



Avis de sécurité sur le terrain

Date de publication : 3 Mars 2017

Produits concernés

Nom du produit : LiquiBand® FIX8™
Code produit : FX001

Description de la situation

Cher utilisateur apprécié de LiquiBand® FIX8™,

Suite à une évaluation clinique plus poussée par Advanced Medical Solutions (**AMS**), à partir de mai 2015, les indications pour l'utilisation du dispositif LiquiBand® FIX8™ (Produit) ont été étendues à partir de la « réparation chirurgicale laparoscopique de la hernie inguinale, réalisée par fixation de polypropylène ou de polypropylène/combinaison de polyester combiné à l'hernie à la paroi abdominale » à la « laparoscopique de la réparation des hernies abdominales, obtenue par la fixation de la maille prothétique à la paroi abdominale et l'approximation du péritoine » (**Indications supplémentaires**). Au cours d'une récente vérification technique des dossiers techniques par notre organisme notifié (BSI), ils ont confirmé que davantage de données étaient nécessaires pour étayer ces Indications supplémentaires.

Risque pour la santé

Étant donné que la sécurité des patients est une priorité élevée pour l'AMS, des données cliniques supplémentaires, une revue et une déclaration de l'expert sur le terrain concernant ces données et les évaluations des risques par AMS et l'expert sur le terrain ont déjà été fournies à BSI pour examen. Les informations suivantes sont conformes aux données supplémentaires fournies à BSI à l'égard des Indications supplémentaires :

- Les données de surveillance post-marché collectées par AMS ne montrent aucune preuve d'événements indésirables liés aux Indications supplémentaires ; et
- l'examen par les experts sur le terrain des données cliniques actuelles et notre évaluation des risques a permis de conclure que le produit est adapté aux Indications supplémentaires et le risque pour le patient et l'utilisateur est faible.

Veuillez noter que, jusqu'à ce que BSI ait terminé un examen de ces données supplémentaires, nous devons communiquer à nos utilisateurs du Produit dans tous les territoires européens de marque CE que les revendications étendues sont en cours de révision et, pendant que cette révision a lieu, nous ne publierons que les Produits aux clients selon les indications d'utilisation originales.



Description du changement temporaire

AMS supprimera temporairement la version 03 des instructions d'utilisation (IFU) de l'utilisation et la réintroduction de la révision 01. En conséquence, les sections suivantes de l'IFU seront affectées :

	Indications étendues sous revue	Indications originales
IFU	DRM 06 0528 révision 03	DRM 06 0528 révision 01
Indications	<ul style="list-style-type: none">Le dispositif LiquiBand® FIX8™ est destiné à être utilisé dans la réparation par voie laparoscopique des hernies abdominales, grâce à la fixation de la maille prothétique à la paroi abdominale et à l'approximation du péritoine.	<ul style="list-style-type: none">Le dispositif LiquiBand® FIX8™ HMF est destiné à être utilisé dans la réparation chirurgicale laparoscopique de la hernie inguinale, grâce à la fixation de polypropylène ou de hernie mixte en polypropylène/ polyester à la paroi abdominale.
Précautions	<ul style="list-style-type: none">Il n'y a que des données cliniques limitées pour les mailles autres que la maille enduite en polypropylène et en titane. Les tests de banc ont démontré une compatibilité adéquate avec des mailles en polyester et fluorure de polyvinylidène (PVDF).	<ul style="list-style-type: none">Il n'existe que des données cliniques limitées à moyen et à long terme disponibles pour une utilisation sûre de ce dispositif pour la fermeture du sac péritonéal.Bien que les données cliniques disponibles soient encore insuffisantes pour justifier l'utilisation de ce système en toute sécurité pour la fixation des prothèses de réparation herniaire en polyester, des tests en laboratoires ont montré une compatibilité et des performances adéquates.

Actions requises concernant l'utilisation du Produit

- Aucune action corrective ne doit être effectuée pour les patients qui ont reçu un traitement selon les Indications supplémentaires.
- Il n'y a aucune action physique requise concernant les Produits que vous pourriez avoir en stock. Veuillez négliger la révision 03 de l'IFU trouvée dans l'emballage du Produit et se référer à la révision 01 de l'IFU qui est jointe à cet avis.
- Aucune action n'est requise pour les expéditions futures des Produits car elles seront expédiées avec la révision 01 de l'IFU jusqu'à nouvel ordre.

Actions requises concernant cet avis de sécurité sur le terrain

- Assurez-vous que tous ceux qui doivent être au courant de cet avis au sein de votre organisation reçoivent une copie de cet avis.



Advanced Medical Solutions
(Plymouth) Ltd.

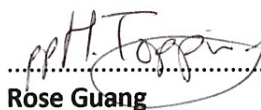
Langage Science Park,
Plympton, Plymouth,
Devon, PL7 5BG,
Royaume-Uni
Site Web :
www.admedsol.com

- Veuillez transférer cet avis à toute personne ou organisation supplémentaire qui doit également être informée.
- Dès que possible et au plus tard 14 jours après la réception de cet avis, vous devez remplir le formulaire ci-joint et le retourner à AMS par poste ou par courrier électronique aux adresses indiquées sur le formulaire.

Contacts

AMS s'excuse sincèrement pour tout inconvénient causé par cet avis de sécurité sur le terrain. Nous vous assurons que nous contacterons tous les clients directement et en temps opportun pour communiquer une mise à jour à l'IFU à l'égard des Indications supplémentaires une fois que l'examen par notre organisme notifié est terminé. En attendant, n'hésitez pas à appeler votre représentant AMS actuel ou à nous contacter par courrier électronique (Regulatory.Plymouth@admedsol.com) si vous avez d'autres questions concernant cette notification.

Le soussigné confirme que cet avis a été notifié aux organismes de réglementation compétents.


.....

Rose Guang

Directeur du groupe QA/RA

Pour et au nom de Advanced Medical Solutions (Plymouth) Limited

Enregistré en Angleterre 3603261
N° de TVA GB 636 15551 27

Siège social : Premier Park, 33 Road One, Winsford Industrial Estate, Winsford, Cheshire, CW7 3RT Royaume-Uni Certificat N° MD 585407





Advanced Medical Solutions
(Plymouth) Ltd.

Advanced Medical Solutions (Plymouth) Ltd
Western Wood Way,
Langage Science Park,
Plympton, Plymouth,
Devon, PL7 5BG,
Royaume-Uni
Site Web :
www.admedsol.com

Avis de sécurité sur le terrain : Confirmation de formulaire de réception

Date de publication : 3 Mars 2017

Produits concernés

Nom du produit : LiquiBand® FIX8™
Code produit : FX001

Informations client

Je confirme la réception de cet avis de sécurité sur le terrain et que les informations ont été communiquées à toutes les parties concernées.

Nom et adresse du distributeur

.....

Hôpital/Lieu

.....

Nom et position

.....

Email de contact

.....

Numéro de contact

.....

Signature

.....

Date

.....

Ce formulaire doit être retourné **au plus tard 14 jours après la réception de cet avis.**

Enregistré en Angleterre 3603261

N° de TVA GB 636 15551 27

Siège social : Premier Park, 33 Road One, Winsford Industrial Estate, Winsford, Cheshire, CW7 3RT Royaume-Uni Certificat N° MD 585407





**Advanced Medical Solutions
(Plymouth) Ltd.**

Advanced Medical Solutions (Plymouth) Ltd

Western Wood Way,
Langage Science Park,
Plympton, Plymouth,
Devon, PL7 5BG,
Royaume-Uni
Site Web :
www.admedsol.com

Par poste à : Advanced Medical Solutions, Western Wood Way, Langage Science Park, Plympton, Plymouth, Devon, PL7 5BG, Royaume-Uni. À l'attention de : Rose Guang – Directeur du groupe QA/RA.

Par courrier électronique à : Regulatory.Plymouth@admedsol.com.

Enregistré en Angleterre 3603261

N° de TVA GB 636 15551 27

Siège social : Premier Park, 33 Road One, Winsford Industrial Estate, Winsford, Cheshire, CW7 3RT Royaume-Uni Certificat N° MD 585407



Instructions for Use



LiquiBand® FIX8™ Hernia Mesh Adhesive Fixation Device

Single use Instrument

Read all directions, precautions and warnings prior to use.

These instructions for use provide directions for the proper use of the Advanced Medical Solutions (Plymouth) Ltd LiquiBand® FIX8™ Hernia Mesh Adhesive Fixation (HMF) device. They are not intended to be a comprehensive instruction manual for the performance of a laparoscopic surgical procedure. Prior to the use of the device, surgeons should be fully proficient in minimally invasive/laparoscopic and open hernia repair surgical techniques.

Device Description

LiquiBand® FIX8™ HMF device is designed for the application of n-butyl-2-cyanoacrylate adhesive to an implanted hernia repair mesh, in order to fix the mesh to the underlying tissue. The device consists of:

- a) n-butyl-2-cyanoacrylate adhesive monomer, in liquid form, supplied in a thin-walled, sealed glass vial; and,
- b) a surgically invasive, laparoscopic delivery instrument comprising a 5mm diameter cannula, with a handle at the proximal end incorporating a loading chamber, filter, piston chamber and trigger. The distal tip of the device is open to allow the adhesive to be dispensed from it.

The device is designed for introduction and use through a 5 mm diameter laparoscopic port sleeve. A larger diameter sleeve will require the use of a converter.

Both the cyanoacrylate adhesive in the glass vial and the surgically invasive delivery device are supplied sterile, for single use only.

Principle of Operation

The glass vial containing the liquid cyanoacrylate adhesive monomer comes preloaded into, and is subsequently broken in, a loading chamber in the handle of the delivery instrument. The adhesive is drawn through a filter into a piston chamber in the delivery instrument handle. After priming, each press of the trigger on the handle of the delivery instrument dispenses 1.25 mg of adhesive from the distal tip of the cannula. A single device contains sufficient adhesive for at least 33 individual applications of the adhesive. The gauge on the side of the delivery instrument gives an indication of the amount of adhesive delivered and the approximate amount remaining.

Mechanism of Action

When applied to the proximal surface of the hernia mesh, the liquid adhesive monomer permeates through the perforations in the mesh to the surface of the underlying tissue, where it polymerises on contact with moisture on the tissue surface. This process of chemical polymerisation fixes the mesh to the surface of the tissue at the site of adhesive contact, maintaining the mesh in position while it is incorporated into the abdominal wall through the normal process of tissue fibrosis.

The adhesive completes its polymerisation reaction within approximately 10 seconds. Once completely set, the adhesive no longer possesses adhesive properties such that tissues or surgical instruments may be placed in contact with it without risk of unwanted adhesion.

Indications for use

The LiquiBand® FIX8™ HMF device is intended for use in the laparoscopic surgical repair of inguinal hernia, achieved through the fixation of polypropylene or polypropylene/polyester combination hernia mesh to the abdominal wall.

Contraindications

- The device is not intended for use when prosthetic material fixation is contraindicated.
- Do not use on patients with a hypersensitivity to cyanoacrylate adhesives or formaldehyde.
- Do not use for the fixation of meshes constructed with polytetrafluoroethylene (PTFE) or absorbable materials.
- Do not use device for closure or fixation of cerebral tissues, blood vessels or peripheral nerves.

Warnings

- Only physicians having adequate training and familiarity with endoscopic techniques should use this device. A thorough understanding of the operating principles, risks versus benefits, and hazards involved in utilizing an endoscopic approach is necessary to avoid possible hazards to the user and/or patient.
- This device is provided sterile and is intended for use in a single patient. Do not reuse, reprocess, clean, disinfect or resterilize this device as this may compromise the sterility and performance of the device.
- Ensure the device is properly activated and primed before use according to the instructions in the Directions for Use section.
- This device does not contain any user-serviceable parts. Do not attempt to repair or dismantle the device. If at any point the device appears to be damaged or not functioning correctly, discard and replace it with another device.
- Do not dilute or mix the adhesive with other substances.
- Accidental bonding of unwanted tissue may occur due to misapplication of adhesive. Separation of tissues after accidental bonding should only be performed if deemed necessary.

Precautions

- The fixation method for any prosthetic device should be determined on the basis of accepted surgical techniques, procedural requirements, and the instruction for use of the prosthetic material.
- Ensure the mesh is held in contact with the underlying tissue during each application of the adhesive and for approximately 10 seconds afterwards, to allow for polymerization.
- The viscosity of the adhesive is only slightly greater than that of water, so adhesive should be applied very carefully to prevent its spread to unwanted areas.
- The adhesive should always be applied in minimal amounts, i.e. avoid multiple applications of adhesive in any given location. A second application of adhesive can be applied over the first only after full polymerization.
- The application of an excessive amount of adhesive in a single location prolongs setting time and can prevent adherence. After polymerization, any excess adhesive may lead to detachment of the adhesive film and/or give rise to the formation of small fragments of polymerised adhesive.

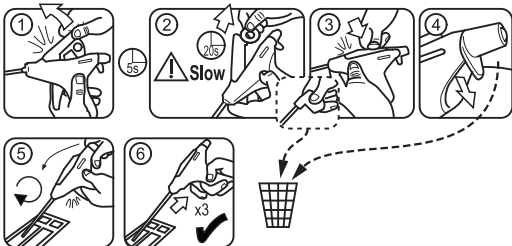
- The adhesive will readily adhere to most substrates. Care should be taken to avoid unwanted contact with the adhesive during polymerization. Polymerized adhesive can be removed from metal instruments with acetone.
- There is only limited medium to long term clinical data available for the safe use of this device for the closure of the peritoneal sac.
- There is only limited clinical data to support the safe use of this device for the fixation of polyester hernia repair meshes. Bench tests have demonstrated suitable compatibility and performance.

Potential Adverse Reactions

As with the majority of implanted devices, adverse reactions associated with the use of this device may include transient local irritation at the implant site and a transitory inflammatory foreign body response.

Directions for Use

Priming the device



The device must be properly activated and primed to ensure that it operates correctly.

- (1) Remove the device from its packaging. Hold the device with the handle vertical and the distal tip of the cannula tilted downwards.

Lift the blue lid firmly upward until a cracking sound of the glass ampoule breaking inside the lid is heard.

- (2) Wait for 5 seconds then, whilst the tip pointing downwards and handle held vertically slowly pull out red tab no. 2, observing that the adhesive is being drawn into the transparent barrel. This should take approximately 20 seconds. At the end of piston travel gently disengage the red tab and dispose of.

Warning: A fast transfer stage could result in excessive air being drawn into the dispensing chamber.

- (3) Gently close the blue lid until it is completely aligned with the body and clicks into place.

- (4) Remove the red pull tab no. 4 and dispose of.

- (5) Rotate the blue knob clockwise approximately 320° until blue dispenser trigger alongside the handle is released. Care should be taken to avoid impeding the release of the trigger. The distal tip should be directed into the packing tray well no. 6 before the blue knob is rotated.

- (6) With the cannula tip placed into packing tray well no. 6, prime the device by actuating the trigger, approximately three times, until a droplet of adhesive freely emerges.

- (7) Wipe any excess adhesive from the tip of the cannula onto the inside of the packing tray or on a sterile wipe. The device is now ready for surgical use.

Using the Device

- Adhesive should be applied in discrete locations distributed across the mesh to fix the mesh in place.
- Upon complete fixation of the mesh, surgical graspers should be used to test for the adhesion of the mesh and for any areas left unadhered.

Disposal

After use, dispose of the device according to local procedures and guidelines.

Storage

This device should always be stored in its original packaging. Store only at temperatures between 5°C (41°F) and 25°C (77°F). Do not use the device after the expiration date shown on the blister pack.

Sterility

This device is packaged for single patient use and is sterilized by irradiation and ethylene oxide gas.

Do not re-sterilize.

Do not use if package is open or damaged.

Système de fixation de prothèse herniaire par colle LiquiBand® FIX8™**Instrument à usage unique**

Lire attentivement toutes les instructions, les précautions d'emploi et les mises en garde avant toute utilisation.

Ce mode d'emploi comprend les instructions nécessaires à l'utilisation correcte du système de fixation de prothèse herniaire par colle Advanced Medical Solutions (Plymouth) Ltd LiquiBand® FIX8™. En aucun cas il ne doit être considéré comme un guide pratique complet pour la réalisation d'interventions chirurgicales par coelioscopie. Les chirurgiens doivent être dûment formés aux techniques chirurgicales de réparation herniaires ouvertes et mini-invasives/coelioscopiques.

Description du système

Le système LiquiBand® FIX8™ est conçu pour l'application d'une colle, le n-butyl-2-cyanoacrylate, sur une prothèse de réparation herniaire de type voile après implantation, pour la fixer au tissu sous-jacent. Le système comprend :

- a) une colle, constituée de n-butyl-2-cyanoacrylate monomère sous forme liquide, contenue dans un flacon en verre à paroi mince scellé ;
- b) un instrument d'administration coelioscopique invasif, constitué d'une canule d'un diamètre de 5 mm, avec une poignée à l'extrémité proximale comprenant une chambre de chargement, un filtre, une chambre à piston et une détente. L'extrémité distale du système est ouverte pour permettre l'administration de la colle.

Le système est conçu pour être introduit et utilisé au travers d'une gaine de coelioscopie d'un diamètre de 5 mm. Une gaine d'un diamètre supérieur nécessitera l'utilisation d'un adaptateur.

La colle cyanoacrylate dans le flacon en verre et l'instrument d'administration coelioscopique sont fournis stériles pour un usage unique exclusivement.

Principe de fonctionnement

Le flacon en verre contenant le cyanoacrylate monomère liquide est livré préchargé dans la chambre de chargement de la poignée de l'instrument d'administration dans laquelle il sera subséquemment brisé. La colle est aspirée au travers d'un filtre dans une chambre à piston située dans la poignée de l'instrument d'administration. Après amorçage du système, chaque pression sur la détente permet d'administrer 12,5 mg de colle à partir de l'extrémité distale de la canule. Le système contient suffisamment de colle pour au moins 33 applications. La jauge située sur le côté de l'instrument d'administration indique la quantité de colle administrée et la quantité approximative de colle restante.

Mécanisme d'action

Lorsqu'elle est appliquée sur la face proximale de la prothèse herniaire, la colle monomère liquide se diffuse au travers des mailles de la prothèse jusqu'à la surface du tissu sous-jacent où elle polymérise au contact de l'humidité. Ce processus de polymérisation chimique permet de fixer la prothèse à la surface du tissu au point de contact avec la colle, ce qui maintient la prothèse en position le temps de son incorporation dans la paroi abdominale suite au processus normal de fibrose tissulaire.

La colle est totalement polymérisée en environ 10 secondes. Une fois complètement polymérisée, la colle ne présente plus de propriétés adhésives, de sorte que des tissus ou des instruments chirurgicaux peuvent entrer en contact avec elle sans risque d'adhérence indésirable.

Indications

Le système de fixation de prothèse herniaire par colle LiquiBand® FIX8™ est indiqué dans la réparation chirurgicale par coelioscopie de la hernie inguinale, réalisée par la fixation à la paroi abdominale d'une prothèse herniaire en polypropylène ou en polypropylène/polyester.

Contre-indications

- Ne pas utiliser au cas où le matériau de fixation de la prothèse est contre-indiqué.
- Ne pas utiliser sur des patients présentant une hypersensibilité aux colles cyanoacrylates ou au formaldéhyde.
- Ne pas utiliser pour la fixation de prothèses en polytétrafluoroéthylène (PTFE) ou en résorbables.
- Ne pas utiliser le système pour la fermeture ou la fixation de tissus cérébraux, de vaisseaux sanguins ou de nerfs périphériques.

Mises en garde

- Le système ne doit être utilisé que par des médecins dûment formés et ayant une parfaite connaissance des techniques endoscopiques. Une compréhension approfondie des principes de fonctionnement du système, du rapport bénéfices/risques et des risques liés à l'utilisation d'une approche endoscopique est nécessaire pour éviter les risques possibles pour l'utilisateur et/ou le patient.
- Le système est livré stérile et ne doit être utilisé que chez un seul patient. Ne pas réutiliser, reconditionner, nettoyer, désinfecter ou restériliser le système, sous peine de compromettre sa stérilité et son bon fonctionnement.
- S'assurer que le système est correctement activé et amorcé avant de l'utiliser conformément au mode d'emploi.
- Le système ne contient aucune pièce réparable par l'utilisateur. Ne pas essayer de la réparer ou de la démonter. Au moindre signe de dommage ou de dysfonctionnement, jeter le système et le remplacer par un autre.
- Ne pas diluer ou mélangier la colle avec d'autres substances.
- Si, suite à une erreur d'application, d'autres tissus que le tissu ciblé sont accidentellement fixés, ne tenter de les séparer que si cela s'avère nécessaire.

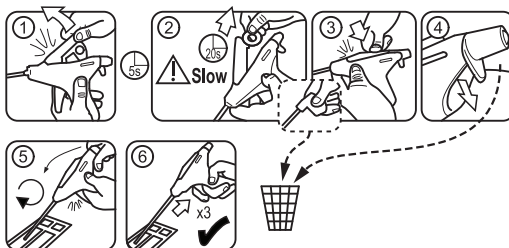
Précautions d'emploi

- La méthode de fixation d'une prothèse doit être déterminée en fonction des techniques chirurgicales reconnues, des exigences de la procédure et du mode d'emploi spécifique de la prothèse considérée.
- S'assurer que la prothèse reste en contact avec le tissu sous-jacent pendant chaque application de la colle, puis pendant environ 10 secondes, afin d'assurer une bonne polymérisation.

