA
1-877-ETHICON
+1-513-337-6928

ETHICON, LLC
475 S Street
Los Frailes Industrial Park
Suite 401 Guaynabo, Puerto Rico 00969
USA
1-877-ETHICON
+1-513-337-6928

Johnson & Johnson International
c/o European Logistics Centre
Leonardo Da Vinci Blvd, 15
BE-183 Diegem, Belgium
+1-513-337-6928

Johnson & Johnson Medical GmbH
Robert-Koch-Strasse 1
Norderstedt
22851
Germany



Kasutusjuhised
VICRYL™
POLYGLAKTIN 910
STERILENE SÜNTETILINE RESORBEERUV KIRURGILINE
OMBLUSUMATERIAAL

KIRURGIKS
VICRYL™ omblustmaterjal on steriilselt süntetiliselt resorbeeruv kirurgiline omblustmaterjal, mis koosneb 91% polylaktiidi ja 9% laktiidi-ε-piirrolidoni koostisest. Koostisest eemaldamine toimub loomulikul viisil inimese keha loomulike protsesside kaudu.

MOITUS
VICRYL™ omblustmaterjal on kiiresti süntetiliselt resorbeeruvale püsivale omblustmaterjalile heitunud ühendaigaline (P). Enam süntetiliselt resorbeeruvale omblustmaterjalile heitunud Amerska Ühendriikide farmakopöa (USP) nõuetele, mis arvavad nõude suure keemilise aktiivsuse, nagu näidatud allpool.

USP omblustmaterjali suurus	Omblustmaterjali suurus (meetermõõdukus)	Maksimaalne ühemõõdukus
9-10 mm (suurim paksus)	8,1	0,05 mm
3-6	0,7	0,03 mm
3-5	0,7	0,016 mm
4-6	1,5	0,017 mm
3-6	2	0,018 mm
2-3	2	0,004 mm
0	3,5	0,002 mm

Suurepikkumataki kiirgustest soovitatakse vältida ja Pn. Enam suured võivad teha tugevaid valgusteid ja pehmeid mõjuvõimeid.

ÄRÄRÄÄTÄ
VICRYL™ omblustmaterjal on näidatud üksikult pehmete kudede täiendamiseks ja/või õmbluseks, sealhulgas õmbluseks, perforatsioonide ravimiseks ja/või areenideks 1 mm läbimõõduga resorbeerivate omblustmaterjalite VICRYL™ omblustmaterjaliga, kuid ei ole ette nähtud kasutamiseks sidame- või ortopeedilistel otstarvetel.

KASUTUSLAAD
Omblustmaterjal tuleb valida ja kasutada püsivalt, arvestades, et kirurgilised õmblused, õpimõõdukusid ja haava sarnased õmblused.

OMBLUSTE TÕRGE
VICRYL™ omblustmaterjalit kasutades tuleb vältida otsest kokkupuudet naha ja liigesevõrkude siseosaga. Tõmbetugevuse järkjärguline kaotamine suureneb pärast haavade tervenemist. Kui haavade tervenemise kiirus on aeglasem, võib tekkida naha ja liigesevõrku kahjustusi. Kõigis juhtudel tuleb vältida naha ja liigesevõrku kahjustusi, mis võivad põhjustada naha ja liigesevõrku kahjustusi.

Päev paigaldamist	Liigesevõrku omblustmaterjal % õnnepoorsust
14 päeva	75%
21 päeva USP 6-6 (meetermõõdukus 0,7)	50%
21 päeva USP 7-7 (meetermõõdukus 0,5)	40%
21 päeva USP 6-6 (meetermõõdukus 0,7)	25%

VASTUNÄHIVUSED
Omblustmaterjal ei tohi nende resorbeerimisele otse kasutada, kui vajatakse kiireloomulist ravi. Kui kasutatakse omblustmaterjali, tuleb jälgida haava paranemist ja naha tervist.

HOIATUS
Enam VICRYL™ omblustmaterjaliga kasutamisel haava sulgemiseks peavad kasutama haava kirurgilist protseduuri ja omblustmaterjali kasutamisel, kuna haava paranemise kiirus võib kasutajate vahel erineda. Põhivõrkude kasutamisel tuleb vältida areenide ja vee tugevuse (püsivalt liiga OMBLUSTE TÕRGE). Suurepikkumataki kiirgustest soovitatakse vältida ja Pn. Enam suured võivad teha tugevaid valgusteid ja pehmeid mõjuvõimeid.

TEHETUSKIRJELDUS
VICRYL™ omblustmaterjal on näidatud üksikult pehmete kudede täiendamiseks ja/või õmbluseks, sealhulgas õmbluseks, perforatsioonide ravimiseks ja/või areenideks 1 mm läbimõõduga resorbeerivate omblustmaterjalite VICRYL™ omblustmaterjaliga, kuid ei ole ette nähtud kasutamiseks sidame- või ortopeedilistel otstarvetel.

ÄRÄRÄÄTÄ
VICRYL™ omblustmaterjal on näidatud üksikult pehmete kudede täiendamiseks ja/või õmbluseks, sealhulgas õmbluseks, perforatsioonide ravimiseks ja/või areenideks 1 mm läbimõõduga resorbeerivate omblustmaterjalite VICRYL™ omblustmaterjaliga, kuid ei ole ette nähtud kasutamiseks sidame- või ortopeedilistel otstarvetel.

