

# ПОЛІАМІД POLYAMID

## ІНСТРУКЦІЯ З ВИКОРИСТАННЯ

### Монофіламентний стерильний хірургічний нерозсмоктувальний шовний матеріал

#### ОПИС

ПОЛІАМІД – це монофіламентний стерильний хірургічний нерозсмоктувальний шовний матеріал, який виготовляється з поліамід-нейлону 6 (утворюється шляхом полімеризації капролактаму). Синій колір ПОЛІАМІД надає синій фталоціанін.

Цей шовний матеріал представлено у широкому діапазоні різних комбінацій діаметрів та довжини, з голками різних розмірів та типів або без них, виготовляється з високоякісної медичної нержавіючої сталі. Усі ці різні комбінації описані докладно в каталозі продукції компанії. ПОЛІАМІД, стерильний хірургічний шовний матеріал, виготовляється відповідно до вимог Європейської Фармакопеї для стерильного шовного матеріалу з поліаміду 6.

#### ПОКАЗАННЯ

ПОЛІАМІД, монофіламентний нерозсмоктувальний шовний матеріал, призначений для загальної апроксимації та/або лігування м'яких тканин, але не для використання на серцево-судинних тканинах та тканинах центральної нервової системи.

#### ЗАСТОСУВАННЯ

При виборі стерильного хірургічного шовного матеріалу ПОЛІАМІД необхідно враховувати стан пацієнта, розмір тканини та рани, хірургічну техніку та досвід хірурга. Шовний матеріал зазвичай видаляють через 30 днів.

#### ЕКСПЛУАТАЦІЙНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ

Шовний матеріал ПОЛІАМІД не прилипає до тканин, тому його можна легко та безболісно видалити. Тому його можна видаляти простим витягуванням.

#### ПРОТИПОКАЗАННЯ

Не існує підтверджених протипоказань.

#### ПОПЕРЕДЖЕННЯ. ЗАПОБІЖНІ ЗАХОДИ. ВЗАЄМОДІЯ

Шовний матеріал ПОЛІАМІД повинен використовуватися лише досвідченими хірургічними бригадами. Вони повинні знати техніку застосування шовного матеріалу та техніку зав'язування вузлів. Міцність вузлів залежить від застосування стандартних хірургічних технік плоских та квадратних вузлів відповідно до досвіду хірурга та характеру операції. Не слід надмірно затягувати вузли та застосовувати при роботі з шовним матеріалом такі хірургічні інструменти як голкотримачі або пінцети, що можуть призвести до пошкодження поверхні та послаблення шовного матеріалу.

У випадку наявності інфекції у рані необхідно дотримуватися стандартних хірургічних процедур.

Особливо обережно поведіться з хірургічними голками. Ділянка, де голка повинна утримуватися голкотримачем, повинна бути від 1/3 до 1/2 від загальної довжини голки від місця кріплення шовного матеріалу. Утримування голки з протилежного боку може призвести до пошкодження кінчика голки або, навіть, зламати її. Не намагайтеся повернути первісну форму деформованим голкам, оскільки це може призвести до втрати ними міцності або, навіть, їх пошкодження. Використані голки слід утилізувати у спеціальні контейнери.

#### ПОБІЧНІ РЕАКЦІЇ

Використання шовного матеріалу у деяких пацієнтів може викликати первісне подразнення та наступну мінімальну запальну реакцію на ділянці рани. Подібно до будь-якого іншого чужорідного тіла шовний матеріал може посилити наявну інфекцію.

#### СТЕРИЛІЗАЦІЯ

Хірургічний шовний матеріал ПОЛІАМІД простерилізований гамма-опроміненням або оксидом етилену.

Метод стерилізації зазначено на кожній окремій упаковці. Шовний матеріал призначений для одноразового використання і не повинен застосовуватися у разі пошкодження або відкриття упаковки. Невикористані відкриті упаковки з шовним матеріалом необхідно викидати. Шовний матеріал повторно не стерилізується.

## ЗБЕРІГАННЯ

Зберігати при температурі, яка не перевищує 25°C, подалі від вологи та прямого впливу тепла. Не використовувати шовний матеріал після закінчення терміну придатності.

## СИМВОЛИ, ЩО ЗАЗНАЧАЮТЬСЯ НА УПАКОВЦІ

	: Дата виробництва
	: Лише для одноразового використання
	: Стерильно, якщо упаковка не пошкоджена або не відкрита. Метод стерилізації: оксид етилену
	: Увага!
	: Використати до (місяць – рік)
	: Код продукту
	: Номер партії
	: Виробник
	: Дистриб'ютор
	: Зберігати в сухому місці
	: Уникати потрапляння сонячного світла
	: Температурне обмеження зберігання продукції (0°C - 25°C)
	: Не використовувати при пошкодженні упаковки
	: Ознайомтесь з інструкцією для використання
	: Унікальний ідентифікатор виробу
	: Медичний виріб
	: Одинарна стерильна бар'ерна система із захисною упаковкою всередині
	: Знак відповідності стандартам ЄС та ідентифікаційний номер нотифікованого органу.
	: Знак відповідності Технічному регламенту щодо медичних виробів в Україні та ідентифікаційний номер органу оцінки відповідності

Дата внесення останніх змін до інструкції: 01.2025