- La viscosité de la colle étant légèrement supérieure à celle de l'eau, il convient d'appliquer la colle très soigneusement afin d'éviter sa propagation à des régions non désirées.
- Toujours appliquer la plus petite quantité de colle possible ; éviter les applications multiples en un point donné. Il est possible de procéder à une seconde application par-dessus la première uniquement après polymérisation complète.
- L'application d'une trop grande quantité de colle sur une même zone prolonge le temps de polymérisation et peut empêcher la fixation. Après la polymérisation, tout excès de colle peut conduire au détachement du film de colle et/ou à la formation de petits grappes de colle polymérisée.
- La colle adhère facilement à la plupart des substrats. Il convient donc d'éviter tout contact indésirable avec la colle pendant la polymérisation. La colle polymérisée peut être retirée des instruments métalliques avec de l'acétone.
- Des données cliniques disponibles sur l'innocuité à moyen et long terme de l'utilisation de ce système pour la fermeture de la cavité péritonéale sont limitées.
- Bien que les données cliniques disponibles soient encore insuffisantes pour justifier l'utilisation de ce système en toute sécurité pour la fixation des prothèses de réparation herniaire en polyester, des tests en laboratoire ont montré une compatibilité et des performances adéquates.

Effets indésirables potentiels

Comme avec la plupart des dispositifs implantés, les effets indésirables associés à l'utilisation de ce système peuvent comprendre une irritation locale transitoire au niveau du site d'implantation et une réaction inflammatoire à corps étranger transitoire.

Mode d'emploi**Amorçage du système**

Le système doit être correctement activé et amorcé pour assurer son bon fonctionnement.

- (1) Sortir le système de l'emballage. Tenir le système avec la poignée verticale et l'extrémité distale de la canule inclinée vers le bas.
- (2) Soulever le couvercle bleu jusqu'à entendre le craquement de la rupture de l'ampoule en verre à l'intérieur du couvercle.
- (3) Attendre 5 secondes puis, tout en maintenant l'extrémité de la canule orientée vers le bas et la poignée verticale, tirer lentement sur la languette rouge no 2 en vérifiant que la colle est aspirée dans le cylindre transparent. Cette opération doit prendre environ 20 secondes. Lorsque le piston est en bout de course, dégager délicatement la languette rouge et la jeter.

Mise en garde : prendre soin de ne pas réaliser cette étape trop rapidement pour ne pas faire pénétrer trop d'air dans la chambre d'administration.

- (4) Fermer délicatement le couvercle bleu jusqu'à ce qu'il soit complètement aligné avec le corps du système et qu'il s'enclenche.
- (5) Retirer la languette rouge no 4 et la jeter.
- (6) Tourner la molette bleue d'environ 320° dans le sens des aiguilles d'une montre jusqu'au déblocage de la détente d'administration sur la poignée. Veiller à ne pas entraver le déblocage de la détente. L'extrémité distale de la canule doit être placée dans le puits du plateau de l'emballage no 6, avant de tourner la molette bleue.
- (7) Une fois l'extrémité de la canule placée dans le puits du plateau de l'emballage no 6, amorcer le système en actionnant la détente, environ trois fois, jusqu'à ce qu'une goutte de colle sorte de l'extrémité de la canule.
- (8) Essuyer tout excès de colle de l'extrémité de la canule sur la surface interne du plateau de l'emballage ou avec une compresse stérile. Le système est à présent prêt pour l'intervention chirurgicale.

Utilisation du système

- Appliquer la colle en des points séparés les uns des autres et répartis sur toute la surface de la prothèse pour la fixer en place.
- Une fois la polymérisation de la colle terminée, utiliser des pinces chirurgicales pour vérifier que la prothèse est correctement et uniformément fixée.

Élimination

Après utilisation, éliminer le système conformément aux réglementations et aux directives locales.

Conservation

Le système doit toujours être conservé dans son emballage d'origine.

Le conserver à une température comprise entre 5 °C (41 °F) et 25 °C (77 °F).

Ne pas utiliser le système après la date de péremption indiquée sur l'emballage.

Stérilité

Le système est conditionné pour un usage unique et il est stérilisé par irradiation et à l'oxyde d'éthylène.

Ne pas restériliser.

Ne pas utiliser si l'emballage est ouvert ou endommagé.

LiquiBand® FIX8™ Herniennetz-Klebefixiersystem

Einwegprodukt

Vor dem Gebrauch alle Anweisungen, Vorsichtsmaßnahmen und Warnhinweise lesen. Diese Gebrauchsanweisung enthält Anweisungen zur korrekten Anwendung des LiquiBand® FIX8™ Herniennetz-Klebefixiersystems (Hernia Mesh Adhesive Fixation, HMF) der Advanced Medical Solutions (Plymouth) Ltd. Sie ist nicht als umfassende Anleitung zur Durchführung eines laparoskopischen Eingriffs bestimmt. Chirurgen müssen zur Anwendung dieses Produkts umfassende Kompetenz in der Anwendung von minimal invasiven bzw. laparoskopischen Eingriffen und offenen Leistenbruchoperationen besitzen.

Produktbeschreibung

Das LiquiBand® FIX8™ HMF-System ist zum Auftragen eines n-Butyl-2-cyanoacrylat-Klebstoffs auf ein implantiertes Leistenbruchnetz bestimmt, um das Netz an darunter liegenden Gewebe zu befestigen. Das System besteht aus

- a) n-Butyl-2-cyanoacrylat-Klebstoffmonomer in flüssiger Form in einer dünnwandigen, versiegelten Glasflasche und
- b) einem chirurgisch invasiven, laparoskopischen Applikationsinstrument bestehend aus einer Kanüle mit einem Durchmesser von 5 mm und einem Handgriff am proximalen Ende mit einer Füllkammer, einem Filter, einer Kolbenkanüle und einem Hebel. Die distale Spitze des Systems ist offen, um die Abgabe des Klebstoffs zu ermöglichen.

Das System ist zur Einführung und Anwendung über eine laparoskopische Porthülse mit einem Durchmesser von 5 mm bestimmt. Bei Verwendung einer Hülse mit einem größeren Durchmesser ist ein Konverter erforderlich.

Sowohl der Cyanoacrylat-Klebstoff in der Glasflasche als auch die chirurgisch invasive Applikationsvorrichtung werden steril geliefert und sind nur zur einmaligen Anwendung bestimmt.

Funktionsweise

Die Glasflasche, die das flüssige Cyanoacrylat-Klebstoffmonomer enthält, befindet sich bereits in einer Ladekammer im Handgriff des Abgabegeräts und wird vor der Applikation darin zerbrochen. Der Klebstoff wird über einen Filter in eine Kolbenkanüle im Handgriff des Abgabegeräts gesaugt. Nach dem Ansaugen führt jedes Betätigen des Hebels am Handgriff des Applikationsgeräts zur Abgabe von 12,5 mg Klebstoff aus der distalen Kanülenöffnung. Ein Produkt enthält ausreichend Klebstoff für mindestens 33 individuelle Klebstoffapplikationen. Ein Skala auf der Seite des Applikationsgeräts zeigt die Menge des abgegebenen Klebstoffs sowie die ungefähre verbleibende Menge an.

Wirkprinzip

Bei Auftragen auf die proximale Fläche des Herniennetzes durchdringt das flüssige Klebstoffmonomer die Perforation des Netzes und gelangt zur Oberfläche des darüber liegenden Gewebes, wo es bei Kontakt mit der Feuchtigkeit auf der Gewebeoberfläche polymerisiert. Dieses Verfahren der chemischen Polymerisation fixiert das Netz an der Oberfläche des Gewebes an der Kontaktstelle mit dem Klebstoff. Das Netz bleibt damit an seiner Position, während es durch den normalen Vorgang der Gewebehypertrophie in die Bauchdecke einwächst.

Der Klebstoff schließt seine Polymerisationsreaktion in ungefähr 10 Sekunden ab. Sobald der Klebstoff vollständig ausgehärtet ist, hat der Klebstoff keine Klebeeigenschaften mehr, so dass Gewebe oder chirurgische Instrumente ohne Risiko einer unerwünschten Adhäsion damit in Kontakt kommen können.

Indikationen

Das LiquiBand® FIX8™ HMF-System ist zur Anwendung bei einer laparoskopischen Leistenbruchoperation bestimmt, die durch das Fixieren eines Herniennetzes aus Polypropylen oder einer Polypropylen-Polyester-Kombination an der Bauchdecke erfolgt.

Kontraindikationen

- Das Produkt darf nicht benutzt werden, wenn die Fixierung des Prothesenmaterials kontraindiziert ist.
- Nicht bei Patienten mit einer Überempfindlichkeit gegen Cyanoacrylat-Klebstoffe oder Formaldehyd anwenden.
- Nicht zur Fixierung von Netzen benutzen, die aus Polytetrafluorethylen (PTFE) oder resorbierbaren Materialien bestehen.
- Produkt nicht zur Fixierung von Gehirngeweben, Blutgefäßen oder peripheren Nerven verwenden.

Warnhinweise

- Dieses Produkt darf nur von Ärzten angewendet werden, die eine angemessene Schulung erhalten haben und ausreichend mit endoskopischen Verfahren vertraut sind. Ein gründliches Verständnis der Funktionsweise, der Risiko-Nutzen-Abwägung sowie der Gefahren, die mit der Anwendung eines endoskopischen Eingriffs verbunden sind, ist notwendig, um mögliche Gefahren für den Anwender bzw. Patienten zu vermeiden.
- Dieses Produkt wird steril geliefert und ist zur Anwendung bei einem einzigen Patienten bestimmt. Dieses Produkt weder wiederverwenden noch wiederabwerfen, reinigen, desinfizieren oder erneut sterilisieren, da dies Sterilität und Leistung des Produkts beeinträchtigen könnte.
- Sicherstellen, dass das Produkt vor Gebrauch entsprechend der Anleitung im Abschnitt „Gebrauchsanweisung“ korrekt aktiviert und der Klebstoff angesaugt wird.
- Das Produkt enthält keinen vom Anwender zu wartenden Teil. Es darf nicht verschaut werden, das Produkt zu reparieren oder zu zerlegen. Wenn das Produkt zu einem beliebigen Zeitpunkt beschädigt scheint oder nicht korrekt funktioniert, muss es entsorgt und durch ein anderes Produkt ersetzt werden.
- Den Klebstoff weder verdünnen noch mit anderen Stoffen mischen.
- Durch Auftragen des Klebstoffs an der falschen Stelle kann ein versehentliches Verkleben von Geweben auftreten. Ein Trennen von Geweben nach versehentlichem Verkleben sollte nur durchgeführt werden, wenn dies als notwendig erachtet wird.

Vorsichtsmaßnahmen

- Die Fixiermethode für jede Prothese muss anhand anerkannter chirurgischer Techniken, Verfahrensanforderungen und der Gebrauchsanweisung des Prothesenmaterials bestimmt werden.
- Sicherstellen, dass das Netz während jeder Applikation des Klebstoffs und während ungefähr 10 s danach in Kontakt mit dem darunter liegenden Gewebe gehalten wird, damit die Polymerisation erfolgen kann.

- Die Viskosität des Klebstoffs ist nur etwas höher als die von Wasser. Daher muss der Klebstoff sehr sorgfältig aufgetragen werden, um zu verhindern, dass er sich nicht auf andere Flächen ausbreitet.
- Der Klebstoff sollte immer in kleinsten Mengen aufgetragen werden, d. h. ein mehrfaches Auftragen von Klebstoff an einer Stelle ist zu vermeiden. Nach der Auftragung des Klebstoffs über dem ersten Auftragen kann erst nach der vollständigen Polymerisation erfolgen.
- Das Auftragen einer übermäßigen Klebstoffmenge an einer einzelnen Stelle verlängert die Aushärtzeit und kann das Anhaften verhindern. Nach der Polymerisation kann überschüssiger Klebstoff zum Lösen des Klebstofffilms bzw. zur Bildung kleiner Fragmente polymerisierten Klebstoffs führen.
- Der Klebstoff haftet problemlos an den meisten Substraten. Es muss sorgfältig darauf geachtet werden, ungewollten Kontakt mit dem Klebstoff während der Polymerisation zu verhindern. Polymerisierter Klebstoff kann mit Aceton von Metallinstrumenten entfernt werden.
- Es sind nur begrenzte mittel- bis langfristige Daten über die sichere Anwendung dieses Produkts zum Verschluss des Bauchhells verfügbar.
- Es sind nur begrenzte klinische Daten zum Beleg der sicheren Anwendung dieses Produkts zur Fixierung von Leistenbruchnetzen aus Polyester verfügbar. abovorsehbar haben angemessene Kompatibilität und Leistung ergeben.

Mögliche Nebenwirkungen

Wie bei den meisten Implantaten können mögliche Nebenwirkungen im Zusammenhang mit der Anwendung dieses Produkts eine kurzzeitige lokale Reizung an der Implantatstelle sowie eine vorübergehende Entzündungsreaktion auf den Fremdkörper umfassen.

Gebrauchsanleitung

Vorbereitung des Produkts



Das Produkt muss korrekt aktiviert und der Klebstoff richtig angesaugt werden, um zu gewährleisten, dass das System korrekt funktioniert.

- (1) Das Produkt aus der Verpackung nehmen. Das Produkt mit dem Griff in vertikaler Position und der distalen Spitze der Kanüle nach unten geneigt halten.

Den blauen Deckel fest nach oben ziehen, bis das knackende Geräusch des Zerbrechens der Glasampulle im Innern des Deckels zu hören ist.

- (2) Anschließend 5 Sekunden warten. Während die Spitze nach unten zeigt und der Handgriff vertikal gehalten wird, die rote Lasche (Abb. 2) langsam herausziehen und kontrollieren, dass der Klebstoff in den transparenten Zylinder gesaugt wird. Dies sollte ungefähr 20 s dauern. Nachdem der Kolben das Ende seines Wegs erreicht hat, die rote Lasche vorsichtig lösen und entsorgen.

Warnhinweis: A zu schnelles Ansaugen des Klebstoffs könnte dazu führen, dass überschüssige Luft in die Abgaskammer gesaugt wird.

- (3) Den blauen Deckel vorsichtig schließen, bis er vollständig zum Gehäuse ausgerichtet ist und einrastet.
- (4) Die rote Zuglasche (Abb. 4) entfernen und entsorgen.
- (5) Den blauen Knopf im Uhrzeigersinn um ungefähr 320° drehen, bis der blaue Abgabehobel neben dem Handgriff freigegeben wird. Es muss sorgfältig darauf geachtet werden, die Freigabe des Klebstofs nicht zu behindern. Die distale Spitze sollte in die Vertiefung der Verpackungsschale gehalten werden (Abb. 6), bevor die blaue Knopf gedreht wird.
- (6) Den Klebstoff durch Betätigen des Hebels (ungefähr drei Mal) ansaugen lassen, während sich die Kanülen spitze in der Vertiefung der Verpackungsschale befindet (Abb. 6), bis ein Tröpfchen Klebstoff austritt.
- (7) Überschüssigen Klebstoff von der Spitze der Kanüle an der Innenseite der Verpackung oder mit einem sterilen Wischtuch abwischen. Das Produkt ist jetzt zur chirurgischen Anwendung bereit.

Anwendung des Produkts

- Der Klebstoff sollte an diskreten Stellen auf dem Netz aufgetragen werden, um das Netz an seinem Platz zu fixieren.
- Nach abgeschlossener Fixierung des Netzes sollte die Adhäsion des Netzes mithilfe einer Greifzange geprüft werden. Dabei sollten alle Bereiche identifiziert werden, die noch nicht festgeklebt worden sind.

Entsorgung

Das Produkt nach dem Gebrauch den lokalen Verfahren und Richtlinien entsprechend entsorgen.

Aufbewahrung

Dieses Produkt muss immer in seiner Originalverpackung aufbewahrt werden. Nur bei Temperaturen von 5 °C bis 25 °C aufbewahren.
Das Produkt nicht nach Ablauf des auf der Blisterpackung aufgedruckten Verfalldatums verwenden.

Sterilität

Dieses Produkt ist zur Verwendung an einem einzigen Patienten verpackt und durch Bestrahlung und mit Ethylenoxid sterilisiert.
Nicht erneut sterilisieren.
Den Inhalt einer geöffneten oder beschädigten Packung nicht verwenden.

Istruzioni per l'uso

it

LiquiBand® FIX8™, dispositivo per il fissaggio adesivo di rete erniale

Strumento monouso

Prima dell'utilizzo, leggere tutte le indicazioni, le precauzioni e le avvertenze. Le presenti istruzioni per l'uso forniscono esclusivamente le indicazioni per un utilizzo corretto del dispositivo LiquiBand® FIX8™ di Advanced Medical Solutions (Plymouth) Ltd per il fissaggio adesivo di rete erniale e non devono essere ritenute un manuale d'istruzioni completo per l'esecuzione di procedure chirurgiche in laparoscopia. Prima di utilizzare il dispositivo, i chirurghi devono padroneggiare perfettamente le tecniche chirurgiche per la riparazione delle ernie (tecnica minimamente invasiva/laparoscopia, a cielo aperto).

Descrizione del dispositivo

Il dispositivo LiquiBand® FIX8™ per il fissaggio adesivo di rete erniale è studiato per l'applicazione di un adesivo a base di n-butil-2-cianoacrilato a una rete per la riparazione dell'ernia, al fine di fissare la rete al tessuto sottostante. Il dispositivo è costituito da:

- a) monomero adesivo a base di n-butil-2-cianoacrilato, in forma liquida, fornito in una fiala sigillata di vetro sottile;
- b) strumento di erogazione laparoscopica, chirurgicamente invasivo, costituito da una cannuola di 5 mm di diametro, provvista d'impugnatura all'estremità prossimale e composta da: camera di carico, filtro, camera a pistone e meccanismo d'innesco. L'estremità distale del dispositivo è aperta per consentire l'erogazione dell'adesivo.

Il dispositivo è progettato per l'incerimento e l'utilizzo attraverso un manicotto per porta laparoscopica del diametro di 5 mm. Per l'utilizzo di manicotti di diametro superiore è necessario l'impiego di un adattatore.

Sia l'adesivo cianoacrilato contenuto nella fiala di vetro che il dispositivo di erogazione chirurgicamente invasivo sono sterili e monouso.

Principio di funzionamento

Fia la fiala di vetro contenente il monomero adesivo cianoacrilato in forma liquida è precaricata all'interno di una camera di carico situata nell'impugnatura dello strumento di erogazione, dove viene successivamente rotta. L'adesivo passa attraverso un filtro, quindi arriva all'interno di una camera a pistone, situata nell'impugnatura dello strumento di erogazione. Dopo la preparazione, a ogni pressione del meccanismo d'innesco situato sull'impugnatura dello strumento di erogazione vengono erogati 1,25 mg di adesivo dall'estremità distale della cannuola. Un singolo dispositivo contiene una quantità di adesivo sufficiente per almeno 33 applicazioni. L'indicatore situato sul lato dello strumento di erogazione indica la quantità di adesivo erogato e la quantità residua approssimativa.

Mecanismo d'azione

Quando viene applicato sulla superficie prossimale della rete erniale, il monomero adesivo liquido penetra attraverso i fori della rete e raggiunge la superficie del tessuto sottostante, dove polimerizza a contatto con l'umidità della superficie del tessuto. Questo processo di polimerizzazione chimica fissa la rete alla superficie tissutale nel punto di contatto con l'adesivo, mantenendo in posizione la rete durante l'incorporazione nella parete addominale attraverso il normale processo di fibrosi del tessuto.

L'adesivo completa la reazione di polimerizzazione in circa 10 secondi. Dopo il fissaggio completo, il composto perde le sue proprietà adesive ed è quindi possibile mettervi a contatto tessuti o strumenti chirurgici senza rischi di adesione indesiderata.

Indicazioni per l'uso

Il dispositivo LiquiBand® FIX8™ per il fissaggio adesivo di rete erniale è destinato alla riparazione chirurgica per via laparoscopica dell'ernia inguinale, ottenuta tramite fissaggio alla parete addominale di rete erniale a base di polipropilene o di polipropilene/poliestere.

Controindicazioni

- Il dispositivo non deve essere utilizzato qualora il fissaggio di materiale protesico risulti controindicato.
- Non utilizzare su pazienti che presentino ipersensibilità agli adesivi cianoacrilati o alla formaldeide.
- Non utilizzare per il fissaggio di reti realizzate in politetrafluoroetilene (PTFE) o materiali assorbibili.
- Non utilizzare il dispositivo per la chiusura o il fissaggio di tessuti cerebrali, vasi sanguigni o nervi periferici.

Avvertenze

- Il dispositivo deve essere utilizzato esclusivamente da medici adeguatamente formati e con un'adeguata conoscenza delle tecniche endoscopiche. Onde evitare possibili rischi per l'utente e/o per il paziente, è necessaria una conoscenza approfondita dei principi di funzionamento, del rapporto rischi/benefici e dei pericoli insiti nell'utilizzo di un approccio endoscopico.
- Il dispositivo è sterile ed è destinato all'utilizzo su un solo paziente. Non riutilizzare, riprocescare, pulire, disinfezare o risterilizzare il dispositivo; in caso contrario, si rischia di compromettere la sterilità e le prestazioni.
- Assicurarsi che il dispositivo sia stato correttamente attivato e preparato prima dell'utilizzo, in base alle istruzioni riportate nella sezione "Indicazioni per l'uso".
- Il dispositivo non contiene pezzi riparabili dall'utente. Non cercare di riparare o di smontare il dispositivo. Nel caso in cui, in qualsiasi momento, il dispositivo risultasse danneggiato o non funzionasse correttamente, smaltrilo e sostituirlo con un nuovo dispositivo.
- Non diluire o mescolare l'adesivo con altre sostanze.
- In caso di applicazione errata dell'adesivo possono formarsi aderenze indesiderate di tessuti. La separazione di tessuti a seguito di aderenze accidentali dovrà essere effettuata solo se ritenuta strettamente necessaria.

Precauzioni

- Il metodo di fissaggio di qualsiasi dispositivo protesico deve essere stabilito in base alle tecniche chirurgiche accettate, ai requisiti procedurali e alle istruzioni per l'uso del materiale protetico.
- Per consentire la polimerizzazione, assicurarsi che la rete rimanga a contatto, per i 10 secondi successivi, con il tessuto sottostante durante ciascuna applicazione dell'adesivo.
- La viscosità dell'adesivo è lievemente superiore a quella dell'acqua; di conseguenza, durante l'applicazione dell'adesivo, prestare la massima attenzione per evitare che si distribuisca su aree indesiderate.