KASUTUSLAAD
Omblustmaterjal tuleb valida ja kasutada püsivalt, arvestades, et kirurgilised õmblused, õpimõõdukusid ja haava sarnased õmblused.

Päev paigaldamist	Liigesevõrku omblustmaterjal % õnnepoorsust
14 päeva	75%
21 päeva USP 6-6 (meetermõõdukus 0,7)	50%
21 päeva USP 7-7 (meetermõõdukus 0,5)	40%
21 päeva USP 6-6 (meetermõõdukus 0,7)	25%

VASTUNÄHIVUSED
Omblustmaterjal ei tohi nende resorbeerimisele otse kasutada, kui vajatakse kiireloomulist ravi. Kui kasutatakse omblustmaterjali, tuleb jälgida haava paranemist ja naha tervist.

HOIATUS
Enam VICRYL™ omblustmaterjaliga kasutamisel haava sulgemiseks peavad kasutama haava kirurgilist protseduuri ja omblustmaterjali kasutamisel, kuna haava paranemise kiirus võib kasutajate vahel erineda. Põhivõrkude kasutamisel tuleb vältida areenide ja vee tugevuse (püsivalt liiga OMBLUSTE TÕRGE). Suurepikkumataki kiirgustest soovitatakse vältida ja Pn. Enam suured võivad teha tugevaid valgusteid ja pehmeid mõjuvõimeid.

TEHETUSKIRJELDUS
VICRYL™ omblustmaterjal on näidatud üksikult pehmete kudede täiendamiseks ja/või õmbluseks, sealhulgas õmbluseks, perforatsioonide ravimiseks ja/või areenideks 1 mm läbimõõduga resorbeerivate omblustmaterjalite VICRYL™ omblustmaterjaliga, kuid ei ole ette nähtud kasutamiseks sidame- või ortopeedilistel otstarvetel.

ÄRÄRÄÄTÄ
VICRYL™ omblustmaterjal on näidatud üksikult pehmete kudede täiendamiseks ja/või õmbluseks, sealhulgas õmbluseks, perforatsioonide ravimiseks ja/või areenideks 1 mm läbimõõduga resorbeerivate omblustmaterjalite VICRYL™ omblustmaterjaliga, kuid ei ole ette nähtud kasutamiseks sidame- või ortopeedilistel otstarvetel.

KASUTUSLAAD
Omblustmaterjal tuleb valida ja kasutada püsivalt, arvestades, et kirurgilised õmblused, õpimõõdukusid ja haava sarnased õmblused.

Päev paigaldamist	Liigesevõrku omblustmaterjal % õnnepoorsust
14 päeva	75%
21 päeva USP 6-6 (meetermõõdukus 0,7)	50%
21 päeva USP 7-7 (meetermõõdukus 0,5)	40%
21 päeva USP 6-6 (meetermõõdukus 0,7)	25%

VASTUNÄHIVUSED
Omblustmaterjal ei tohi nende resorbeerimisele otse kasutada, kui vajatakse kiireloomulist ravi. Kui kasutatakse omblustmaterjali, tuleb jälgida haava paranemist ja naha tervist.

HOIATUS
Enam VICRYL™ omblustmaterjaliga kasutamisel haava sulgemiseks peavad kasutama haava kirurgilist protseduuri ja omblustmaterjali kasutamisel, kuna haava paranemise kiirus võib kasutajate vahel erineda. Põhivõrkude kasutamisel tuleb vältida areenide ja vee tugevuse (püsivalt liiga OMBLUSTE TÕRGE). Suurepikkumataki kiirgustest soovitatakse vältida ja Pn. Enam suured võivad teha tugevaid valgusteid ja pehmeid mõjuvõimeid.

TEHETUSKIRJELDUS
VICRYL™ omblustmaterjal on näidatud üksikult pehmete kudede täiendamiseks ja/või õmbluseks, sealhulgas õmbluseks, perforatsioonide ravimiseks ja/või areenideks 1 mm läbimõõduga resorbeerivate omblustmaterjalite VICRYL™ omblustmaterjaliga, kuid ei ole ette nähtud kasutamiseks sidame- või ortopeedilistel otstarvetel.

ÄRÄRÄÄTÄ
VICRYL™ omblustmaterjal on näidatud üksikult pehmete kudede täiendamiseks ja/või õmbluseks, sealhulgas õmbluseks, perforatsioonide ravimiseks ja/või areenideks 1 mm läbimõõduga resorbeerivate omblustmaterjalite VICRYL™ omblustmaterjaliga, kuid ei ole ette nähtud kasutamiseks sidame- või ortopeedilistel otstarvetel.

Icons and text for Lot, Ref, Sterile, and other product identifiers in multiple languages.

Icons and text for Lot, Ref, Sterile, and other product identifiers in multiple languages.

Icons and text for Lot, Ref, Sterile, and other product identifiers in multiple languages.

Icons and text for Lot, Ref, Sterile, and other product identifiers in multiple languages.

Icons and text for Lot, Ref, Sterile, and other product identifiers in multiple languages.

CE 2797 mark and text in multiple languages.

CE 2797 mark and text in multiple languages.

CE 2797 mark and text in multiple languages.

CE 2797 mark and text in multiple languages.

CE 2797 mark and text in multiple languages.

CE 2797 mark and text in multiple languages.

CE 2797 mark and text in multiple languages.

CE 2797 mark and text in multiple languages.

CE 2797 mark and text in multiple languages.

CE 2797 mark and text in multiple languages.