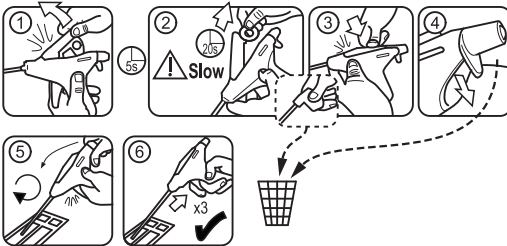
- L'adesivo deve sempre essere applicato in quantità minime: evitare di applicarlo più volte in un unico punto. È possibile effettuare una seconda applicazione di adesivo solo dopo la polimerizzazione completa.
- L'applicazione di un'eccessiva quantità di adesivo in un singolo punto prolunga i tempi di polimerizzazione e può impedire l'adesione. Dopo la polimerizzazione, la presenza di eventuali adesivi in questo luogo può provocare il distacco della pellicola adesiva e/o causare la formazione di piccoli frammenti di adesivo polimerizzato.
- L'adesivo aderisce immediatamente alla maggior parte dei substrati. Prestare la debita attenzione onde evitare ogni contatto indesiderato con l'adesivo durante la polimerizzazione. Per rimuovere tracce di adesivo polimerizzato dagli strumenti metallici, utilizzare l'acqua.
- I dati clinici a medio-lungo termine in merito all'utilizzo sicuro del dispositivo per la chiusura del sacco peritoneale sono limitati.
- I dati clinici a supporto dell'utilizzo sicuro del dispositivo per il fissaggio di reti per la riparazione erniale in poliestere sono limitati. I test hanno dimostrato compatibilità e prestazioni idonee.

Possibili reazioni avverse

Come per la maggior parte dei dispositivi impiantati, le reazioni avverse associate all'utilizzo del presente dispositivo possono comprendere irritazione locale transitoria nella sede dell'impianto e una risposta infiammatoria da corpo estraneo di natura transitoria.

Istruzioni per l'uso

Preparazione del dispositivo



Il dispositivo deve essere attivato e preparato adeguatamente al fine di assicurarne il corretto funzionamento.

- (1) Estrarre il dispositivo dalla confezione. Tenere il dispositivo con l'impugnatura in posizione verticale e l'estremità distale della cannuola rivolta verso il basso. Sollevare energicamente il coperchio blu verso l'alto fino ad avvertire il rumore della rottura della fiala di vetro all'interno del coperchio.
- (2) Attendere 5 secondi, dopodiché, tenendo la punta verso il basso e l'impugnatura in posizione verticale, estrarre lentamente la lingetta rossa (n. 2), assicurandosi che l'adesivo passi nella sezione trasparente. L'operazione dovrebbe richiedere circa 20 secondi. A fine corsa del pistone, disinnestare delicatamente la lingetta rossa e al relativo smaltimento.

Avvertenza: se il passaggio è troppo rapido, può entrare una quantità eccessiva d'aria nella camera di erogazione.

- (3) Chiedere delicatamente il coperchio blu fino a che risulti completamente allineato con il corpo e fissarlo in posizione.
- (4) Rimuovere la lingetta rossa (n. 4) e provvedere allo smaltimento.
- (5) Ruotare la manopola blu in senso orario di circa 320°, fino al rilascio del meccanismo d'innesco dell'erogatore lungo l'impugnatura. Non ostacolare il rilascio del d'innesco. Prima di ruotare la manopola blu, l'estremità distale deve essere orientata verso il vassoi dell'imballaggio (n. 6).
- (6) Con la punta della cannuola inserita nel vassoi dell'imballaggio (n. 6), preparare il dispositivo attivando il meccanismo d'innesco, per circa tre volte, fino alla fuoriuscita di una goccia di adesivo.
- (7) Pulire l'eventuale adesivo in eccesso dalla punta della cannuola depositandolo sull'interno dei vassoi dell'imballaggio oppure su un panno sterile. Il dispositivo è ora pronto all'utilizzo chirurgico.

Utilizzo del dispositivo

- L'adesivo deve essere applicato in vari punti distribuiti lungo la rete per fissarla in posizione.
- Dopo aver fissato completamente la rete, utilizzare una pinza chirurgica per testare l'adesione della rete e individuare eventuali aree non incollate.

Smaltimento

Dopo l'uso, smaltire il dispositivo attenendosi alle procedure e alle linee guida locali.

Conservazione

Il dispositivo deve sempre essere conservato nell'imballaggio originale. Conservare esclusivamente a una temperatura compresa fra i 5° C (41°F) e i 25° C (77°F). Non utilizzare il dispositivo dopo la data di scadenza riportata sul blister.

Sterilità

Il presente dispositivo è monouso e sterilizzato tramite irradiazione e gas di ossido di etilene.

Non risterilizzare.

Non utilizzare qualora la confezione fosse aperta o danneggiata.

Gebruiksinstucties

nl

LiquiBand® FIX8™ Hulpmiddel voor het aanbrengen van lijm voor de fixatie van liesbreukmatjes

Instrument voor eenmalig gebruik

Lees vóór gebruik alle aanwijzingen, voorzorgsmaatregelen en waarschuwingen. In deze gebruiksinstructies staan aanwijzingen voor het juiste gebruik van het LiquiBand® FIX8™ hulpmiddel voor het aanbrengen van lijm voor de fixatie van liesbreukmatjes (LiquiBand® FIX8™ HMF-hulpmiddel) van Advanced Medical Solutions (Plymouth) Ltd. Ze zijn niet bedoeld als uitgebreide instructiehandleiding voor het uitvoeren van een laparoscopische chirurgische procedure. Alvorens het hulpmiddel te gebruiken dient de chirurg volledig vertrouwd te zijn met zowel minimaal invasieve/laparoscopische als open chirurgische technieken voor liesbreukherstel.

Beschrijving van het hulpmiddel

Het LiquiBand® FIX8™ HMF-hulpmiddel is ontworpen voor het aanbrengen van n-butyl-2-cyanoacrylaatlijm op een geimplanteerde matje voor liesbreukherstel, om het matje ('mesh') aan de onderliggende weefsel te fixeren. Het hulpmiddel bestaat uit:

- a) monomeer n-butyl-2-cyanoacrylaatlijm in vloeibare vorm, geleverd in een afgesloten dunwandige glazen flacon; en
- b) een instrument voor invasief chirurgische, laparoscopische toediening, bestaande een canule met een diameter van 5 mm, met een proximale handgreep met een laadkamer, filter, zuigerkamer en trekker. Het distale uiteinde van het apparaat is open zodat de lijm hierdoor kan worden toegedraaid.

Het apparaat is bestemd voor invoeren en gebruik via een huls met een diameter van 5 mm door de laparoscopische poort. Bij gebruik van een huls met grotere diameter is een converter vereist.

De cyanoacrylaatlijm in de glazen flacon en het hulpmiddel voor invasief chirurgische toediening worden beide steriel geleverd en zijn uitsluitend voor eenmalig gebruik.

Werkeprincipe

De glazen flacon met de vloeibare monomeric vorm van de cyanoacrylaatlijm is bij levering voorgelezen in een laadkamer in de handgreep van het instrument, waarin de flacon vervolgens gebroken wordt. De lijm wordt door een filter opgezogen in een zuigerkamer in de handgreep van het instrument. Na voorpoelen wordt iedere keer dat de trekker op de handgreep van het instrument wordt ingedrukt 12,5 mg lijm vrijgegeven uit het distale uiteinde van de canule. Een enkel apparaat bevat voldoende lijm voor ten minste 33 afzonderlijke toedieningen van de lijm. De meter aan de zijkant van het instrument geeft aan hoeveel lijm er ongeveer is toegediend en hoeveel er nog ongeveer over is.

Werkingsmechanisme

Wanneer de lijm wordt aangebracht op het proximale oppervlak van het liesbreukmatje, dringen de monomeren waaruit deze bestaat door de mazen in het matje naar het weefseloppervlak aan de andere kant. Daar polymeriseert de lijm als hij in contact komt met vocht op het weefseloppervlak. Door dit chemische polymerisatiereactie wordt het matje op het weefseloppervlak gefixeerd op de plaats waar de lijm zich bevindt, waardoor het matje op zijn plaats blijft terwijl het via normale weefselselfbrosie in de buikwand wordt opgenomen.

De polymerisatiereactie duurt niet langer dan ongeveer 10 seconden. Als de lijm eenmaal volledig gestold is, kleeft hij niet meer en kunnen weefsels of chirurgische instrumenten er mee in contact gebracht worden zonder risico's op ongewenst vastkleven.

Indicaties voor gebruik

Het LiquiBand® FIX8™ HMF-hulpmiddel is bedoeld voor gebruik bij het herstel van liesbreuk (hernia inguinalis) door middel van laparoscopische chirurgie, te bereiken door een liesbreukmatje van polypropyleen of een combinatie van polypropyleen en polyester aan de buikwand te hechten.

Contra-indicaties

- Het hulpmiddel is niet bestemd voor gebruik wanneer fixatie van prothesemateriaal gecontra-indiceerd is.
- Niet gebruiken bij patiënten met een overgevoeligheid voor cyanoacrylaatlijmen of formaldehyde.
- Niet gebruiken voor de fixatie van matjes die gemaakt zijn met polytetrafluorethylen (PTFE) of absorbeerbare materiaal.
- Het apparaat niet gebruiken voor het sluiten of hechten van hersenweefsel, bloedvaten of periferie zenwuen.

Waarschuwingen

- Dit hulpmiddel moet uitsluitend gebruikt worden door artsen die voldoende training hebben gehad en vertrouwd zijn met endoscopische technieken. Een grondige kennis is vereist van de opeervierprincipes, de risico's en de voordeelen, en de gevaren bij het gebruik van een endoscopische benadering, om mogelijke gevaren voor de gebruiker en/of de patiënt te voorkomen.
- Dit hulpmiddel wordt steriel geleverd en is bedoeld voor gebruik bij één enkele patiënt. Het apparaat niet hergebruiken, opnieuw gereedmaken voor gebruik, schoonmaken, desinfecteren of opnieuw steriliseren; hierdoor kan de steriliteit en de werking van het apparaat nadrukkelijk worden beïnvloed.
- Zorg voor gebruik dat de activering en voorbereiding (voorspoelen) van het hulpmiddel op de juiste manier zijn uitgevoerd volgens de instructies in de rubriek 'Gebruksaanwijzing'.
- Dit hulpmiddel bevat geen onderdelen die door de gebruiker kunnen worden gerepareerd. Probeer het hulpmiddel niet te repareren of uit elkaar te halen. Als het apparaat op enig moment beschadigd lijkt te zijn of niet goed lijkt te werken,werp het dan weg en vervang het door een ander apparaat.
- De lijm niet verdunnen of mengen met andere stoffen.
- Bij onjuist aanbrengen van de lijm kan per ongeluk binding met ongewenst weefsel optreden. Scheid weefsels na onopzetdelijke binding alleen als dit noodzakelijk wordt geacht.

Voorzorgsmaatregelen

- De fixatiemethode voor ieder prothesemateriaal moet worden vastgesteld op basis van algemeen aanvaarde chirurgische technieken, procedurevereisten en de gebruiksaanwijzing van het te implanteren materiaal.
- Zorg dat het matje in contact blijft met het onderliggende weefsel tijdens iedere applicatie van de lijm en gedurende ongeveer 10 seconden daarna, zodat

polymerisatie kan plaatsvinden.

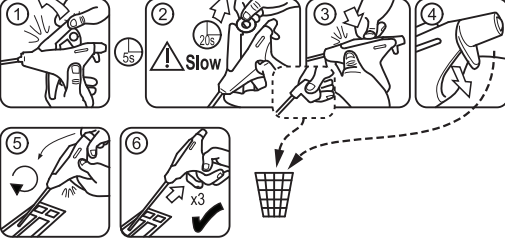
- De viscositeit van de lijm is slechts iets hoger dan die van water; de lijm moet daarom zeer zorgvuldig worden aangebracht om te voorkomen dat het uitloopt naar ongewenste gebieden.
- De lijm moet altijd in minimale hoeveelheden worden aangebracht; vermijd dus meerdere applicaties van de lijm op dezelfde plaats. Een tweede applicatie van de lijm mag pas na volledige polymerisatie van de eerste worden aangebracht.
- Bij het aanbrengen van overmatige hoeveelheden lijm op een enkele plek is de bereidtijd voor het uitlaten langer en kan hechting mogelijk niet optreden. Na polymerisatie kan een overmaat aan lijm ertoe leiden dat de kleeflaag loslaat en/of dat kleine fragmenten gepolymeriseerde lijm worden gedroogd.
- De lijm bindt gemakkelijk aan ongewenste substraten. Let op dat de lijm tijdens het polymeriseren niet per ongeluk in contact komt met ongewenste materialen. Gedroogde lijm kan met actieën verwijderd worden van metalen instrumenten.
- Er zijn slechts beperkte klinische gegevens beschikbaar met betrekking tot het veilige gebruik van dit hulpmiddel voor hechting van het buikvlies op de middellijn tegen tot lange termijn.
- Er zijn slechts beperkte klinische gegevens die het veilige gebruik van dit hulpmiddel stellen voor de fixatie van polyester matjes voor liesbreukherstel. Door middel van proefbanktests is gebleken dat de compatibiliteit en werkzaamheid van het hulpmiddel voldoende zijn.

Mogelijke bijwerkingen

Zoals bij de meeste geimplanteerde hulpmiddelen zijn mogelijke bijwerkingen ten gevolge van het gebruik van dit materiaal onder andere tijdelijke plaatselijke irritatie op de plaats van implantaat en een tijdelijke ontstekingsreactie op het vreemde lichaam.

Gebruksaanwijzing

Voorbereiden van het hulpmiddel



Het apparaat dient op de juiste wijze geactiveerd en voorgespoeld te zijn opdat het goed functioneert.

- (1) Haal het apparaat uit de verpakking. Houd het apparaat met de handgreep verticaal en het distale uiteinde van de canule iets omlaag gericht.

Trek de blauwe dop stevig omhoog totdat u een krakend geluid hoort als de glazen ampul binnenin het compartiment breekt.

- (2) Wacht 5 seconden en trek dan langzaam, terwijl het uiteinde naar beneden wijst en met de handgreep verticaal, lipje nummer 2 naar buiten terwijl u erop toeziet dat de lijm in de transparante cilinder wordt gezogen. Dil dat ongeveer 20 seconden in beslag nemen. Trek, als de vloeistof zich in de zuigerkamer bevindt, het rode lipje voorzichtig los en werp het weg.

Waarschuwing: Als de vloeistof te snel het compartiment in stroomt, kan er te veel lucht in de toedieningskamer terechtkomen.

- (3) Doe de blauwe dop voorzichtig dicht totdat hij volledig aansluit op de rest van het apparaat en op zijn plaats klikt.
- (4) Trek het rode lipje nummer 4 eruit en werp het weg.
- (5) Draai de blauwe knop met de klok mee ongeveer 320° totdat de blauwe trekker voor toediening, op de handgreep, wordt vrijgegeven. Zorg dat er geen hindering optreedt bij de vrijgeave van de trekker. Zorg dat het distale uiteinde gericht is in well nummer 6 van de verpakkingstray voordat u aan de blauwe knop draait.
- (6) Spoel het apparaat voor door de trekker ongeveer drie keer in te drukken terwijl het uiteinde van de canule zich in well nummer 6 van de verpakkingstray bevindt, totdat er een druppeltje lijm uit komt.
- (7) Veeg eventueel aanwezige lijm aan het uiteinde van de canule af aan de binnenkant van de verpakkingstray of aan een steriel doekje. Het hulpmiddel is nu gereed voor chirurgisch gebruik.

Gebruik van het hulpmiddel

- Breng de lijm op afzonderlijke plaatsen verspreid over het matje aan om het matje op zijn plaats te hechten.
- Gebruik na volledige fixatie van het matje een chirurgische paktang om te testen of het matje goed vast zit en of er nog gebieden zijn die niet vast zitten.

Afvoer

Voor het apparaat na gebruik af conform de plaatselijke procedures en richtlijnen.

Opslag

Bewaar dit hulpmiddel altijd in de oorspronkelijke verpakking. Uitsluitend bewaren bij temperaturen tussen 5 °C en 25 °C (41 °F en 77 °F). Gebruik het hulpmiddel niet na de op blisterverpakking vermelde uiterste gebruiksdatum.

Steriliteit

Dit hulpmiddel is verpakt voor gebruik bij één enkele patiënt en is gesteriliseerd door middel van bestraling en ethyleenoxidegas. Niet opnieuw steriliseren. Niet gebruiken als de verpakking geopend of beschadigd is.

LiquiBand® FIX8™-anordning til klæbemiddelfiksering af broknet**Instrument til engangsbrug**

Læs alle instruktioner, forholdsregler og advarsler før brug.

Denne brugsanvisning giver instruktioner i korrekt anvendelse af Advanced Medical Solutions (Plymouth) Ltd LiquiBand® FIX8™-anordning til klæbemiddelfiksering af broknet (HMF - Hernia Mesh Adhesive Fixation). Den er ikke beregnet som en omfattende instruktionsmanual til udørelse af en laparoskopisk operationsprocedure. Kirurgen skal, før den anvender anordningen, være fuldt fortrolige med kirurgiske teknikker til minimalt invasive/laparoskopiske og åbne brakoperationer.

Beskrivelse af anordningen

LiquiBand® FIX8™-HMF-anordningen er beregnet til påføring af n-butyl-2-cyanacrylat-klæbemiddel på et implantert brokreparationsnet til fiksering af nettet til det underliggende væv. Anordningen består af:

- a) n-butyl-2-cyanacrylat-klæbemiddelmonomer i flydende form leveret i et tyndvejsbegreb, forseglet hætteglas og
- b) et kirurgisk invasiv, laparoskopisk påføringsinstrument, der omfatter en kanyle med en diameter på 5 mm samt et håndtag i den proksimale ende, der indeholder et påfyrningskammer, et filter, et stempelkammer og en udløser. Anordningens distale spids er åben, så klæbemiddel kan dispenseres herfra.

Anordningen er beregnet til indførelse og anvendelse gennem en laparoskopisk portmuffe med en diameter på 5 mm. Emplet med større diameter kræver brug af en omformer.

Både cyanacrylatklæbemiddel i hætteglasset og den kirurgisk invasive påføringsanordning leverer steril udelukkende til engangsbrug.

Funktionsprincip

Hætteglasset, der indeholder den flydende cyanoacrylat-klæbemiddelmonomer, er ved leveringen anbragt i et påfyrningskammer i håndtaget på påføringsinstrumentet, hvori det efterfølgende brydes. Klæbemiddel trækkes gennem et filter ind i et stempelkammer i påføringsinstrumentets håndtag. Efter priming dispenseres det ved hvert tryk på udløseren på påføringsinstrumentets håndtag 12,5 mg klæbemiddel fra kanylenes distale spids. En enkelt anordning indeholder tilstrækkeligt klæbemiddel til mindst 33 individuelle påføringer af klæbemiddel. Måleren på siden af påføringsinstrumentet giver en indikation af mængden af klæbemiddel, der påføres, og den omtrentlige mængde, der er tilbage.

Virkningsmekanisme

Når den væskesomme klæbemiddelmonomer påføres den proksimale overflade af broknettet, trænger den gennem perforerne i nettet til overfladen af det underliggende væv, hvor den polymeriserer ved kontakt med fugt på væskeoverfladen.

Denne kemiiske polymeriseringssproces fikserer nettet til vævets overflade på klæbemiddelkontaktsstedet, hvorefter nettet holdes på plads, mens det inkorporeres i abdominalväggen ved det normale væskeforsøbprocess.

Klæbemiddel gennemleveres det polymeriseringssreaktion i løbet af ca. 10 sekunder. Når denne proces er fuldført, har klæbemiddel ikke længere klæbeegenskaber. Væv eller kirurgiske instrumenter kan herefter anbringes i kontakt med det uden risiko for ønsket adhærence.

Indikationer for anvendelse

LiquiBand® FIX8™-HMF-anordningen er beregnet til anvendelse ved laparoskopisk kirurgisk reparation af lysekyrde, der opnås ved fiksering af broknet af polypropylen- eller polypropylen/polyester-kombination til abdominalväggen.

Kontraindikationer

- Anordningen er ikke beregnet til bruk, når fiksering af protesemateriale er kontraindiceret.
- Må ikke anvendes til patienter med overfølsomhed for cyanoacrylatklæbemiddler eller formaldehyd.
- Må ikke anvendes til fiksering af net, der er konstrueret med polytetrafluorethylen (PTFE) eller absorberbare materialer.
- Anvend ikke anordningen til lukning eller fiksering af cerebralvæv, blodkar eller perifere nerver.

Advarsler

- Kun læger med tilstrækkelig uddannelse i og erfaring med endoskopiske teknikker bør anvende denne anordning. For at undgå mulige farer for brugeren og/eller patienten er det nødvendigt, at lægen har en dyb forståelse af funktionsprincippet, risici versus fordele og de farer, der er forbundet med anvendelsen af en endoskopisk metode.
- Denne anordning leveres steril og er beregnet til anvendelse til en enkelt patient. Denne anordning må ikke genbruges, genklargøres, rengøres, desinficeres eller resteriliseres, da dette kan bringe steriliteten og anordningens ydeevne i fare.
- Sorg for, at anordningen er korrekt aktiveret og primet før brug ifølge retningslinjerne i brugsanvisningsafsnittet.
- Denne anordning indeholder ingen brugerservicebare dele. Forsøg ikke at reparere eller afmontere anordningen. Hvis anordningen på noget tidspunkt virker til at være beskadiget eller ikke fungerer korrekt, skal den kasseres og erstattes med en anden anordning.
- Undlad at fortynde eller blande klæbemiddel med andre stoffer.
- Utilsligt binding af vævet ved kan komme som følge af fejlagtig anvendelse af klæbemiddel. Separering af væv efter utilsligt binding bør kun udføres, hvis det vurderes nødvendigt.

Forholdsregler

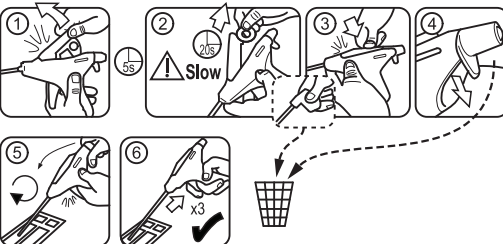
- Fikseringsmetoden for en proteseanordning bør fastlægges på baggrund af accepterede kirurgiske teknikker, proceduremæssige krav og brugsanvisningen for protesematerialet.
- Sørg for, at nettet holdes i kontakt med det underliggende væv under hver påføring af klæbemiddel og i ca. 10 sekunder derefter for muliggørelse af polymerisering.
- Klæbemidlets viskositet er kun lidt højere end vands, så klæbemiddel skal påføres meget forsigtigt for at forhindre, at det spredes til ønskede områder.
- Klæbemiddel skal altid påføres i minimale mængder, der vil sige, undgå fløre påføringer af klæbemiddel på et givent sted. En anden påføring af klæbemiddel kan først foretages over den første efter fuld polymerisering.
- Påføring af en stor mængde klæbemiddel på et enkelt sted forlænger afbindstiden og kan forhindre vedhæftning. Efter polymerisering kan

overskydende klæbemiddel fore til, at klæbemiddelfilm løsner sig, og/eller resulterer i dannelsen af små fragmenter af polymeriseret klæbemiddel.

- Klæbemiddel vil umiddelbart klæbe til de fleste stoffer. Vær omhyggelig med at undgå uønsket kontakt med klæbemiddel under påførseling. Polymeriseret klæbemiddel kan fjernes fra metalinstrumenter med acetone.
- Det kan være begrænset mængden af middellangtids- til langtids-kliniske data til rådighed vedvarende sikker anwendung af denne anordning til lukning af peritonealsekken.
- Der er kun en begrænset mængde af kliniske data til understøtning af sikker anvendelse af denne anordning til fiksering af polyester-brokreparationsnet. Ex vivo-tests har vist øgen kompatibilitet og ydeevne.

Potentielle bivirkninger

Som for størstedelen af implanterede anordninger kan bivirkninger i forbindelsen med brugen af denne anordning inkludere forbigående lokal irritation på implantatstedet og en forbigående inflammatorisk fremmedlegemerreaktion.

Brugsanvisning**Priming af anordningen**

Anordningen skal aktiveres og primes korrekt for at sikre, at den fungerer, som den skal.

- (1) Tag anordningen ud af emballagen. Hold anordningen med håndtaget lodret og kanylen distale spids vendende skråt nedad. Vip det blå låg op med et fast greb, indtil der høres en smaeldende lyd af glasplumper, der knækker inde i låget.
- (2) Vent herefter i 5 sekunder, og træk langsomt den røde tap nr. 2 ud, mens spidsen peger nedad og håndtaget holdes lodret, idet man observerer, at klæbemiddel trækkes ind i den transparente cylinder. Dette bør være ca. 20 sekunder. Efter endt stempelvanding frigøres den røde tap forsigtigt og bortskaffes.

Advarsel: En hurtig overførelse kan resultere i, at der trækkes store mængder luft ind i dispenserkammeret

- (3) Luk forsigtigt det blå låg, indtil det er helt på linje med anordningens krop og klikker på plads.
- (4) Fjern den røde traktpak nr. 4 og bortskaff den.
- (5) Roter den blå knap med uret ca. 320°, indtil den blå dispenserudløser ved siden af håndtaget er frigjort. Man skal være omhyggelig med at undgå at hindre frigørelse af udløseren. Den distale spids skal være rettet ind i emballagebakkens brænd nr. 6, før den blå knap roteres.
- (6) Anordningen primes nu med kanylespidsen anbragt i emballagebakkens brænd nr. 6 ved hjælp af ca. tre aktiveringar af udløseren, indtil der fremkommer en dråbe af klæbemiddel.
- (7) Aftør overskydende klæbemiddel fra kanylespidsen på insidens af emballagebakken eller på en steril klud. Anordningen er nu klar til kirurgisk anvendelse.

Anvendelse af anordningen

- Klæbemiddel skal påføres forskellige adskilte steder fordelt over nettet til fiksering af nettet på plads.
- Efter endt fiksering af nettet anvendes kirurgiske tænger til at teste fastgørelsen af nettet og teste for eventuelle områder, der ikke er fastgjort.

Bortskaffelse

Efter anvendelse bortskaffes anordningen i henhold til lokale procedurer og retningslinjer.

Opbevaring

Denne anordning skal altid opbevares i den oprindelige emballage. Opbevares udelukkende ved temperaturer mellem 5 °C og 25 °C. Undlad at anvende anordningen efter udløbsdatoen, der er vist på blistrapakken.

Sterilitet

Denne anordning er emballeret til brug til en enkelt patient og er steriliseret ved hjælp af stråling og ethylenoxidgas.

Må ikke resteriliseres.

Må ikke anvendes, hvis emballagen er åben eller beskadiget.

LiquiBand® FIX8™ limpåføringsinstrument til broknett**Engangsinstrument**

Les alle retningslinjer, forsiktigheitsregler og advarsler før bruk.

Denne bruksanvisningen gir retningslinjer for riktig bruk av LiquiBand® FIX8™ limpåføringsinstrument (HMF) fra Advanced Medical Solutions (Plymouth) Ltd. Anvisningen skal ikke være en detaljert instruksjonsbok for bruk av laparoskopisk kirurgi. For bruk av utstyret må kirurgen beherske teknikkene for minimalt invasiv/laparoskopisk kirurgi og åpen brokkirurgi.

UtstyrssBeskrivelse

LiquiBand® FIX8™ HMF er beregnet til bruk av n-butyl-2-cyanoakrylatlim på et implantert broknett for å feste nettet til det underliggende vevet. Utstyret består av:

- n-butyl-2-cyanoakrylatlimmonomer i flytende form, levert i et tynnevegg, forseglet hetteglass av glass, og
- et kirurgisk invasiv, laparoskopisk innsettingsinstrument som består av en kanyle med diameter 5 mm, med et håndtak i den proksimale enden og lastekammer, filter, stempelkammer og utloser. Den distale enden av utstyret er åpen, slik at limet kan påføres herfra.

Utstyret er beregnet på innføring og bruk via en 5 mm laparoskopiporthylse. En hylse med større diameter vil kreve bruk av en omformer.

Både cyanoakrylatlimet i hetteglasset og det kirurgisk invasive tilforselsutstyret leveres steril og er kun til engangsbruk.

Braksprinsipp

Hetteglasset som inneholder det flytende cyanoakrylatlimmonometet, leveres forhåndsfylt i lastekammer i håndtaket til tilforselsinstrumentet. Hetteglasset brytes for bruk. Limet trekkes ut via et filter inn i et stempelkammer i tilforselsinstrumentet. Etter klargjøring tilfører hvert trykk på utloseren på håndtaket til tilforselsinstrumentet 12,5 mg lim fra den distale enden av kanylen. Utstyret inneholder tilstrekkelig lim til minst 33 individuelle påføringer av limet. Målene på siden av tilforselsinstrumentet gir en indikasjon på mengden lim som er tilført og omrent hvor mye som er igjen.

Virkningsmekanisme

Når det flytende limmonometet påføres den proksimale flaten av broknettet, trenger det gjennom perforeasjonene i nettet og ned til overflaten på det underliggende vevet, der det polymeriserer i kontakt med fuktigheten på vesftalen. Denne prosessen med kjemisk polymerisering føret nettet til vesftalen der limet påføres og holder nettet på plass mens det innlemmes i mageveggen gjennom den normale prosessen med veftsfibrose. Limet går gjennom polymeriseringsreaksjonene i løpet av omtrent 10 sekunder. Når limet har sterknet, har det ikke lengre heftende egenskaper, slik at vev eller kirurgiske instrumentet kan settes i kontakt med påføringsstedet uten risiko for uønsket adhesjon.

Indikasjoner

LiquiBand® FIX8™ HMF er beregnet til bruk i laparoskopisk kirurgi for lyskebrokk ved feste av et broknett av polypropylen eller polypropylen/polyester til mageveggen.

Kontraindikasjoner

- Utstyret skal ikke brukes når feste av protesemateriale er kontraindisert.
- Skal ikke brukes på pasienter med overførsomhet for cyanoakrylatlim eller formaldehyd.
- Ikke bruk til feste av nett av polytetrafluoretylen (PTFE) eller absorberende materialer.
- Ikke bruk utstyret til lukking eller feste av cerebralt vev, blodkar eller perifere nerver.

Advarsler

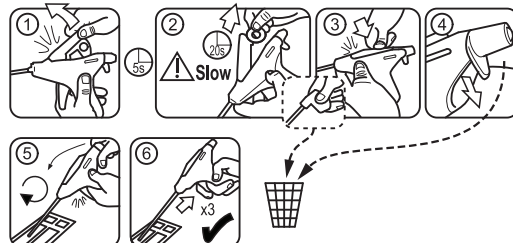
- Bare leger med tilstrekkelig opplæring i og kjennskap til endoskopiske teknikker må bruke dette utstyret. En grundig forståelse av driftsprinsipper, risiko kontra fordeler og fare involvert i å bruke en endoskopisk tilnærming er nødvendig for å unngå mulig fare for brukeren og/eller pasienten.
- Dette utstyret leveres steril og er kun bereget på bruk til én pasient. Må ikke brukes på nytt, gjenbehandles, rengjøres, desinfiseres eller resteriliseres, da dette kan påvirke steriliteten og ytelsen til utstyret.
- Pass på utstyret er riktig aktivert og klarlagt før bruk i henhold til instruksjonene i bruksanvisningen.
- Dette utstyret inneholder ingen deler som brukeren skal vedlikeholde. Ikke prøv å reparere eller demontere utstyret. Hvis utstyret ser ut til å være skadet eller ikke fungerer riktig, kaster du det og bytter det ut med annet utstyrt.
- Ikke løsne eller bland limet med andre stoffer.
- Utstikket feste av annet vev kan oppstå ved feilpåføring av limet. Separasjon av vev etter utstikket feste bør bare gjøres om det anses nødvendig.

Forsiktigheitsregler

- Festemetode for alt proteseutstyr må avgjøres på grunnlag av aksepterte kirurgiske teknikker, kras til prosedyrer og bruksanvisningen til protesemateriale.
- Sørg for at nettet holdes i kontakt med underliggende vev under hver påføring av limet og i omtrent 10s etterpå for å muliggjøre polymerisering.
- Viskositeten til limet er bare litt høyere enn for vann, så limet må påføres svært forsiktig for å hindre at det spres til uønskede områder.
- Limet må alltid påføres i minimale mengder, dvs. unngå flere påføringer av limet på samme sted. En andre påføring av lim kan gjøres over første påføring, men først etter full polymerisering.
- Påføringen av stor mengde lim på ett enkelt sted forlenger sterkningsiden og kan forhindre feste. Etter polymerisering kan overfloding lim føre til at limfilmen løsner og/eller føre til dannelse av små fragmenter av polymerisert lim.
- Limet festes lett til de fleste substrater. Vær forsiktig for å unngå uønsket kontakt med limet under polymerisering. Polymerisert lim kan fjernes fra metallinstrumenter med aceton.
- Det foreligger kun begrensede kliniske data på middels eller lang sikt om sikker bruk av dette utstyret til lukning av bukhinnen.
- Bare begrensede kliniske data støtter sikker bruk av dette utstyret til feste av brokkrepasjonsnett av polyester. Benktester har påvist egnet kompatibilitet og ytelse.

Potensielle bivirkninger

Som for det meste annet av implanterbart utstyr kan det oppstå bivirkninger for dette utstyret, som kan omfatte forbipågående lokal irritasjon på implantisjonsstedet og en forbiagående betennelsesrespons på fremmedlegemer.

Bruksanvisning**Klargjøre utstyret**

Utstyret må aktiveres og klargjøres riktig, slik at det fungerer som det skal.

- Ta utstyret ut av emballasjen. Hold utstyret med håndtaket vertikalt og den distale enden av kanylen vippet ned.

Loft det blå lokket fast oppover til du hører at glassampullen brekker inne i lokket.

- Vent i 5 sekunder, hold spissen nedover og håndtaket vertikalt og trekk sakte ut den røde klaffen nr. 2. Følg med på limet trekkes inn i den gjennomsiktige sylinderen. Dette skal ta omtrent 20 s. Når stemplet er trukket helt ut, løsner du den røde klaffen og kaster den.

Advarsel: Raskere overføring kan føre til at det trekkes for mye luft inn i tilforselskammeret.

- Lukk forsiktig det blå lokket til det er helt på linje med hovedhenheten og klikk på plass.
- Fjern den røde klaffen nr. 4 og kast den.
- Drei den blå bryteren med klokken omtrent 320° til den blå dispenserutloseren ved siden av håndtaket blir utslo. Vær forsiktig så du ikke hindrer utloseren. Den distale enden skal rettes mot emballasjebrettet bron nr. 6 for du dreier på den blå bryteren.
- La kanylespisen stå i emballasjebrettet bron nr. 6 og klargjør utstyret ved å trykke på utlosere omtrent tre ganger til det pipler ut en dråpe lim.
- Tork bort all overflødig lim fra spissen av kanylen og innsiden av emballasjebrettet med en steril serviett. Nå er utstyret klar til bruk under kirurgi.

Bruke utstyret

- Limet må påføres på diskrete posisjoner fordelt over hele nettet, slik at det festes på plass.
- Når nettet er ferdig festet, brukes kirurgitang til å teste at det er festet eller om det finnes områder som ikke er godt nok festet.

Avhending

Etter bruk avhendes utstyret i henhold til lokale prosedyrer og retningslinjer.

Oppbevaring

Dette utstyret må alltid oppbevares i originalemballasjen. Oppbevares bare ved temperaturer mellom 5 °C (41 °F) og 25 °C (77 °F). Ikke bruk utstyret etter utløpsdatoen angitt på blisterpakningen.

Sterilitet

Dette utstyret er bare emballert for bruk til én pasient og er sterilisert ved bruk av stråling og etylenoksiddgass. Må ikke resteriliseres. Må ikke brukes hvis emballasjen er åpnet eller skadet.

LiquiBand® FIX8™ fixeringslim för bräcknät**För engångsbruk**

Läs igenom alla anvisningar, försiktighetsåtgärder och varningar före användning.

Denna bruksanvisning innehåller anvisningar för korrekt användning av LiquiBand® FIX8™ fixeringslim för bräcknät, som tillverkas av Advanced Medical Solutions (Plymouth) Ltd. Observera att bruksanvisningen inte utgör någon fullständig instruktionsmanual för hur ett laparoskopiskt ingrepp utförs. Iannan denna produkt används måste kirurgen ha fullständiga färdigheter i minimalinvasiv/laparoskopisk operationsteknik samt öppen bräckoperation.

Beskrivning av produkten

LiquiBand® FIX8™ fixeringslim för bräcknät är en produkt som är avsedd för applicering av n-butyl-2-cyanoakrylatlim på ett implantaterat bräcknät för att fixera nätet vid den underliggande vävnaden. Produkten består av följande delar:

- a) n-butyl-2-cyanoakrylatmonomerlim i flytande form som tillhandahålls i en förseglad glasflaska med tunna väggar
- b) ett kirurgiskt invasivt, laparoskopiskt införingsinstrument bestående av en kanyl med en diameter på 5 mm med ett handtag i den proximala änden, som innehåller laddningskammare, filter, kolvmummare och avtryckare. Instrumentets distala spets är öppen för att limmet ska kunna distribueras därifrån.

Instrumentet är avsett att föras in genom en laparoskopisk hylsa med en diameter på 5 mm. Om en hylsa med större diameter används måste en adapter användas.

Både cyanoakrylatlimmet i glasflaskan och det kirurgiskt invasiva införingsinstrumentet levereras sterila och är endast avsedda för engångsbruk.

Operationsteknik

Glasflaskan med det flytande cyanoakrylatmonomerlimmet är placerad i en laddningskammare i införingsinstrumentets handtag, där den krossas vid preparation av instrumentet. Limmet dras in genom ett filter i en kolvmummare i införingsinstrumentets handtag. Efter preparation distribueras 12,5 mg lim från kanylen distala spets varje gång man trycker på avtryckaren på införingsinstrumentets handtag. Växer instrument innehåller tillräckligt med lim för minst 33 appliceringar. Mätaren på sidan av införingsinstrumentet visar hur stor mängd lim som har distribuerats och ungefär hur mycket som återstår.

Verningsmekanism

När det flytande monomerlimmet appliceras på bräcknäts proximala yta tränger det igenom maskorna i nätet till ytan på den underliggande vävnaden, där det polymeriseras vid kontakt med fukten på vävnadsytan. Tack vare den kemiska polymeriseringsprocessen fixeras nätet vid vävnadsytan där limmet har applicerats och håller därigenom nätet på plats medan det införlivas i bukväggen genom normal tillväxt av fibrotisk vävnad. Polymeriseringsreaktionen slutförs inom cirka 10 sekunder. Därefter har limmet inte längre några adhesiva egenskaper, vilket innebär att vävnader eller kirurgiska instrument kan komma i kontakt med det utan risk för oönskad adhesion.

Indikationer

LiquiBand® FIX8™ fixeringslim för bräcknät är avsett att användas vid laparoskopisk ljmksbräckoperation för fixering av polypropylen- eller polypropylen/polyesterbräcknät vid bukväggen.

Kontraindikationer

- Produkten är inte avsedd att användas då fixering av kirurgiskt protesmaterial är kontraindikerat.
- Produkten får inte användas på patienter med känd överkänslighet mot cyanoakrylatlimmet eller formaldehyd.
- Produkten får inte användas för fixering av nätt som består av polytetrafluoretylen (PTFE) eller absorberbara material.
- Produkten får inte användas för förslutning eller fixering av cerebral vävnad, blodkärl eller perifera nerver.

Varningar

- Produkten får endast användas av läkare som har tillräcklig utbildning i och kännedom om endoskopiska tekniker. Det är nödvändigt att ha en ingående förståelse för principerna för användning, risk-nyttaförhållandet samt de risker som är förknippade med användning av endoskopiska tekniker för att undvika potentiella risker för användaren och/eller patienten.
- Produkten levereras steril och är endast avsedd för engångsbruk på en patient. Produkten får inte återanvändas, ombarväts, rengöras, desinfekteras eller omsteriliseras eftersom detta kan återvända steriliteten och de prestandan hos produkten.
- Se nog till att produkten är korrekt aktiverad och preparerad före användning enligt anvisningarna i avsnittet Bruksanvisning.
- Denna produkt innehåller inga komponenter som kan servas av användaren. Försök inte att reparera eller ta isär produkten. Om produkten verkvar vara skadad eller inte fungerar korrekt ska den kasseras och ersättas med en annan produkt.
- Limmet får inte spädas eller blandas med andra substanser.
- Oavsettlig sammanfogning av vävnader kan uppstå vid felaktig applicering av limmet. Vävnader som har sammanfogats av misstag bör endast separeras om detta anses vara nödvändigt.

Försiktighetsåtgärder

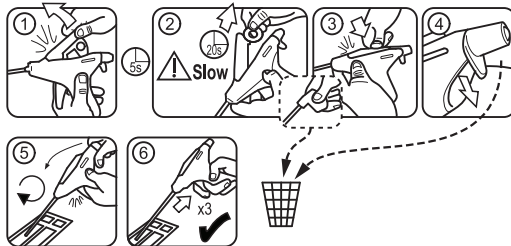
- Fixeringsmetod för protesmaterial bör väljas utifrån accepterade operationstekniker, kraven för ingreppet och bruksanvisningen för protesmaterialet.
- Se till att nätet har kontakt med den underliggande vävnaden vid varje applicering av limmet och i cirka 10 sekunder efteråt så att polymeriseringen hinner avslutas.
- Limmet har endast något högre viskositet än väten. Därför måste det appliceras mycket försiktigt så att det inte sprider sig till oönskade områden.
- Limmet ska alltid appliceras i så små mängder som möjligt. Flera appliceringar av limmet på samma ställe bör undvikas. En andra applicering av limmet kan utföras, men inte förrän den första appliceringen är helt polymeriserad.
- Om en alltför stor mängd lim appliceras på ett och samma ställe tar det längre tid innan det stelnar vilket kan medföra att det inte fäster ordentligt. Om det finns överflödigt lim kvar efter avslutad polymerisering kan det leda till att limfilmen lossnar och/eller att det bildas små fragment av polymeriserat lim.
- Limmet fäster lätt vid de flesta substrat. Var noga med att undvika oönskad kontakt

med limmet under polymeriseringen. Polymerisert lim kan tas bort från metallinstrument med aceton.

- Det finns endast begränsade kliniska data tillgängliga för säker användning av denna produkt för förslutning av peritonealsäcken.
- Det finns endast begränsade kliniska data tillgängliga för säker användning av denna produkt för fixering av bräcknät av polyester. Lämplig kompatibilitet och prestanda har upprövdts vid produkttester.

Möjliga biverkningar

Liksom de flesta implantat associeras denna produkt med biverkningar som kan inkludera övergående lokal irritation vid implantationsstället och övergående inflammatorisk respons på främmande kropp.

Bruksanvisning**Preparera produkten**

Produkten måste aktiveras och prepareras på rätt sätt för att fungera korrekt.

- (1) Ta ut produkten ur förpackningen. Håll produkten med handtaget vertikalt och kanylen distala spets riktat nedåt.

Lyft det blå locket uppåt med en bestämd rörelse tills det höras ett krasande ljud då glasampullen krossas inuti handtaget.

- (2) Vänta i 5 sekunder och dra därefter ut den röda filken (nr 2) medan spetsen pekar nedåt och handtaget hålls vertikalt. Se efter att limmet dras in i den genomsnitsliga behållaren. Detta bör ta omkring 20 sekunder. När kolvens rörelse är avslutad ska den röda filken försiktigt dras bort och kasseras.

Varning! Allt för snabb överföring kan medföra att överflödig luft dras in i distributionskammaren.

- (3) Stäng försiktigt det blå locket så att det är helt i linje med instrumentkroppen och det höras ett klick.
- (4) Ta bort den röda filken (nr 4) och kassera den.
- (5) Rota den blå ratten medlurs ungefär 320° tills den blå avtryckaren längs med handtaget lossas. Var noga med att inte hålla emot när avtryckaren lossas. Den distala spetsen ska riktas in i lastbrickans fack (nr 6) varefter den blå ratten roteras.
- (6) Håll kanylen spets kvar i lastbrickans fack (nr 6) och preparera instrumentet genom att trycka in avtryckaren cirka tre gånger tills en droppje lim obehindrat tränger fram ur spetsen.
- (7) Torka av eventuellt överflödigt lim från kanylen i lastbrickans insida eller på steril torchlunduk. Produkten är nu klar för kirurgisk bruk.

Använda produkten

- Limmet ska appliceras på separata ställen över hela nätet för att fästa nätet på plats. När fixeringen är avslutad bör hålfastheten testas med hjälp av en kirurgisk tång för att kontrollera att nätet fäster ordentligt och att inga delar är lösa.

Kassering

Efter användning ska produkten kasseras i enlighet med lokala regler och föreskrifter.

Förvaring

Denna produkt ska alltid förvaras i sin originalförpackning. Får förvaras vid lägst 5 °C och högst 25 °C.

Produkten får inte användas efter utgångsdatumet, som står på blisterförpackningen.

Sterilitet

Denna produkt är förpackad för att användas på en enda patient och har steriliseras med hjälp av strålning och etylenoxid.

Får inte omsteriliseras.

Använd inte produkten om förpackningen har öppnats eller är skadad.

Instrucciones de uso

es

Dispositivo de fijación adhesiva de malla herniaria LiquiBand® FIX8™

Producto de un solo uso

Lea todas las instrucciones, precauciones y advertencias antes de usarlo.

Estas instrucciones de uso proporcionan las indicaciones para el uso correcto del dispositivo de fijación adhesiva de malla herniaria (FMH) LiquiBand® FIX8™ de Advanced Medical Solutions (Plymouth) Ltd. No pretenden ser un exhaustivo protocolo para la realización de una intervención quirúrgica laparoscópica. Antes de utilizar este producto, los cirujanos deben estar totalmente cualificados para ejecutar técnicas quirúrgicas de reparación herniaria tanto abierta como laparoscópica o mínimamente invasiva.

Descripción del producto

El dispositivo FMH LiquiBand® FIX8™ está creado para aplicar adhesivo de n-butil-2-cianoacrilato a una malla de reparación herniaria implantada, para fijarla al tejido subyacente. El producto está compuesto por:

- a) monómero adhesivo de n-butil-2-cianoacrilato en forma líquida, suministrado en un frasco de vidrio de paredes finas, sellado; y
- b) un instrumento de aplicación laparoscópica, quirúrgicamente invasivo, formado por una cánula de 5 mm de diámetro, con una empunadura en el extremo proximal, que incorpora una cámara de carga, un filtro, una cámara con un embolo y un gatillo. El extremo distal del dispositivo está abierto para dispensar el adhesivo.

El diseño del dispositivo permite introducirlo y utilizarlo a través de un puerto laparoscópico de 5 mm. Si se desea utilizar un diámetro mayor, será necesario un convertidor.

Tanto el adhesivo de cianoacrilato en el frasco de vidrio, como el dispositivo de aplicación quirúrgica invasiva se suministran estériles y para un solo uso.

Principio de funcionamiento

El frasco de vidrio que contiene el monómero adhesivo de cianoacrilato viene precargado y posteriormente se rompe y pasa a la cámara de carga en la empunadura del instrumento de aplicación. El adhesivo es dirigido a través de un filtro hacia la cámara de émbolo dentro de la empunadura del instrumento de aplicación. Después del cebado, cada pulsación del gatillo de la empunadura del instrumento de aplicación dispensará 12,5 mg de adhesivo por el extremo distal de la cánula. Un dispositivo contiene suficiente adhesivo para al menos 33 aplicaciones individuales. El medidor en el lateral del instrumento de aplicación le puede servir como indicación aproximada de la cantidad de adhesivo aplicado y la cantidad restante.

Mecanismo de acción

Cuando se aplica sobre la superficie proximal de la malla herniaria, el monómero adhesivo líquido se introduce entre las perforaciones de la malla hasta la superficie del tejido subyacente, donde se polimeriza en contacto con la humedad de la superficie tisular. Este proceso químico de polimerización fija la malla a la superficie tisular en el punto de aplicación, con lo que se mantiene la posición de la malla, mientras se incorpora dentro de la pared abdominal a través del proceso normal de fibrosis tisular.

El adhesivo tarda unos 10 segundos en completar la reacción de polimerización. Una vez finalizada, el adhesivo pierde sus propiedades adhesivas, por lo que se puede poner en contacto con tejidos o instrumentos quirúrgicos sin ningún riesgo de adhesión accidental.

Indicaciones de uso

El dispositivo FMH LiquiBand® FIX8™ está indicado para su uso en reparación herniaria por laparoscopia de hernia inguinal, mediante la fijación a la pared abdominal de una malla herniaria de polipropileno o de una combinación de polipropileno y poliéster.

Contraindicaciones

- El uso del dispositivo no está indicado cuando la fijación de material protésico está contraindicada.
- No utilice el dispositivo con pacientes hipersensibles al formaldehído o a los adhesivos de cianoacrilato.
- No utilice el dispositivo para la fijación de mallas fabricadas con polietilenuro de etileno (PTFE) o materiales absorbibles.
- No utilice este dispositivo para el sellado o fijación de tejidos cerebrales, vasos sanguíneos o nervios periféricos.

Advertencia

- Este dispositivo debe ser usado solo por médicos adecuadamente formados y familiarizados con las técnicas endoscópicas. Para evitar posibles peligros para el usuario o el paciente, es necesario un perfecto conocimiento de los principios de funcionamiento, la relación riesgo-beneficio y los riesgos que comporta el uso de un abordaje endoscópico.
- Este dispositivo se suministra estéril y debe usarse solo con un paciente. No reutilice, reprocese, limpie, desinfecte ni reesterilice este dispositivo, ya que podría poner en peligro la esterilidad y el rendimiento del dispositivo.
- Antes de usarlo, compruebe que el dispositivo se encuentre correctamente activado y cebado según lo indicado en el apartado Instrucciones de uso.
- Este dispositivo no contiene piezas aprobables por el usuario. No trate de reparar ni desarmar el dispositivo. Si algún elemento del dispositivo presentara daños o no funcionara correctamente, deseche y sustitúyalo por otro dispositivo.
- No diluya ni mezcle el adhesivo con otras sustancias.
- No aplicar correctamente el adhesivo puede dar lugar a la unión accidental de tejidos que no se desean ligar. La separación de tejidos unidos accidentalmente solo debe ser llevada a cabo si se considera imprescindible.

Precauciones

- El método de fijación de un dispositivo protésico se debe establecer sobre la base de las técnicas quirúrgicas aceptadas, los requisitos del procedimiento y las instrucciones de uso del material protésico.
- Compruebe que la malla esté en contacto con el tejido subyacente durante cada una de las aplicaciones de adhesivo y unos 10 segundos más tarde, para que la polimerización pueda tener lugar.
- La viscosidad del adhesivo es solamente un poco mayor que la del agua; por tanto el adhesivo se debe aplicar con mucho cuidado para impedir que se extienda a zonas no deseadas.
- Siempre se debe aplicar el adhesivo en cantidades mínimas, es decir, evite aplicar

adhesivo varias veces en un punto determinado. Solo se puede realizar una segunda aplicación de adhesivo sobre la primera después de que haya finalizado la polimerización.

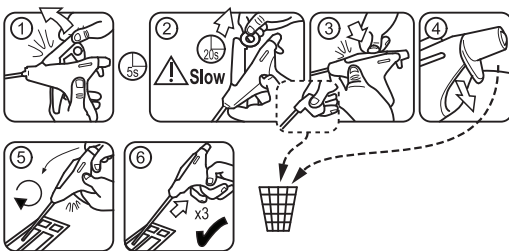
- La aplicación de una cantidad de adhesivo excesiva en un punto alarga el tiempo de polimerización y puede impedir la adherencia. Después de la polimerización, cualquier exceso de adhesivo puede provocar el desprendimiento de la capa adhesiva o dar lugar a la formación de pequeños fragmentos de adhesivo polimerizado.
- El adhesivo se adherirá con facilidad a la mayoría de los sustratos. Se debe poner atención para evitar el contacto con el adhesivo durante la polimerización. El adhesivo polimerizado se puede extraer de los instrumentos de metal con acetona.
- Solo se dispone de unos pocos datos clínicos de medio a largo plazo acerca del uso seguro de este dispositivo para cerrar el saco peritoneal.
- Hay pocos datos clínicos que avalen la seguridad del uso de este dispositivo para la fijación de mallas de reparación herniaria de poliéster. Los ensayos técnicos han demostrado una compatibilidad y un rendimiento adecuados.

Potenciales reacciones adversas

Como la mayoría de dispositivos que se implantan, las reacciones asociadas al uso de este dispositivo pueden ser, entre otras, irritación local transitoria en el punto de implantación o una respuesta inflamatoria transitoria.

Instrucciones de uso

Cebado del dispositivo



Para asegurarse de que funciona correctamente, es necesario cebar y activar adecuadamente el dispositivo.

- (1) Extraiga el dispositivo de su envase. Sujete el dispositivo con la empunadura en vertical e incline la punta del extremo distal de la cánula inclinada hacia abajo. Levante la cubierta azul hasta que escuche el ruido producido cuando se rompe el frasco de vidrio en su interior.
- (2) Espere 5 segundos y después, mientras el extremo apunta hacia abajo y la empunadura se encuentra en posición vertical, tire despacio de la pestana roja (n.º 2), y fíjese que el adhesivo esté entrando en el cilindro transparente. Esto suele tardar unos 20 segundos. Cuando llegue al final del émbolo, desenganche la pestana roja y yádela.

Advertencia: Si realiza demasiado rápido la transferencia es posible que introduzca un exceso de aire en la cámara de dispensación.

- (3) Cierre con cuidado la cubierta azul hasta que escuche un chasquido y quede totalmente alineada con el cuerpo.
- (4) Retire la pestana roja (n.º 4) y desechela.
- (5) Gire la rueda azul aproximadamente 320° en el sentido de las agujas del reloj hasta que se desactive el seguro del gatillo dispensador azul de la empunadura. Tenga cuidado de no impedir la liberación del gatillo. El extremo distal debe apuntar al pocillo de la bandeja del envase (n.º 6) antes de girar la rueda azul.
- (6) Una vez que la punta de la cánula esté apuntando al pocillo de la bandeja del envase (n.º 6), cébe el dispositivo apretando el gatillo unas tres veces, hasta que salga una pequeña gota de adhesivo.
- (7) Limpie el exceso de adhesivo de la punta de la cánula sobre la cara interna de la bandeja del envase o con una toallita estéril. En este momento el dispositivo está listo para su uso.

Uso del dispositivo

- El adhesivo se debe aplicar en ubicaciones dispersas distribuidas a lo largo de la malla para que quede bien fijada.
- Cuando haya fijado completamente la malla, deberá utilizar pinzas de agarre para comprobar el estado de la adhesión y si han quedado zonas sin adherir.

Eliminación

Después de su uso, deseche el dispositivo según las directrices y protocolos locales.

Conservación

Este dispositivo siempre debe conservarse en su envase original. Conservar a temperaturas de entre 5 °C (41 °F) y 25 °C (77 °F).

No utilice el dispositivo después de la fecha de caducidad indicada en el envase alveolado.

Esterilidad

Este dispositivo está envasado para su uso en un solo paciente y se encuentra esterilizado con radiación y óxido de etileno.

No lo reesterilice.

No lo utilice si el envase está abierto o deteriorado.

Instruções de utilização

pt

Dispositivo de fixação de adesivo em rede de hérnia LiquiBand® FIX8™

Instrumento de utilização única

Ler todas as instruções, precauções e advertências antes de utilizar.

Estas instruções de utilização fornecem orientações para a utilização adequada do dispositivo de fixação de adesivo em rede de hérnia (FRH) LiquiBand® FIX8™ da Advanced Medical Solutions (Plymouth) Ltd. Não se destinam a ser um manual de instruções abrangente para a realização de um procedimento cirúrgico laparoscópico. Antes da utilização do dispositivo, os cirurgiões devem possuir um conhecimento completo de técnicas cirúrgicas minimamente invasivas/laparoscópicas e de reparação de hérnias abertas.

Descrição do dispositivo

O dispositivo FRH LiquiBand® FIX8™ é concebido para a aplicação de um adesivo de n-butil-2-cianoacrilato numa rede para reparação de hérnia implantada, a fim de fixar a rede ao tecido subjacente. O dispositivo é constituído por:

- a) monômero adesivo n-butil-2-cianoacrilato, sob a forma líquida, fornecido num frasco de vidro selado com parede fina, e
- b) um instrumento cirúrgico invasivo de incisão laparoscópica contendo uma cânula de 5 mm de diâmetro, com uma pega na extremidade proximal que dispõe de uma câmara de carga, um filtro, uma câmara de embolo e um gatilho. A ponta distal do dispositivo é aberta para permitir a aplicação do adesivo.

O dispositivo foi concebido para a introdução e utilização através de um trocar laparoscópico de 5 mm de diâmetro. Um trocar de maior diâmetro exigirá a utilização de um conversor.

Tanto o adesivo de cianoacrilato no frasco de vidro como o dispositivo de aplicação de cirurgia invasiva são fornecidos esterilizados, para uma única utilização.

Princípio de funcionamento

O frasco de vidro contendo o monômero de cianoacrilato líquido é fornecido, e posteriormente partido, numa câmara de carga na pega do instrumento de aplicação. O adesivo é conduzido através de um filtro para uma câmara de pistão na pega do instrumento de aplicação. Depois do enchimento, sempre que o gatilho da pega for pressionado, doseará 12,5 mg de adesivo a partir da ponta distal da cânula. Um único dispositivo contém adesivo suficiente para, no mínimo, 33 aplicações individuais de adesivo. O indicador lateral no instrumento de aplicação indica a quantidade de adesivo aplicado e a quantidade restante aproximada.

Mecanismo de ação

Quando aplicado na superfície proximal da rede da hérnia, o monômero adesivo líquido penetra através das perfurações da rede na superfície do tecido subjacente, onde se polimeriza em contacto com a humidade na superfície do tecido. Este processo de polimerização química fixa a rede à superfície do tecido no local de contacto do adesivo, mantendo a rede em posição, ao mesmo tempo que a incorpora na parede abdominal através do processo normal de tecido fibroso.

O adesivo conclui a sua reação de polimerização no espaço de aproximadamente 10 segundos. Quando totalmente seco, o adesivo deixa de possuir propriedades adesivas, pelo que tecidos ou instrumentos cirúrgicos poderão ser colocados em contacto com o mesmo sem risco de aderência indesejável.

Indicações de utilização

O dispositivo FRH LiquiBand® FIX8™ destina-se à utilização na reparação cirúrgica laparoscópica da hérnia inguinal, conseguida através da fixação de uma rede de polipropileno ou de combinação de polipropileno/poliéster na parede abdominal.

Contraindicações

- O dispositivo não se destina a ser utilizado quando a fixação de material protético é contraindicada.
- Não utilizar em doentes com hipersensibilidade ao cianoacrilato ou ao formaldeído.
- Não utilizar para a fixação de redes fabricadas com polietileno (PTFE) ou materiais absorvíveis.
- Não utilizar o dispositivo para o encerramento ou a fixação de tecidos cerebrais, vasos sanguíneos ou nervos periféricos.

Avisos

- Apensos os médicos com formação adequada e familiarizados com técnicas endoscópicas deverão utilizar este dispositivo. É necessário um profundo conhecimento dos princípios cirúrgicos, riscos e benefícios e perigos envolvidos na utilização de uma técnica endoscópica para evitar eventuais perigos para o utilizador e/ou doente.
- Este dispositivo é fornecido esterilizado e destina-se a ser utilizado num único doente. Não reutilizar, reprocessar, limpar, desinfetar nem reesterilizar este dispositivo, dado que pode comprometer a esterilidade e o desempenho do dispositivo.
- Verificar se o dispositivo está devidamente ativado e preparado antes de ser utilizado de acordo com as instruções da secção Instruções de utilização.
- Este dispositivo não contém peças que possam ser separadas pelo utilizador. Não tentar reparar nem desmontar o dispositivo. Se em algum momento o dispositivo parecer estar danificado ou não funcionar corretamente, eliminá-lo e substituí-lo por outro dispositivo.
- Não diluir nem misturar o adesivo com outras substâncias.
- Poderá ocorrer a colagem acidental de tecido indesejável devido a uma aplicação incorreta do adesivo. A separação de tecidos após a colagem acidental apenas deve ser realizada em caso de necessidade.

Precauções

- O método de fixação para qualquer dispositivo protético deve ser determinado com base em técnicas cirúrgicas aceites, requisitos processuais e nas instruções de utilização do material protético.
- Certificar-se de que a rede é mantida em contacto com o tecido subjacente durante cada aplicação do adesivo e cerca de 10 segundos após, para permitir a polarização.
- A viscosidade do adesivo é apenas ligeiramente superior à da água, pelo que o adesivo deve ser aplicado muito cuidadosamente para impedir que se espalhe para

áreas indesejáveis.

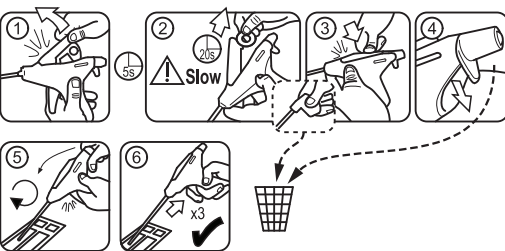
- O adesivo deve ser aplicado sempre em quantidades mínimas, isto é, para evitar múltiplas aplicações de adesivo num dado local. É possível realizar uma segunda aplicação de adesivo sobre a primeira apenas após a polimerização completa.
- A aplicação de uma quantidade excessiva de adesivo num único local prolonga o tempo de secagem e pode impedir a aderência. Após a polimerização, qualquer excesso de adesivo poderá conduzir ao desprendimento da película adesiva e/ou dar lugar à formação de pequenos fragmentos de adesivo polimerizado.
- O adesivo irá aderir prontamente à maioria dos substratos. Deve haver o cuidado de evitar o contacto indesejável com o adesivo durante a polimerização. O adesivo polimerizado pode ser removido de instrumentos de metal com acetona.
- Existem apenas dados clínicos limitados de médio e longo prazo sobre a utilização segura deste dispositivo para o encerramento do saco peritoneal.
- Existem apenas dados clínicos limitados de apoio à utilização segura deste dispositivo para a fixação de redes de reparação de hérnias em poliéster. Os bancos de ensaio demonstraram uma compatibilidade e um desempenho adequados.

Reações adversas potenciais

Tal como sucede com a maioria dos dispositivos implantados, as reações adversas associadas à utilização deste dispositivo poderão incluir irritação local transitória no local do implante e uma resposta inflamatória transitória ao corpo estranho.

Instruções de utilização

Enchimento do dispositivo



O dispositivo deve ser devidamente ativado e preparado para garantir o seu correto funcionamento.

- (1) Remover o dispositivo da embalagem. Manter o dispositivo com a pega na vertical e a extremidade distal da cânula inclinada para baixo.
- (2) Levantar a tampa azul firmemente no sentido ascendente até se ouvir o estalido correspondente à quebra da ampola de vidro no interior da tampa.
- (3) Aguardar 5 segundos e, com a ponta inclinada para baixo e a pega na vertical, puxar lentamente a patilha vermelha n.º 2, garantindo que o adesivo é inserido no cilindro transparente. Este processo demorará aproximadamente 20 segundos. No final do curso do pistão, retirar a patilha vermelha e eliminá-la.

Aviso: Uma fase de transferência rápida pode resultar na transferência de ar excessivo para a câmara de distribuição.

- (3) Lentamente, fechar a tampa azul até ficar completamente alinhada com o corpo e encaixar.
- (4) Remover a patilha vermelha n.º 4 e eliminá-la.
- (5) Rodar o botão azul para a direita cerca de 320° até que o gatilho dispensador azul a lado da pega seja libertado. Deve haver o cuidado de evitar impedir a libertação do gatilho. A ponta distal deve ser dirigida para o tabuleiro da embalagem n.º 6 antes de o botão azul ser rodado.
- (6) Com a ponta da cânula colocada no tabuleiro da embalagem n.º 6, preparar o dispositivo acionando o gatilho cerca de três vezes, até que surja livremente uma gota de cola.
- (7) Limpar qualquer excesso de adesivo desde a ponta da cânula até ao interior do tabuleiro da embalagem ou numa gaze esterilizada. O dispositivo está pronto para a utilização cirúrgica.

Utilização do dispositivo

- O adesivo deve ser aplicado em locais específicos distribuídos por toda a rede para fixá-la na respetiva posição.
- Após a fixação completa da rede, devem ser utilizadas pinças cirúrgicas para testar a aderência da rede e de quaisquer áreas não coladas.

Eliminação

Após a utilização, eliminar o dispositivo de acordo com os procedimentos e as orientações locais.

Armazenamento

Este dispositivo deve ser armazenado sempre na sua embalagem original.

Armazenar apenas a temperaturas entre 5 °C (41 °F) e 25 °C (77 °F).

Não utilizar o dispositivo após a data de validade indicada na embalagem blister.

Esterilização

Este dispositivo é embalado para a utilização num único paciente e esterilizado por irradiação e gás de óxido de etileno.

Não voltar a esterilizar.

Não utilizar se a embalagem estiver aberta ou danificada.

Instrukcja użytkowania

pl

Urządzenie LiquiBand® FIX8™ podające klej do mocowania siatek przepuklinowych

Narzędzie jednorazowego użytku

Przed użyciem należy zapoznać się z wszystkimi zaleceniami, środkami ostrożności i ostrzeżeniami.

Niniejsze instrukcje zawierają zalecenia dotyczące prawidłowego użycia urządzenia LiquiBand® FIX8™ podającego klej do mocowania siatek przepuklinowej firmy Advanced Medical Solutions (Plymouth) Ltd. Informacje nie stanowią kompleksowych instrukcji przeprowadzania chirurgicznego zabiegów laparoskopowego. Każdy chirurg zamierzający użyć niniejszego urządzenia musi posiadać pełny zakres kompetencji z dziedziny minimalnych inwazyjnych/laparoskopowych i otwartych operacji naprawczych przepukliny.

Opis urządzenia

Urządzenie LiquiBand® FIX8™ jest przeznaczone do nakładania kleju n-butyl-2-cyanoakrylowego na siatki stosowane w operacjach naprawczych przepukliny w celu umocowania siatki do powierzchni tkanki. Urządzenie składa się z:

- a) cienkościenniej szklanej fabrycznie zamkniętej ampułki z n-butyl-2-cyanoakrylowym klejem w postaci płynnego monomeru;
- b) chirurgicznie inwazyjnego, laparoskopowego podajnika składającego się z kaniuli o średnicy 5 mm z rączką na proksymalnym końcu, zawierającą komorę załadowczą, filtr, komory tłoka oraz wyzwalać; końcówka dystalna urządzenia zakończona jest otworem, przez który podawany jest klej.

Narzędzie zaprojektowane zostało do wprowadzenia i zastosowania z kaniulą laparoskopową o średnicy 5 mm. Kaniula o większej średnicy będzie wymagała zastosowania redukcji do mniejszych narzędzi.

Szklana ampułka wypełniona klejem cyanoakrylowym oraz podajnik inwazyjny chirurgicznie dostarczane są w stanie jałowym i przeznaczone są wyłącznie do jednorazowego użytku.

Zasada działania

Szklana ampułka z płynnym monomerem cyanoakrylu o właściwościach adhezyjnych fabrycznie umieszczona w urządzeniu przesuwana jest do komory ładującej rączki, gdzie zostaje zgniatana. Następnie klej zostaje przefiltrowany z komory ładującej do komory tłoka rączki urządzenia. Po przygotowaniu do użycia każde naciśnięcie spustu rączki narzędzia aplikuje 12,5 mg kleju z dystalnej końcówki kaniuli. W jednym urządzeniu znajduje się przybliżajście 33 pojedynczych aplikacji kleju. Miarka umieszczona na boku urządzenia wskazuje ilość podanego kleju oraz szacunkowy poziom kleju pozostającego nadal w urządzeniu.

Mechanizm działania

Przy zastosowaniu na proksymalną powierzchnię siatki do naprawy przepukliny, płynny klej na bazie monomeru przenika przezoczka siatki do leżącej pod nią tkanki, gdzie wchodzący w kontakt z płynem tkankowym ulega polimeryzacji. Ten proces chemicznej polimeryzacji mocuje siatkę do powierzchni tkanki w punkcie kontaktu z klejem, utrzymując ją na miejscu podczas wszczepiania w ścianę jamy brzusznej w trakcie procesu wilnienia tkanki. Klej ulega całkowitej polimeryzacji w ciągu około 10 sekund. Po zakończeniu polimeryzacji stwarza kleju trudnołość wiązania, co zabezpiecza tkanki i instrumenty przed omywkowym sklejeniem.

Wskazania do zastosowania

Urządzenie LiquiBand® FIX8™ jest przeznaczone do laparoskopowej operacji przepuklin pachwinowych, polegających na umocowaniu syntetycznej siatki polipropylenowej/polipropilenowo-poliestrowej do ściany jamy brzusznej.

Przeciwwskazania

- Urządzenia nie należy używać w przypadku obecności przeciwwskazań do mocowania protęz przepuklinowych.
- Nie stosować u pacjentów nadwrażliwych na kleje cyanoakrylowe lub formaldehyd.
- Nie używać do mocowania siatek wykonanych z poli(terofluoroetylenu) (PTFE) lub materiałów wchłaniających.
- Nie używać do mocowania na tkanki mózgowe, naczynia krwionośne i nerwy obwodowe ani do ich zamknięcia.

Ostrzeżenia

- Urządzenia mogą używać wyłącznie lekarze posiadający stosowne przeszkolenie i doświadczenie w dziedzinie technik endoskopowych. Dokładne zrozumienie zasad działania, zagadnień związanych z ryzykiem i korzyściami oraz zagrożeń wynikających z zastosowania technik endoskopowych jest konieczne, aby uchronić pacjenta oraz/lub użytkownika przed potencjalnym zagrożeniem.
- Dostarczane urządzenia jest jałowe i przeznaczone do jednorazowego użytku. Nie używać ponownie, nie przetwarzać, nie czyścić, nie dezynfekować ani nie poddawać ponownej sterilizacji, ponieważ może to niekorzystnie wpłynąć na poziom jałowości oraz działań urządzenia.
- Przed użyciem należy dokładnie aplikować i aktywować urządzenie zgodnie z instrukcjami podanymi w punkcie Wskazówki dotyczącej zastosowania.
- Urządzenie nie zawiera części podlegających serwisowaniu przez użytkownika. Nie naprawiać ani nie demontażować urządzenia. Urządzenie, który wydaje się uszkodzone lub nie działa prawidłowo, należy wyrzucić i zastąpić nowym.
- Nie rozcierać ani nie mieszac kleju z innymi substancjami.
- W wyniku błędnego zaaplikowania kleju może dojść do omylkowego niesamorzonoego sklejenia tkanek. Rozdzielenie tkanek omylkowo sklejonych należy przeprowadzić wyłącznie, jeśli jest to konieczne.

Środki ostrożności

- Wybór metody mocowania uzupełniań protetycznych należy ustalić na podstawie aktualnie stosowanych technik chirurgicznych, wymaga proceduralnych oraz instrukcji użycia materiału protetycznego.
- Należy upewnić się, że siatka pozostała w kontakcie z tkanką podczas każdej aplikacji kleju oraz przez kolejne 10 sekund, aby umożliwić proces polimeryzacji.
- Lepkość kleju jest tylko nieznacznie większa od lepkości wody, dlatego należy zachować ostrożność podczas jego aplikacji, aby zapobiec niesamorzonoemu rozlaniu się kleju do innych obszarów tkankowych.
- Klej należy zawsze aplikować w minimalnych ilościach tj. należy unikać kilku aplikacji

kleju na dany obszar. Druga aplikacja kleju może zostać przeprowadzona wyłącznie, jeśli pierwsza uległa całkowitej polimeryzacji.

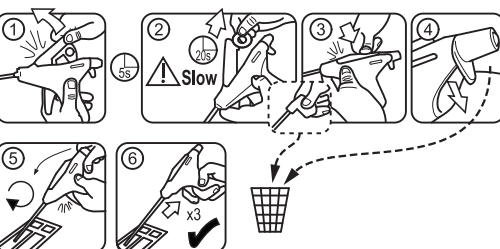
- Zaaplikowanie zbyt dużej ilości kleju w jednym miejscu wydłuża czas wiązania i może negatywnie wpłynąć na proces sklejania. Po zakończeniu polimeryzacji wszelki nadmiar zaaplikowanego kleju może spowodować odklejenie się błony klejącej oraz/lub doprowadzić do stworzenia niewielkich fragmentów spolimeryzowanego kleju.
- Klej z łatwością przykleja się do większości powierzchni. Należy zachować ostrożność, aby uniknąć niezamierzonego kontaktu z klejem podczas jego polimeryzacji. Spolimeryzowany klej można usunąć z metalowych narzędzi przy pomocy acetenu.
- Istnieją jedynie ograniczone średnioterminowe i długoterminowe dane pochodzące z badań klinicznych dotyczące bezpieczeństwa tego urządzenia w operacjach naprawczych worka przepuklinowego.
- Istnieją jedynie ograniczone średnioterminowe i długoterminowe dane pochodzące z badań klinicznych przewidziane dla zastosowania tego urządzenia do mocowania przepuklinowych siatek poliestrowych. Natomiast próby laboratoryjne stosowaną kompatybilność i działanie.

Potencjalne reakcje niepożądane

Tak jak w przypadku większości wszczepień, reakcje niepożądane związane z użyciem tego urządzenia mogą obejmować krótkotrwałe podrażnienie miejsca umocowania siatki oraz krótkotrwałą zapalną reakcję organizmu na obecność ciała obcego.

Wskazówki dotyczące zastosowania

Przygotowanie urządzenia



Urządzenie należy odpowiednio przygotować i aktywować, aby zapewnić jego prawidłowe działanie.

- (1) Wyciągnąć urządzenie z opakowania. Przytrzymać urządzenie za rączkę pionowo z końcówką dystalną kaniuli przechyloną w dół.

Mcoc chwycić i podnieść niebieską pokrywkę aż do usłyszenia odgłosu zgniatania szklanej ampułki pod pokrywką.

- (2) Odczekać 5 sekund, a następnie, kierując końcówkę narzędzia w dół i trzymając rączkę w pozycji pionowej, powoli pociągnąć za czterwonumerową zaklejkę numer 2, sprawdzając wzrokowo, czy klej przepływa do przezroczystej komory. Proces powinien zajść około 20 sekund. Po jego zakończeniu ostrożnie wyciągnąć czterwonumerową zaklejkę i ją wyrzucić.

Ostrzeżenie: Zbyt szybki etap przejściowy może spowodować natrysk nadmierne ilości powietrza do komory podającej.

- (3) Ostrożnie zamknąć niebieską pokrywkę aż do momentu jej całkowitego zrównania z korpusem urządzenia i zatrzaszczyć się w właściwym położeniu.

(4) Usunąć czterwonumerową zaklejkę numer 4 i ją wyrzucić.

- (5) Obrócić niebieską galwę w prawo o okolo 320° aż do zwolnienia niebieskiego spustu podajnika znajdującej się wzdłuż rączki. Zachować ostrożność, pozwalając na swobodne zwolnienie spustu. Przed obróceniem niebieskiej galki, dystalną końcówkę skierować w kierunku studienki tacki numer 6.

(6) Kierując końcówkę kaniuli do studienki tacki numer 6, przygotować urządzenie, przyciskając spust mniej więcej trzy razy aż do pojawienia się na końcówce urządzenia kropelki kleju.

- (7) Wytrzeć nadmiar kleju z końcówki kaniuli o wewnętrzną stroną tacki opakowania lub jałową chusteczką. Urządzenie jest gotowe do zastosowania chirurgicznego.

Stosowanie urządzenia

- Klej należy aplikować w oddzielnych punktach rozmieszczonych odpowiednio na siatce, aby unieruchomić siatkę w wybranym miejscu.
- Po zakończeniu mocowania siatki, należy przetestować grasperem chirurgicznym siłę siły przytrzymywania oraz dokładność przylegania do tkanki.

Utylizacja

Po użyciu urządzenie utylizować zgodnie z lokalnie obowiązującymi procedurami i wytycznymi.

Przechowywanie

Urządzenie należy przechowywać w jego oryginalnym opakowaniu.

Przechowywać w temperaturze od 5°C (41°F) do 25°C (77°F).

Nie używać urządzenia po upływie daty ważności podanej na blistrze opakowania.

Sterylność

Urządzenie jest przeznaczone do jednorazowego użytku i jest sterylizowane promieniowaniem i tlenkiem etylenu.

Nie poddawać ponownej sterilizacji.

Nie używać, jeśli opakowanie jest otwarte lub uszkodzone.

Käyttöohjeet

LiquiBand® FIX8™ Hernia Mesh Adhesive Fixation -laite

Kertakäytöinen instrumentti

Lue kaikki ohjeet, varotoimet ja varoitukset ennen käyttöä.

Näissä käyttöohjeissa kuvataan Advanced Medical Solutions (Plymouth) Ltdn LiquiBand® FIX8™ Hernia Mesh Adhesive Fixation (HMF) -laitteen oikea käyttö. Näitä ohjeita ei ole tarkoitettu laparoskooppisen kirurgisen toimenpiteen takaamiseksi ohjeiksi. Kirurgeilla on ennen laitteen käyttöä oltava täysi pätevyys minimaaliseksi invasiivisen/laparoskoopisen ja avoimen hernian korjauskeun liittyvien kirurgisten teknikoiden käyttöön.

Laitteen kuvaus

LiquiBand® FIX8™ HMF -laite on tarkoitettu n-butyili-2-syanoakrylaattiliinan levittämiseen implantiointiin hernian korjausverkkoon sen kiinnittämiseksi alla olevaan kudokseen. Laitteessa on

- a) n-butyili-2-syanoakrylaattiliima-monomeeri nestemäisessä muodossa ja toimitettuna ohutseinaisessa sinetöityssä lasipullossa
- b) kirurgisesti invasiivinen laparoskooppinen vienti-instrumentti, joka koostuu halkaisijaltaan 5 mm:n kanyylistä, jossa on kahva. Proksimaalisessa päässä on täytökkammo, suodatin, mäntäkammo ja liipaisin. Laitteen distaalinen kärki on avoin, jotta liima voidaan annostella siitä.

Laitte on suunniteltu sisäiväntiin ja käyttöön halkaisijaltaan 5 mm olevaan laparoskooppisen porttiholkin kautta. Halkaisijaltaan suurempi holkkil edellyttää muuntumisen käyttöä.

Sekä lasipullossa oleva syanoakrylaattiliima että kirurgisesti invasiiviseen viuentiin tarkoitettu laite toimitetaan steriinilä ja vain yhtä käyttökertaa varten.

Toimintaperiaate

Nestemäistä syanoakrylaattiliima-monomeeria sisältävä lasipullo toimitetaan valmiiksi täytettyinä ja riikotaan vienti-instrumenttiin kahvassa olevaan täytökkammiin. Liima vedetään suodatinta läpi vienti-instrumenttiin kahvassa olevaan mäntäkammiin. Valmistelun jälkeen jokainen vienti-instrumenttiin kahvassa olevan liipaisimen painallus annostelee 12,5 mg liimaan kanyylin distaalista kärjestä. Yksi laite sisältää riittävästi ilmaa ainakin 33 yksittäisen annostelun. Vienti-instrumenttiin sivussa oleva mittari osoittaa annostelun ja jäljellä olevan liiman määrän.

Toimintamekanismi

Kun liima annostellaan herniaverkon proksimaaliselle pinnalle, nestemäisen liiman monomeeri turkeutuu verkon reikiin läpi alaan kudoksen pintaan, jossa se polymerisoituu joutuessaan kosketuksiin kudoksen kostean pinnan kanssa. Tämä kemiallinen polymerisaatioprosesi kiinnittää verkon kudoksen pintaan liiman kosketustukohdalla ja pitää paikallaan samalla kun siitä tulee osa vatsanpeittettiä normaaliin kudosfibroosiprosessin kautta. Liiman polymerisoitus on valmis noin 10 sekunnissa. Kun se on täysin päättynyt, liima ei enää tarttu, joten kudokset tai leikkauzinstrumentit voidaan asettaa kosketuksiin sen kanssa ilman epätoivotun kiinnityksen vaaraa.

Käyttötöihet

The LiquiBand® FIX8™ HMF -laite on tarkoitettu laparoskooppiseen kirurgiseen nivystyrän korjaukseen, jossa polypropreeria tai polypropreeli- ja polyesteerihdistelmää oleva herniaverkko kiinnitetään vatsanpeitteeseen.

Vasta-aihheet

- Laitetta ei ole tarkoitettu käytettäväksi, jos proteettisen materiaalin kiinnitys on vasta-alihet.
- Älä käytä potilaalle, jotka ovat yliherkkiiä syanoakrylaattiliimolle tai formaldehydille.
- Älä käytä sellaisista verkkojen kiinnitykseen, joissa on käytetty polietetrafluoreetinia (PTFE) tai absorboivulta materiaaleja.
- Älä käytä laitetta aivojen kudosten, verisuonten tai ääreishermojen sulkemiseen tai kiinnittämiseen.

Varoitukset

- Vain lääkärit, joilla on riittävä koulutus ja perhehyneisyys endoskooppisiin teknikoihin, saatavat käyttää tätä laitetta. Perustellinen toimintatapojen, riskien ja hyötyjen sekä endoskopioaan liittyvien vaaratekijöiden ymmärtämisen on tarpeen, jotta valitetaan mahdolliset varat käytäjälle ja/tai potilaalle.
- Laite toimitetaan steriilinä, ja se on tarkoitettu vain yhdessä potilaan käyttöön. Älä käytä uudelleen, käsittele, puhdisti, desinfioi tai uudelleeneristöillä tätä laitetta, sillä se voi varasttaa laitteen steriilituden ja tehokkuuden.
- Varmista, että laite on ennen käyttöä kunnolla aktivoitu ja valmisteiltä käytettöohjeet-kohdan mukaisesti.
- Tämä laite ei sisällä mitään käytäjän huollettavissa olevia osia. Älä yritys korjata tai purkaa laitetta. Jos laite mistä tahansa vaiheessa vaikuttaa vaurioituneelta tai ei toimi oikein, hävitä se ja korvaa se toisella laitteella.
- Älä laimenneta liimaata tai sekoita sitä muuhun aineeseen.
- Liiman virheellinen käyttö saattaa aiheuttaa kudoksen satunnaista epätoivottua kiinnitysturpeutta. Satunnaiseksi kiinnitytteet kudokset on erotettava vain, jos sitä pidetään tarpeellisen.

Varotoimet

- Minkä tahansa proteettisen laitteen kiinnitysmenetelmä on valitava hyväksyttyjen leikkauzinstrumentteihin, menettelymäärysteen ja proteettisen materiaalin käyttöohjeiden mukaan.
- Varmista, että verkkokoskettaa alla olevaa kudosta liiman jokaisesta annostelukerran aikana ja noin 10 sekuntia sen jälkeen polymerisaatio mahdollistamiseksi.
- Liiman viskoositetti on vain hieman korkeampi kuin veden, joten liima on levittävä hyvin huolellisesti, ettei se leväy epätoivotulle alueelle.
- Liima on aina käytettävä mahdollisimman pieni määrä eli on välttävä liiman toistuvaa annostelista samaan kohtaan. Liima voidaan annostella toinen kerros vasta täydellisen polymerisoition jälkeen.
- Liiallinen annostelu yhteen paikkaan pidentää kovettumisaika ja voi estää kiinnityksen. Mahdollinen liiallinen liima voi johtaa liimakalvon irtoamiseen

polymerisaation jälkeen ja/tai aiheuttaa polymeroituneen liiman fragmentoituusta pieniin osiin.

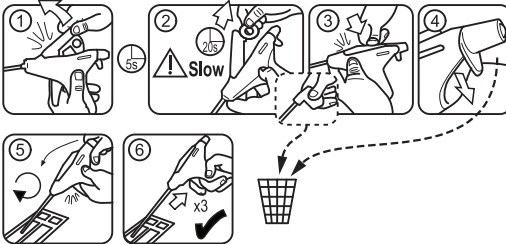
- Liima tarttuu helposti useimpiin substrakteihin. Varovaisuutta on noudattettava, jotta vältetään epätolvoitu kosketus liimaan polymerisaation aikana. Polymeroitunut liima voidaan poistaa metalli-instrumenteiltä asetonilla.
- Käytettävissä on valin rajoitetut määrät keskipitkän ja pitkän alkavalin klinisiä tietoja tämän laitteen turvallisesta käytöstä vatsakalvon sulkemissa.
- Käytettävissä on valin rajoitetut määrät erityistä tietoja, jotka tukevat tämän laitteen turvallista käytöä perusteristä valmistettujen hernian korjausverkkojen kiinnitymissessä. Alustavat tutkimukset ovat osoittaneet sen yhteensopivuuden ja tehon.

Mahdolliset haittavaikutukset

Kuten useimpien implantoitujen laitteiden kohdalla, tähänkin laitteen lisäyötä haittavaikutukset saattavat käätsää ohimenevää ärsytystä implanttipaikkaa ja ohimeneviä tulehduskerroksia verasesinereaktioita.

Käyttöohjeet

Laitteen valmistelu



Laite on aktivoitava ja valmisteltava kunnolla oikean toiminnan varmistamiseksi.

- (1) Poista laite pakkauksesta. Pidä laitetta kahva pystyasennossa ja kanyylin distaalinen kärki alaspinä käännetynä.

Nosta siinistä kantaa kunnolla ylöspäin, kunnes kannen alta kuuluu lasisen ampullin katkeamisen ääni.

- (2) Odota 5 sekuntia ja sen jälkeen, kärjen osoittaessa alaspinä ja kahvan ollessa pystyasennossa, vedä punainen kieleke nro 2 hitaasti ulos sekä tarkkaile, että liima siirtyy läpinäkyvään säiliöön. Tämä vie suunnilleen 20 sekuntia. Kun mäntä on siirretty loppuun, irrota varovasti punainen kieleke ja hävitä se.

Varoitus: Nopea siirto saattaa johtaa siihen, että annostelukammioon tulee liikaa ilmaa.

- (3) Sulje sininen kansi varovasti, kunnes se on täysin rungon suuntaiseen ja napsahtaa paikalleen.

- (4) Poista ja hävitä punainen vetoliuskus nro 4.

- (5) Kierrä siinistä nupbia myötäpäin nro 320°, kunnes kahvan sininen annostelijaliippi sin vapautuu. Noudata varovaisuutta, jotta liipasimen vapautuminen ei haittaa. Distaalinen kärki on suunnillaan pakkaustarjottimen syvennykseen nro 6 ennen kuin siinistä nupbia kierretään.

- (6) Kun kanyylin kärki on sijoitettu pakkaustarjottimen syvennykseen nro 6, valmistele kärki paikanpäin liipasinta n. kolme kertaa, kunnes pisara liima tulee esteettömästi esille.

- (7) Pyyhi kanyylin kärjestä mahdollisen liiallinan pakkaustarjottimen sisäpuolelle tai steriilin liian pääli. Laite on nyt valmis kirurgiseen käyttöön.

Laitteen käyttö

- Liima on annosteltava eri paikoihin verkon alueella verkon kiinnittämiseksi paikalleen.
- Kun verkkو on kiinnitetty, kiinnityminen ja mahdolliset kiinnitytmättä jääneet kohdat on tarkistettava kirurgisilla tarrainilla.

Hävitys

Tämä laite on aina säälytettävä alkuperäisessä pakkauskassaan.

Säälytä vain lämpötiloissa 5–25 °C (41–77 °F).

Älä käytä laitetta läpiperäisessä pakkauskassassa näkyvän viimeisen käyttöpäivän jälkeen.

Steriliisyys

Tämä laite on pakattu yhden potilaan käyttöö varten sekä steriloitu sääteilytäällä ja etyleeniosidikaalsulla.

Älä steriloit uudelleen.

Älä käytä, jos pakaus on auki tai vaurioitunut.

Nástroj LiquiBand® FIX8™ pro fixaci kůlní sítky tkáňovým lepidlem**Nástroj na jedno použití**

Před použitím si přečtěte všechny pokyny, bezpečnostní opatření a varování. Tento návod k použití obsahuje pokyny pro správné používání nástroje LiquiBand® FIX8™ pro fixaci kůlní sítky tkáňovým lepidlem (HMF) od společnosti Advanced Medical Solutions (Plymouth) Ltd. Návod není kompletní příručkou k provedení laparoskopické operace. Chirurgové používající tento nástroj by měli být zahraničními k provádění minimálně invazivních/laparoskopických a otevřených chirurgických technik plastiky kůly.

Popis nástroje

Nástroj LiquiBand® FIX8™ HMF slouží pro aplikaci n-butyl-2-kyanakrylátového lepidla k přilepení implantované kůlní sítky k podložní tkáni. Součástí nástroje:

- monomer n-butyl-2-kyanakrylátového lepidla v tekuté formě, dodávaný v hermeticky uzavřené tenkostenné vícelce; a
- chirurgický invazivní nástroj pro laparoskopické podání, který se skládá z kanyly o průměru 5 mm a rukojeti na proximální konci, která v sobě obsahuje plnicí komoru, filtr, komoru s pistem a spoušť. Lepidlo je pak nanášeno z otevřené distální špičky.

Nástroj se zavádí a používá pomocí trokarové objímky o průměru 5 mm. Objimka o větším průměru vyžaduje použití adaptérů.

Kyanakrylátové lepidlo ve skleněné vícelce i chirurgicky invazivní nástroj pro podání jsou dodávány sterilní a slouží pouze k jednomu použití.

Princip činnosti

Skleněná vícelka s tekutým monomerem kyanakrylátového lepidla se dodává již vložena do plnicí komory v rukojeti nástroje, kde je následně prozražena. Lepidlo je pak přes filtr vtázeno do komory s pistem v rukojeti nástroje. Každým stisknutím spouště se na rukojeti nástroje připraveného k použití dojeď k vytlačení 12,5 mg lepidla z distální špičky kanyly. Jeden nástroj obsahuje doplňek pro 33 samostatných aplikací. Měrka na boční straně nástroje ukazuje množství naneseného lepidla a přibližně množství, které zbývá.

Mechanismus činníku

Tekutý monomer lepidla na nanesení na proximální povrch kůlní sítky proniká perforacemi v sítičce k povrchu podložní tkáni, kde při kontaktu s vlhkosí povrchu tkáni polymeruje. Chemickou polymerací dojde v místě kontaktu s lepidlem k fixaci sítky k povrchu tkáni, a ta díky tomu během inkorporace do kůlní stěny normální tkáňovou fibrozou dříži na místě. Lepidlo kompletně polymeruje až během 10 sekund. Poté ztrácí své adhezivní vlastnosti a při kontaktu s ním již nezahrnuje nezádoucí adheze tkání či chirurgických nástrojů.

Indikace pro použití

Nástroj LiquiBand® FIX8™ pro fixaci kůlní sítky tkáňovým lepidlem se používá při laparoskopické plastice tříselné kůly, kdy se k bráni stěně fixuje kůlní sítnka z polypropylenu nebo kombinace polypropylenu a polyesteru.

Kontraindikace

- Nástroj nepoužívejte v případech, kdy je fixace protetického materiálu kontraindikována.
- Nevhodné pro pacienty, kteří trpí přecitlivělostí na kyanakrylátovou lepidlu nebo formaldehydem.
- Nepoužívejte k fixaci sítě vyrobených z polytetrafluorethylenu (PTFE) nebo ze vstřebatelných materiálů.
- Nástroj nepoužívejte k uzavírání či fixaci mozkových tkání, cév nebo periferních nervů.

Varování

- Nástroj by měli používat pouze lékaři, kteří jsou náležitě vyskoleni v endoskopických technikách. Při endoskopických zákrocích je nezbytné dokonale znát a chapat operační zásady a převážit rizika a výhody endoskopického zákroku, aby nedošlo k poranění uživatele nebo pacienta.
- Nástroj je dodáván sterilní a je určen k použití pouze při jednom zákroku. Nástroj neuzívajte opakovně, neobnovujte, nečistěste ani nedesinfikujte, neboť byste tím mohli ohrozit jeho sterilitu a funkčnost.
- V souladu s odstavcem Pokyny pro použití se před použitím nástroje ubezpečte, že je rádně aktivována a připravena k použití.
- Nástroj neobsahuje žádné součásti určené k obsluze uživatelem. Nástroj neoprovádějte ani nezrozebrejte. Bude-li se vám zdát, že je poškozený nebo že nefunguje správně, zlikvidujte jej a použijte jiný.
- Lepidlo náředí ani nesmějte s jinými látkami.
- Při nesprávné aplikaci lepidla může dojít k nechtěnému přilepení jiných tkání. Tkáň by se měla při nechtěném přilepení oddělovat pouze v nejnátrnějších případech.

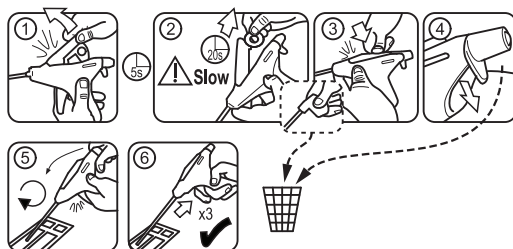
Bezpečnostní opatření

- Fixační metoda pro jakékoli protetické zařízení by se měla stanovovat na základě obecně uznávaných chirurgických technik, procedurálních požadavků a návodu k použití daného protetického materiálu.
- Při každé aplikaci lepidla je nutné, aby sítnka byla v kontaktu s podložní tkání, a poté ještě až 10 sekund, během kterých dojde k polymeraci.
- Lepidlo má jen nepatrně vyšší viskozitu než voda, takže by mělo být aplikováno s maximální opatrností, aby nedošlo k jeho rozšíření do nezádoucích oblastí.
- Vždy by mělo být aplikováno co nejméně množství lepidla. Vyhýbejte se tedy například několika aplikacím v jednom místě. Druhou vrstvu lepidla lze přes první aplikovat teprve po úplné polymeraci.
- Aplikace nadměrného množství lepidla v jednom místě prodlužuje dobu vytvrzování a nemusí dojít ke správné adhezi. Nadbytek lepidla může po polymeraci vést k odslupnutí adhezivního filmu nebo vzniku menších fragmentů polymerovaného lepidla.
- Lepidlo bez problému přilne k většině substrátů. V průběhu polymerace se vynáší nezádoucí kontakt s lepidlem. Z kovových nástrojů lze polymerované lepidlo odstranit pomocí acetenu.
- K bezpečnému použití nástroje k uzavírání pobřišnicového vaku existuje pouze omezené množství střednědobých až dlouhodobých klinických studií.

• K bezpečnému použití nástroje k fixaci polyesterových kůlních sítík existuje pouze omezené množství klinických studií. Laboratorní zkoušky prokázaly vhodnou kompatibilitu a účinnost.

Potenciální nezádoucí účinky

Nezádoucí účinky spojené s použitím tohoto nástroje mohou, podobně jako u většiny implantovaných materiálů, zahrnovat přechodné místní podráždění v místě implantátu a přechodnou záhlavovou reakci na cizí předmět.

Pokyny pro použití**Príprava nástroje k použití**

Aby byla zajištěna správná funkčnost nástroje, musí být rádně aktivován a připraven k použití.

- Vymítejte nástroj z balení. Uchopte ho tak, aby rukojet byla ve vertikální poloze a distální špička kanyly nakloněna směrem dolů.

Silou zvedejte modrou příklopku směrem nahoru, dokud v příklopcu neuslyšíte zvuk proražení skleněné ampule.

- Nyní počkejte 5 sekund. Následně se skloněnou špičkou a rukojetí ve vertikální poloze pomalu tahejte za červený jazyček č. 2 a sledujte, jak dochází ke vtažení lepidla do průvrtového válce. To by mělo trvat zhruba 20 sekund. Na konci pohybu zavřete červený jazyček opatrně zavírečkou a zlikvidujte.

Varování: Rychlé natažení do válce může způsobit, že se do dávkovací komory dostane příliš mnoho vzduchu

- Modrou příklopku opatrně zavřete tak, aby byla v jedné rovině s télem nástroje a dôslo to zavírací knoflíkem.
- Odtáhněte červený jazyček č. 4 a zlikvidujte jej.
- Otoče modré knoflík směrem hodinových ručiček asi o 320°, aby došlo k uvolnění modré dávkovací spouště vedle rukojeti. Dbejte na to, aby nic nebránil uvolnění spouště. Před otocením modrého knoflíku by měla distální špička směřovat do nádoba č. 6 v balicím podnosu.
- Až bude špička kanyly v nádobě č. 6 balicího podnosu, připravte nástroj k použití stisknutím spouště. Učiňte tak až třikrát, dokud samovolně nevystoupí kapička lepidla.
- Prebýtečné lepidlo ze špičky kanyly otřete o vnitřní část balicího podnosu nebo o sterilní utěrkou. Nástroj je nyní připraven k chirurgickému použití.

Použití nástroje

- Při fixaci sítky by mělo být lepidlo aplikováno v oddělených místech napříč celou sítkou.
- Po dokončení fixace sítky by se měly použít graspery ke kontrole adheze sítky a všechny oblasti, které byly ponechány nepřilepené.

Zlikvidace

Po použití nástroje zlikvidujte v souladu s místními postupy a směrnicemi.

Skladování

Nástroj by měl být vždy uchováván v původním balení.

Skladovat v teplotním rozmezí 5 °C (41 °F) – 25 °C (77 °F).

Nástroj nepoužívejte po uplynutí data spotřeby na blistrrovém balení.

Sterilita

Nástroj je v balení pro jedno použití a byl podrobén sterilizaci zářením a ethylenoxidem. Není určen k opětovné sterilizaci.

Nepoužívejte ho, pokud je balení otevřeno či poškozeno.

Καθηλωτικό πλέγματος κήλης με κόλα LiQuiBand® FIX8™ Όργανο μίας χρήσης

Πριν από τη χρήση διαβάστε όλες τις οδηγίες, τα μέτρα προφύλαξης και τις προειδοποιήσεις.

Οι εν λόγῳ οδηγίες χρήσης καθοδήγουν τη σωστή χρήση του καθηλωτικού πλέγματος κήλης με κόλα LiQuiBand® FIX8™ της Advanced Medical Solutions (Plymouth) Ltd. Δεν αποσκοπούν να αποτελέσουν αναλυτικό εγχειρίδιο οδηγίων για τη διένεργεια λαπαροσκοπικής χειρουργικής επέμβασης. Πριν από τη χρήση της συσκευής, οι χειρουργοί θέρεται να είναι πλήρης καταρτιμένοι όσον αφορά τις τεχνικές ελάχιστα επεμβατικής/λαπαροσκοπικής επέμβασης και ανοιχτής χειρουργικής αποκατάστασης της κήλης.

Περιγραφή συσκευής

Η συσκευή LiQuiBand® FIX8™ HMF έχει σχεδιαστεί για την εφαρμογή υπεύθυνου 2-κυανοακρυλικού κόλας σε εμφυτευμένο πλέγμα αποκατάστασης κήλης με σκοπό την καθήλωση του πλέγματος στον υποκείμενο ιστό. Η συσκευή αποτελείται από:

- α) μονομερή υπεύθυνο 2-κυανοακρυλικού κόλα, σε υγρή μορφή, η οποία παρέχεται σε σφραγισμένη γυάλινη φιάλη λεπτού τουνώματος, και
- β) όργανο χειρουργικής επεμβάσεως, λαπαροσκοπικής διένεργειας το οποίο αποτελείται από ονόματα διάμετρου 5mm, με χειρολαβή στα εγγύς άκρο όπου ενσωματώνεται θάλασσας φράτωσης, φίλτρο, θάλασσας εμβόλου και σκανδάλη. Το περιφερικό άκρο της συσκευής είναι ανοιχτή συστάση ώστε να επιτρέπεται η διοχετεύση κόλας εξ αυτού.

Η συσκευή έχει σχεδιαστεί για εισαγωγή και χρήση μέσω μανικιών λαπαροσκοπικής οπής διάμετρου 5 mm. Για μανικιά μεγαλύτερης διάμετρου θα απαιτηθεί η χρήση μετατροπέα.

Τόσο η κυανοακρυλική κόλα εντός του γυάλινου φιάλιδου όσο και η χειρουργική επεμβατική συσκευή διοχετεύσης παρέχονται αποστειρωμένες και προορίζονται μόνο για μία χρήση.

Αρχική λειτουργίας

Το γυάλινο φιάλιδο που περιέχει την υγρή μονομερή κυανοακρυλική κόλα διατίθεται ήδη τοποθετημένο σε θλαμό φόρτωσης στο εσωτερικό της χειρολαβής του οργάνου διόχετευσης, όπου στη συνέχεια αποτελείται. Η κόλα προσθέτεται, μέσω φίλτρου, στο εσωτερικό μεμβρόνιο επιλογής στη χειρολαβή του οργάνου διόχετευσης. Μετά την αρχική πλήρωση, με κάθε πόταμη τη σκανδάλη στη χειρολαβή του οργάνου διόχετευσης εξέρχονται 12,5 mm κόλας από το περιφερικό άκρο του σωλήνα. Μία συσκευή περιέχει επορκή κόλας για τουλάχιστον 33 μονάδες εφαρμογές κόλας. Ο μετρητής στην πλάγια του οργάνου διόχετευσης υποδεικνύει κατά πρόσδιγητή την ποσότητα κόλας, που έχει διοχετεύσει και την ποσότητα που υποδέκεται.

Μηχανισμός δράσης

Την υγρή μονομερή κόλα εφαρμόζεται στην ενγύη επιφάνεια του πλέγματος κήλης διαπερνώντας τη διάστασή του υθλαμφούσα στο εσωτερικό της χειρολαβής του οργάνου διόχετευσης, όπου στη συνέχεια αποτελείται. Η κόλα προσθέτεται, μέσω φίλτρου, στο εσωτερικό μεμβρόνιο επιλογής στη χειρολαβή του οργάνου διόχετευσης. Μετά την αρχική πλήρωση, με κάθε πόταμη τη σκανδάλη στη χειρολαβή του οργάνου διόχετευσης εξέρχονται 12,5 mm κόλας από το περιφερικό άκρο του σωλήνα. Μία συσκευή περιέχει επορκή κόλας για τουλάχιστον 33 μονάδες εφαρμογές κόλας. Ο μετρητής στην πλάγια του οργάνου διόχετευσης υποδεικνύει κατά πρόσδιγητή την ποσότητα κόλας, που έχει διοχετεύσει και την ποσότητα που υποδέκεται.

Ενδείξεις χρήσης

Η συσκευή LiQuiBand® FIX8™ HMF προορίζεται για χρήση στη λαπαροσκοπική χειρουργική αποκατάστασης βουλβουνήλης, η οποία συντελείται μεσως της καθήλωσης πλέγματος κήλης από πολυπρωτεΐνοντα ή πολυαμίδην πουλόπιτον/πολυεστέρα στο κοιλιακό τοίχωμα.

Αντενδείξεις

- Η συσκευή δεν προέρχεται για χρήση σε περιπτώσεις όπου η καθήλωση προβεβαίνεται υλικών αυτονόμευσης.
- Να μη γρηγορισμούται σε ασθενείς που παρουσιάζουν υπερευαίσθηση σε κυανοακρυλικές κόλας ή στη φραμπαλόδινη.
- Να μη γρηγορισμούται για την καθήλωση πλέγματος που έχουν κατασκευαστεί από πολυεπεροβορομελάνινο (PTFE) ή από απορροφήματα υλικά.
- Η συσκευή μην χρησιμοποιείται για σύγκλειση ή καθήλωση εγκεφαλικών ιστών, αιμορραγών αγγείων ή περιφερικών νεύρων.

Προειδοποιήσεις

- Η συσκευή θα πρέπει να χρησιμοποιείται μόνο από ιατρούς οι οποίοι είναι επαρκώς καταρτιμένοι και εξοπλισμένοι με τις τεχνικές ενδοσκοπήσης. Όσον αφορά τη χρήση ενδοσκοπικής προεγγένησης και προκειμένου να αποφεύγονται οι δυνητικοί κίνδυνοι για τον χρήστη ή και τον ασθενή, θα πρέπει να έχουν κατανοηθεί πλήρως οι σχετικές αρχές λειτουργίας, η επικινδυνότητα σε σχέση με την υπερέμπτηση καθώς και οι συναρπάξτικές κίνδυνοι.
- Αυτή η συσκευή παρέχεται στη συσκευή φροντίδα για την άστραγη επενδύση και αρχική λειτουργία σε σύμβαση με την εν λόγω συσκευής διάκυψης.
- Αυτή η συσκευή διανομείται εξαρτώντας πάνω σε μητρούς να προσεκταστούν από τον χρήστη. Μην προσπαθείτε να επικονιάσετε ή να αποσυναρμολογήσετε τη συσκευή.
- Η κόλα στην ίσια στιγμή μπορεί να εξαρτώνται και να διαλύνονται σε μάλιστα συσκευές.
- Με την εσφαλμένη εφαρμογή της κόλας μπορεί να προκύψει ακούσια προσαλήση λαμβάνοντας κήλη.
- Το ίερωντας της κόλας είναι μόνο ελαφρώς που υψηλό από τον νερό, επομένως η κόλα θα πρέπει να εφαρμόζεται με ιδιαίτερη προσοχή προκειμένου να αποφεύγεται

Μέτρα προφύλαξης

- Η μεθόδος καθηλωτικής προθετικής διατάξεων θα πρέπει να καθορίζεται με γνώμωνα της αποδεκτές χειρουργικές τεχνικές, τις διαδικαστικές προδιαγραφές και τις οδηγίες χρήσης του εκάπετο προθετικού υλικού.
- Βεβαιώνετε ότι το πλέγμα παραμένει σε επαρκή στον υποκείμενο ιστό κατά τη διάρκεια κάθε εφαρμογής της κόλας και για 10 δευτερόλεπτα περίπου στη συνέχεια, έως ότου ολοκληρωθεί το πλεύριμο.
- Το ίερωντας της κόλας είναι μόνο ελαφρώς που υψηλό από το νερό, επομένως η κόλα θα πρέπει να εφαρμόζεται με ιδιαίτερη προσοχή προκειμένου να αποφεύγεται

η εξπλάση της σε συνεπόμενές περιοργές.

- Η κόλα θα πρέπει πάντα να εφαρμόζεται στις μικρότερες δυνατές ποσότητες δηλ. ωστε πρέπει να απορρίψονται οι πολλατές εφαρμογές κόλας σε κάθε θέση. Η δύνευση εφαρμογής κόλας μπορεί να πραγματοποιηθεί πάντα σε καθηλωτική θέση παρατείνοντας το χρόνο απότρεμασης και μπορεί να αποφύγεται η ανεπιθύμητη επαφή με την κόλα. Για την αφαίρεση της πολυμερισμένης κόλας από μεταλλικά άργανα χρησιμοποιείται ακτόνιο.
- Υπάρχουν μόνο περιορισμένα μέσο-μακροπρόθεσμα κλινικά δεδουλεύματα για την ασφαλή χρήση της συσκευής στη σύγκλειση της περιοπής κοιλοτητας.
- Υπάρχουν μόνο περιορισμένα κλινικά δεδουλεύματα για την ασφαλή χρήση της συσκευής στην καθήλωση πλέγμάτων συμπλήρωμα.

Δυνητικές ανεπιθύμητες ενέργειες

Οι είθεται με την πλειονότητα των εμφυτευόμενων δυνατάδων, στις ανεπιθύμητες ενέργειες που συνέβουνται με τη χρήση της εν λόγω συσκευής ενδέχεται να συγκαταλέγονται οι παροδικοί τοπικοί ερεθισμοί στη θέση του εμφυτευμάτος και η παροδική φλεγμονώδης αντιθράση στο έξω σώμα.

Οδηγίες χρήσης

Αρχική πλήρωση της συσκευής



Για την ομαλή λειτουργία της συσκευής απαιτείται σωστή ενεργοποίηση και αρχική πλήρωση.

- (1) Αραιώστετε τη συσκευή από τη συσκευασία της. Κρατήστε τη συσκευή με τη χειρολαβή κατακόρυφα και το περιφερικό άκρο του σωλήνη με κλίση προς τα κάτω.

Ανασκόπωσης δυνατά πλέγματα μέχρι να ακουστεί ο χόκος της θραυσης της γυαλίνης απούσας στο εσωτερικό του καλύμματος.

- (2) Περιμένετε 5 δευτερόλεπτα και μετά, με το άκρο να κοιτάζει προς τα κάτω και τη χειρολαβή να κρατάται κατακόρυφα, τροβίζετε αργά προς τα έξω το κόκκινο περιφύλακα από την περιφερική της κόλα που διοπτεύεται στο διαφανή κύλινδρο. Η διαδικασία αυτή θα πρέπει να διαρκέσει 20 δευτερόλεπτα περίπου. Αφού ολοκληρωθεί η διαδρομή του μεμβράνη αποστάτετε μαλάκιο το κανονικό πτερύγιο και πετάστε το.

Προσοχήστε: Αν η φάση μεταφοράς εκτελεστεί πολύ γρήγορα ποσότητα αέρα μέσα στο θάλαμο διοχετεύσης

- (3) Κλείστε απόταλα το μπλέ καλύμμα μέχρι να ευθυγραμμιστεί πλήρως με το σώμα και να καυπάσεται στη θέση του.

- (4) Αραιώστετε το κόκκινο περιφύλακα από τη χειρολαβή. Διώστε προσεκτικά την εμποδίσηση της σκανδάλης. Προτού περιστρέψτε το μπλέ κουμπί, το περιφερικό άκρο θα πρέπει να στραφεί προς το φρέσο του διάσκοπου της συσκευής αρ. 6.

- (6) Αφού το άκρο του σωλήνη τοποθετηθεί μέσα στο φρέσο του διάσκοπου της συσκευής αρ. 6, προχωρήστε στην αρχική πλήρωση της συσκευής πατώντας τη σκανδάλη, τρεις φορές περίπου, μέχρι να εμφανιστεί ελεύθερα μια μητρή στον γύαλινο κόλα.

- (7) Σκουπίστε όργανη κόλα περισσεύετε στο άκρο του σωλήνη πάνω στο εσωτερικό του διάσκοπου της συσκευής αισθητή με ένα αποτελεσματικό πανί. Η συσκευή είναι πλέον έτοιμη για χειρουργική χρήση.

Χρήση της συσκευής

- Η κόλα θα πρέπει να εφαρμόζεται σε μεμνούμενές θέσεις και να κατανέμεται κατά μήκος του πλέγματος προκειμένου να καθηλωθεί το πλέγμα στη θέση του.
- Αφού ολοκληρωθεί η καθήλωση του πλέγματος, θα πρέπει να χρησιμοποιηθούν χειρουργικές λαβίδες σύλληψης για ελεγχθεί τόσο η συγκαλλήση πλέγματος όσο και όποιες περιοχές δεν έχουν συγκαλληθεί ακόμη.

Απόρριψη

Μετά από τη χρήση, φροντίστε για την απόρριψη της συσκευής σύμφωνα με τις κατά τόπους διαδικασίες και οδηγίες.

Φύλαξη

Αυτή η συσκευή θα πρέπει πάντα να φυλάσσεται εντός της αρχικής συσκευασίας της. Να φύλασσεται μόνο σε συνθήκες θερμοκρασίας από 5°C (41°F) έως 25°C (77°F). Η συσκευή δεν πρέπει να χρησιμοποιείται μετά από την παρέλευση της ημερομηνίας λήξης που αναγράφεται στη συσκευασία μπλότερ.

Αποτελέσματα

Αυτή η συσκευή θα πρέπει πάντα να φυλάσσεται για χρήση σε έναν μόνο ασθενή και έχει αποτελεσματική με χρήση αιτηνόβιλας και αερίου αιθυλεονειδίου.

Να μην αποτελεσματική είναι νέο.

Να μην χρησιμοποιείται εφόσον η συσκευασία έχει ανοιχθεί ή έχει φθαρεί.

Kullanım Talimatları

tr

LiquiBand® FIX8™ Herni Meş Yapışkanı Fiksasyon Cihazı

Tek Kullanılım Alet

Kullanmadan önce tüm talimatları, önlemleri ve uyarılar okuyun.

Bu kullanım talimatlarında, Advanced Medical Solutions (Plymouth) Ltd LiquiBand® FIX8™ Herni Meş Yapışkanı Fiksasyon (HMF) cihazının doğru biçimde kullanılmalarıyla ilgili talimatlar verilmektedir. Bu talimatların, bir laparoskopik cerrahi prosedürünün gerçekleştirilemesine yönelik kapsamlı bir talimat kılavuzu olmasından amaçlanmıştır. Bu cihaz kullanmadan önce cerrah en az invaziv/laparoskopik ve açık herni onarımının cerrahi teknikleri konusunda uzman olmalıdır.

Cihazın Tanımı

LiquiBand® FIX8™ HMF cihazı, meşin altındaki dokuya tutturmak için n-bütil-2-siyanoakrilat yapışkanı, implant edilmiş bir herni onarım meşine uygulanması amacıyla tasarlanmıştır. Bu cihazda şunlar bulunur:

- a) ince duvarlı, yalıtlılmış bir cam viajın içinde gönderilen svi haldeki n-bütil-2-siyanoakrilat yapışkanı, implant edilmiş bir herni onarım meşine uygulanması amacıyla tasarlanmıştır.
- b) üzerinde bir yükleme bölmesi, filtrelerin, piston bölmesinin ve tetiği bulunduğu proksimal ucta bir kolu 5 mm kapsamında bir kanül içeren cerrahi olarak invaziv bir laparoskopik uygulama aleti. Cihazın distal ucu yapışkanın çıkarılmasına olanak verecek biçimde açılmıştır.

Cihaz 5 mm çaplı bir laparoskopik port kovanı üzerinden ilerletilecek ve kullanılacak biçimde tasarlanmıştır. Daha büyük çaplı bir kovan, dönüştürücü kullanılmasını gerektirecektir.

Hem cam viajın içindeki siyanoakrilat yapışkan hem de cerrahi olarak invaziv uygulama cihazı steril olarak sağlanır, yalnızca tek kullanılmaktır.

Çalışma İlkesi

Sivi siyanoakrilat yapışkan monomer içeren cam viaj, uygulama aletinin kolundaki bir yükleme bölmesi üzerindeki önceden yüklenmiş ve akabinde içinde kurulmuş biçimde gelir. Bu yapışkan, bir filtrle üzerinde uygulama aletinin kolundaki bir piston bölmesinin içine çekilir. Dolum sonrasında, uygulama aletinin kolundan üzerindeki tetiği her basıldığında kanülün distal ucundan 12,5 mg yapışkan çıkar. Tek bir cihazda, yapışkanın en az 33 ayrı uygulamasına yetecek mikarda yapışkan bulunmaktadır. Uygulama aletinin yanındaki göstergesi, uygulanan yapışkanın miktarını ve kalan yaklaşık miktarı gösterir.

Etki Mekanizması

Herni meşin proksimal yüzeyine uygulandığında, sivi yapışkan monomer, meşteki delikler üzerinden alta kalan dokuya nüfuz eder, burada doku yüzeyinin nemli ile temas ederek polimerleşir. Bu kıymasla polimerleşme işlemi, normal doku fibrozisi süreci boyunca abdominal duvarla birlesken meşin yerinde tutarak, onu yapışkanın temas ettiği doku yüzeyine sabitler.

Yapışkan, polimerleşme reaksiyonunu yaklaşık 10 saniye içinde tamamlar. Bu reaksiyon tamamlandığında yapışkan artıkyapışkan özelliklere sahip değildir, dolayısıyla istenmeyen yapışkanı rıza olmaksızın dokularla veya cerrahi aletlerle temas edebilir.

Kullanım Endikasyonları

LiquiBand® FIX8™ HMF cihazı, polipropilen veya polipropilen/polyester karışımından yapılmış herni meşin abdominal duvara tutturulması aracılığıyla inguinal herninin cerrahi onarımında kullanılmak üzere tasarlanmıştır.

Kontrendikasyonları

- Cihaz prostetik madde fiksasyonunun kontrendike olduğu durumlarda kullanılmak için tasarlanmıştır.
- Siyanoakrilat yapışkanlarına veya formaldehitde karşı aşırı hassasiyeti olan hastalarda kullanılmamıştır.
- Polietrifloroetileninden (PTFE) veya emilebilir maddelerden yapılmış meşinler fiksasyon için kullanılmamıştır.
- Cihaz serebral dokuların, kan damarlarının veya periferik sinirlerin kapatılması veya fiksasyon için kullanılmamıştır.

Uyarılar

- Yalnızca yeterli eğitime sahip ve endoskopik teknikler konusunda bilgili doktorlar bu cihazı kullanmalıdır. Kullanıcının ve/veya hastanın maruz kalabileceği olası tehlikeleri ortadan kaldırılmış için çalışma teknellerinin, faydalara karşı risikoların ve endoskopik bir yaklaşım kullanımla ilgili teknellerin tam olarak anlaşması gereklidir.
- Bu cihaz, steril olarak sağlanan ve tek bir hastada kullanılmak üzere tasarlanmıştır. Cihaz steriliğinin veya performansı bozulabileceği için, bu cihazı yeniden kullanmayı, yeniden işleme, temizleme, dezenfekte etmeye veya yeniden sterilize etmeye.
- Cihazı kullanmadan önce, Kullanım Talimatları bölümündeki talimatlara göre doğru biçimde calıstırıldıktan ve doldurulduğundan emin olun.
- Bu cihaz, kullanicı tarafından onarılanlıbır hâlinde parçaya düşer. Cihazı onarmaya veya demonte etmeye çalışmayın. Cihaz herhangi bir zamanda hasarı görünüyorsa veya doğru biçimde çalışmaması atın ve başka bir cihaza değiştirin.
- Yapışkanın başka maddelerle söyleşimiş veya karıştırılmamıştır.
- Yapışkanın hatalı uygulanmasından dolayı yanlışlıkla istenmeyen dokular bağlanması. Yanlışlıkla bağlanan sonrasında dokuların ayrılmaları yalnızca kesinlikle gerekmeli durumunda yapılmalıdır.

Önlemler

- Herhangi bir prostetik cihazın fiksasyon yöntemi; kabul gören cerrahi teknikler, prosedür gereklilikleri ve prostetik maddenin kullanım talimatları temel alınarak belirlenmelidir.
- Polimerleşmemeye sağılmak için, yapışkanın uygulanması sırasında ve sonrasında yaklaşık 10 saniye boyunca meşin altta kalan dokuya temas halinde kaldığından emin olun.
- Yapışkanın viskozitesi, suyun viskozitesinden yalnızca biraz daha büyuktur, bu nedenle istenmeyen alanlara yayılmasını önlemek için yapışkan çok dikkatli biçimde ugulamalıdır.
- Yapışkanın dağınık ve en küçük miktarlarda uygulanmalıdır; örneğin; söz konusu bir alana birden fazla kez ugulananmasından kaçınılmalıdır. Yapışkanın ikinci bir ugulaması, yalnızca tam polimerleşme sonrasında lükünün üzerine yapılabilir.
- Ayni yere aşırı miktarda yapışkan uygulanması polimerleşme süresini uzatır ve

yapışmayı engelleleyebilir. Polimerleşme sonrasında, fazla mikardaki tüm yapısanlar yapışkan filmini yerinden ayrılmaması ve/veya polimerleşmiş küçük yapışkan parçalarının plajisizmunda artışa neden olabilir.

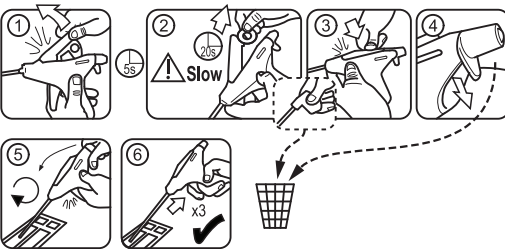
- Bu yapışkan, birlik substrata kolayca yapışır. Polimerizasyon sırasında yapışkan istenmeyen temsi önləmək için dikkat gösterilmelidir. Polimerleşmiş yapışkan, metanolda çözülebilir.
- Peritoneal kesenin kapatılmasında bu cihaz güvenli kullanımı için ortalı uzun vadeli yalnızca sınırlı klinik veriler mevcuttur.
- Polyester herni onarım mesinlerin fiksasyonunda bu cihaz güvenli kullanımını destekleyen yalnızca sınırlı klinik veriler vardır. Sınamalar, uyumluluğun ve performansı uygun olduğunu ortaya koymuştur.

Olası Advers Reaksiyonlar

Implante edilen cihazların büyük coğuluğunda olduğu gibi, bu cihazın kullanımı ile ilgili advers reaksiyonlar arasında implant bölgesinde geçici yerel irritasyon ve geçici enfiamlatör yanıcı madde reaksiyonu bulunur.

Kullanım Talimatları

Cihazı doldurma



Doğu biçimde çalışmasını sağlamak için bu cihaz düzgün biçimde aktive edilmeli ve doldurulmalıdır.

- (1) Cihazı ambalajından çıkarın. Cihazı, kolu dikey ve kantünl ucu aşağı doğru eğik olacak biçimde tutun.

Başlığın içinde cam ampulün kırılma sesi duyulana kadar mavi başlı işi yukarı doğru kaldırın.

- (2) 5 saniye boyunca tıraş edilin ardından, uç aşağı yönde doğrultulmuş ve kol dikey olarak tutulmuş halde, 2 numaralı kırmızı tıraşı yavaşça dışarıya çekin, bunu yapışkanın seffaf haznenin içine çekilmekte olduğunu gözlemlenin. Bu işlem yaklaşık 20 snar almıştır. Piston hareketinin sonunda, kırmızı tıraşı nazikçe sükün ve atın.

Uyarı: Akartan aşamasının hızlı olması, dağıtım bölmesinin içine aşırı miktarda hava girmesine neden olabilir.

- (3) Mavi başlı, víciuta tam olarak hizalanana ve yerine bir tıktıma sesiyle oturana kadar nazikçe kapatın.
- (4) 4 numaradaki kırmızı çekme tıraşını çıkarın ve atın.
- (5) Koldaki mavi uygulama tetiği serbest birikmala kadar döner düşmeye yaklaşık 320° döndürün. Tetiğin serbest kalmasını engellemekten kaçınılmaya dikkat edilmelidir. Distal uc, mavi döner düşme çevrilemeden önce 6 numaradaki ambalaj teşpisinin içine doğrulmalıdır.
- (6) Kanül ucú 6 numaradaki ambalaj teşpisinin içine yerleştirilmiş haldede, bir damla yapışkan serbestçe ortaya çıkanın kadar tetiği yaklaşık üç kez çalıştırarak cihazı doldurun.
- (7) Tüm fazla yapışkanları, ambalaj teşpisinin üzerine veya steril bir beze silerek kanülün ucundan sırmeleyin. Cihaz artık cerrahi kullanımına hazırdir.

Cihazı Kullanma

- Meşin yerine sabitlemek için, yapışkan, meş boyunca dağıltırılmış ayrı yerlere uygulanmalıdır.
- Meşin fiksasyonunun tamamlanmasının ardından, meşin yapışlığını ve yapışmamış bölge kalıp kalmadığını test etmek için cerrahi pensler kullanılmalıdır.

Bertaraf Etme

Kullandıkten sonra cihazı yerel prosedürlerle ve yönergelerle uygun biçimde atın.

Saklama

Bu cihaz daima kendi orijinal ambalajında saklanmalıdır. Yalnızca 5°C (41°F) ve 25°C (77°F) arasındaki sıcaklıklarda saklayın. Cihazı, blister ambalajının üzerinde gösterilen son kullanma tarihi geçtiken sonra kullanmayın.

Sterililik

Bu cihaz tek hastada kullanılmak üzere ambalajlanmış olup, radyasyon ve etilen oksit gazi ile sterilize edilmiştir.

Yeniden sterilize etmeye.

Paket açılmış veya hasar görmüşse kullanmayın.



Manufacturer.
Fabrictant.
Hersteller.
Fabbricante.
Fabrikante.
Producen.
Tilverker.
Tillverkare.
Fabricante.
Fabricante.
Producen.
Valmistaja.
Výrobce.
Kraatakeusastötä.
Üretici.

STERILE R

Sterilized using irradiation.
Sterilisé par irradiation.
Sterilisiert durch Bestrahlung.
Sterilizzato mediante irradiazione.
Gesteriliseerd met behulp van bestraling.
Steriliseret ved hjælp bestrålning.
Sterilisert ved stråling.
Steriliserad med användning irradiation.
Esterilización usando irradación.
Esterilizado por radiación.
Sterylizowane za pomocą promieniowania.
Steriloitu käytäen säteilytys.
Sterilizovat pomocí ozáření.
Αποστειρώνοται με χρήση ακτινοβόλ.
İşinləmə ilə sterilize.

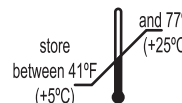
Do not re-use.
Ne pas réutiliser.
Nicht wieder verwenden.
Non riutilizzare.
Niet gebruiken.
Má ikke genanvendes.
Skal ikke gjenbrukes.
Ateranvänd inte.
No reutilizar usar.
Não re-utilizar.
Nie używać ponownie.
Älä käytä uudelleen.
Nepoužívať opakované.
Μην επαναχρησιμοποιείτε.
Etmeyin yeniden kullanımlı.



Use-by date.
À utiliser avant.
Verwendbar bis.
Da usare entro il.
Gebruiken voor.
Anvendes inden.
Brukes innen.
Anvand senast.
Fécha de caducidad.
Prazo de Validade.
Data ważności.
Viimeinen käyttöpäivä.
Spotrebujat do.
Χρησιμοποιήστε μέχρι.
Son Kullanma Tarihi.



Do not re-sterilize.
Ne pas restériliser.
Nicht erneut sterilisieren.
Non risterilizzare.
Niet opnieuw steriliseren.
Má ikke resteriliseres.
Má ikke resterilisere.
Omsterilisera inte.
No vuelva a esterilizar.
Não reesterilizar.
Nie resterilizować.
Älä steriloit uudelleen.
Nepoužívejte resterilizaci.
Μην επαναστερίψετε.
Tekrar sterilize etmeyin.



Temperature limit.
Température limite.
Temperaturbegrenzung.
Temperatura limite.
Temperaturlimitet.
Temperaturgrænse.
Temperaturgrenze.
Temperaturgräns.
Límite de temperatura.
Límite de temperatura.
Granica temperatury.
Lämpötilarajan.
Teplotní limit.
Opio θερμοκρασία.
Sıcaklık sınırlı.

LOT

Batch code.
Code de lot.
Chargencode.
Codice di serie.
Batchcode.
Batchkode.
Batch-kode.
Batchkod.
Código de Lote.
Código de lote.
Kod partii.
Tuotteen erännumero.
Kód série.
Κωδικός παρτίδας.
Parti kodu.



Consult instructions for use.
Conusler le mode d'emploi.
Gebrauchsanweisung beachten.
Consultare le istruzioni per l'uso.
Raadpleeg instructies voor gebruik.
Se brugsanvisningen.
Se bruksanvisningen.
Se bruksanvisningen.
Consulte las instrucciones de uso.
Consultar as instruções de utilização.
Prosimy zapoznać się z instrukcją stosowania.
Katso käyttöohjeita.
Viz návod k použití.
Συμβουλεύετε τις οδηγίες χρήσης.
Kullanım talimatlarına bakın.



Caution.
Attention.
Achtung.
Attenzione.
Voorzichtig.
Forsiktig.
Varning.
Precaución
Cuidado.
Przestroga.
Lue käyttöohjeet.
Upozornění.
Προσοχή.
Dikkat.

REF

Catalogue number.
Numéro de catalogue.
Artikelnummer.
Número de catálogo.
Catalogusnummer.
Katalognummer.
Katalognummer.
Katalognummer.
Código de Producto.
Número de referencia.
Numer katalogowy.
Tuotteen mallinumero.
Katalogové číslo.
Αριθμός καταλόγου.
Katalog numarası.



Keep dry.
Craint l'humidité.
Trocken aufbewahren.
Conservare en un luogo asciutto.
Droog houden.
Holdes tor.
Holdes torr.
Förvaras torrt.
Mantener seco.
Guardar em local seco.
Przechowywać w suchym miejscu.
Pida kuivana.
Udržujte v suchu.
Na φυλάσσεται στεγνό¹
Kuru tutun.



Do not use if package is damaged.
Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé.
Bei beschädigter Verpacknung nicht verwenden.
Non utilizzare se la confezione è danneggiata.
Niet gebruiken indien verpakking beschadigd is.
Má ikke anvendes, hvis emballagen er beskadiget.
Má ikke bruges hvis emballasjen er skadet.
Använd ej om förpackningen är skadad.
No utilizar si el envase está dañado.
Não utilizar se a embalagem estiver danificada.
Nie używać, jeśli opakowanie zostało uszkodzone.
Älä käytä, jos pakkauksa on vahingoiduttuut.
Nepoužívejte, pokud je obal poškozen.
Αποστειρώνετο με χρήση οξειδίου του οιθυλενίου.
Etlen oksit kullanılarak sterilize edilmişdir.

STERILE EO

Sterilized using ethylene oxide.
Stérilisé à l'oxyde d'éthylène.
Sterilisiert mit Ethylenoxid.
Sterilizzato con ossido di etilene.
Gesteriliseerd met ethyleenoxide.
Steriliseret med etylenoksid.
Sterilisert med etylenoksid.
Esterilizado por óxido de etileno.
Esterilização por óxido de etileno.
Wysterylizowane za pomocą tlenku etylenu.
Steriloit etylenoksiddilla.
Sterilizováno ethylenoksidem.
Αποστειρώνετο με χρήση οξειδίου του οιθυλενίου.
Etlen oksit kullanılarak sterilize edilmişdir.

Advanced Medical Solutions (Plymouth) Ltd
Western Wood Way
Language Science Park
Plymouth, Devon, PL7 8BG, UK
Tel: +44(0)8444 127574 Fax +44(0)1752 209956
e-mail: enquiries@admedsol.com
www.admedsol.com



Advanced Medical Solutions



CE
0086

DRM 06 0528 01 2014-04-14