CE marking according to directive 33/42/EEC
CE-kennichtung genalis flortdinis 23/42/EWG
Manquange CE conforme & la directive 33/42/EWG
Manduange CE conforme & la directive 33/42/EWG
Marchio CE conforme & la directive 33/42/EE
Marchio CE conforme alla directive 33/42/EE
Simbolo CE en conformadiace com a Directive 33/42/EE
CE-certificering conforma richtijn 33/42/EWG
CE-metking flage retringing 53/42/EWG
Mappologo CE Conformative Capacity 53/42/EWG
Mappologo CE conformative ou circtive 33/42/EEC
CE market in benhold til directive 33/42/EEC
CE capacitic conformative sa 3/42/EEC

Technical alterations reserved Technische Änderungen vorbehalten Sous réserve de modifications techniques Sujeto a modificaciones técnicas Con riserva di modifiche tecniche Salvo alterações técnicas

CE маркування згідно Директиви 93/42/EEC CE-märgis direktiivi 93/42/EMÜ kohaselt

Technische wijzigingen voorbenhouden VI tar forbehold om eventuelle tekniske endringer Med reservation för eventuella tekniska ändringar Ölkeusteknisistä syistä johtuviin muutoksiin polätetään muszaki változtatás jogát fenntartjuk

Zmiany techniczne zastrzezone Ma tocramiewa a cobóń npaeo вносить техниче Texnik degisjkliker hakta sakladr. Ne rezerwam dreptul de a face modificári Tekniske andringer forbeholdes

B BRAUN SHARING EXPERTISE

Technické změny vyhrazeny Technické upravy vyhradené Na zanuwaceno sa co6oo npaso вносити технічні зміни Mell on öigus teha tehnillší muudatusi

Б.Браун Сьоржикал, С.А. Карретера де Террасса, 121, 08191 Рубі, Іспанія Тел./факс.+34935866200/+34936996330 B.Braun Surgical, S.A. | Ctra. de Terrassa, 121 08191 Rubi (Spain) | Phone +34 93 586 62 00* Fax: +34 93 588 10 96 | www.bbraun.com

12/2020

Manipler®AZ-35W

B. Braun Closure Technologies

Instructions for use (BS) (GB)

Single use skin stapler

Gebrauchsanweisung

Einweg-Hautklammergerät

Mode d'emploi

Œ (E)

Agrafeuse cutanée à usage unique

Instrucciones de manejo

Grapadora cutánea desechable Istruzioni per l'uso Suturatrice cutanea monouso Instruções de utilização

E

Aparelho de clamp cutâneo descartável

Wegwerp-huidnietapparaat Gebruiksaanwijzing (ON

Hudstiftemaskin til engangsbruk Bruksanvisning (R)

Bruksanvisning

Engångs hudclipsapparat

Käyttöohjeet (E) Kertakäyttöinen ihohakaslaite Használati utasítás (=) Egyszer használatos sebkapcsoló készülék Instrukcja obsługi (<u>a</u>

Stapler skórny jednorazowego użytku Инструкция по применению (2)

Инструмент для наложения кожных скоб

Tek kullanımlık cilt stablerit Kullanım Talimatları

(H

Dispozitiv de sutură de unică folosință Instrucțiuni de folosire (2) (¥

Engangs hudstapler

Brugsvejledning

B BRAUN SHARING EXPERTISE

Указания за употреба (88)

Кожен съшивател за еднократна употреба Návod k použití

B

Kožní stapler pro jednorázové použití Návod na použitie (×

Kožný stapler pre jednorazové použitie

Шкірний степлер одноразовий Інструкція для використання

(A)

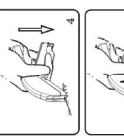
(1)

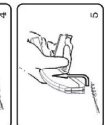
Kasutusjuhend Ühekordselt kasutatav nahaklammerdaja













Manipler®AZ-35W Single use skin stapler

The Manipler®AZ is a sterile, single use skin stapler designed to deliver 35 stainless steel staples for routine wound closure.

Indications

The Manipler®AZ skin stapler can be used for routine skin closure in a wide variety of surgical procedures.

Applications

- Prior to using the skin stapler verify compatibility of skin staple remover.
 - Using sterile technique remove the skin stapler from the package.
- With a tissue forceps, pull skin edges together until edges evert (Fig.1) Position the skin stapler over the center of the everted skin edges (Fig.2) AA
- To form the staple, squeeze the trigger firmly together until the trigger motion is
 - Release the trigger (Fig.4) halted (Fig.3)
- AAA
- Move the stapler off the incision (Fig.5)
 Always verify the correct position of the staple.

Contra-Indications

- When it is not possible to maintain at least 5mm distance from the stapled skin to underlying bones, vessels, or internal organs, the use of staples for skin closure is
- The Manipler®AZ staples contain nickel, which might lead to allergic reactions with

some patients.

Do not reuse or resterilize. This may cause damage on functional capacities of the product and product and may cause damage or infection in patients.

Adverse Reactions

Adverse effects associated with the use of this device include: wound dehiscence; allerg response in patients with known sensitivities to metals contained in 316L stainless stee (i.e., chromium, nickel and iron) enhanced bacterial infectivity; minimal acute inflamma tissue reaction; and pain, edema, and erythema the wound site.

MRI Safety Information

/MRN MR Conditional The Staple of Manipler®AZ is MR Conditional.

 A) Non-clinical testing demonstrated that the Staple of Manipler®AZ is MR Conditional A patient with this device can be scanned safely, immediately after placement under the following conditions:

- -Static magnetic field of 3-Tesla or less
- -Maximum spatial gradient magnetic field of 1,500-Gauss/cm (extrapolated) or le -Maximum MR system reported, whole body averaged specific absorption rate
 - (SAR) of 4-W/kg for 15 minutes of scanning (i.e., per pulse sequence) -Normal Operating Mode of operation for the MR system
- B) MRI-Related Heating

In non-clinical testing, the Staple of Manipler®AZ produced the following temperature rise during MRI performed for 15-min of scanning (i.e., per pulse sequence) in a 3-Testa MR system (3-Testa1728-MHz, Excite, HDx, Software 14X,M5, General Electric Healthcare, MINavakee, WI)-

C) Artifact Information

MR image quality may be compromised if the area of interest is in the exact same area or relatively dose to the position of the Staple of Maniple 9 AZ. Therefore, optimization of MR imaging parameters to compensate for the presence of this device may be necessary. The maximum artifact size (i.e., as seen on the gradient echo pulse sequence) extends approximately 15-mm relative to the size and shape of the Staple of Manipler®AZ.

Pulse Seguence	T1-SE	T1-SE	GRE	GRE
Signal Void Size	271-mm ²	175-mm ²	651-mm ²	467-mm ²
Plane Orientation	Parallel	Pernendicular	Parallel	Pernendicular

Safety instructions

- Do not use the Manipler®AZ if the date of expiry has passed. Store the Manipler®AZ at room temperature and use it directly after the package has been
- Never use products from open or damaged sterile packaging.
- Do not restealize, as this might impair the functioning of the product and injure the patient. Use the Maniale@AZX sits applie only on one patient. Use the Maniale@AZX sits applie only one patient.

Sterilization is effective until the date of expiry, if the package is stored correctly in a closed and Sterility

Shelf life is 5 years.

Delivery formats and package sizes The Manipler®AZ **-**35W is delivered in a box of 6 units.

Explanation of the symbols on the packaging

	\otimes	Single use
el,		Use by date
ì	STERILEEO	STERLEEO Sterilized by ethylene oxide
	C E 1123	CE marking and identification number of notified body, Product conforms to the essential requirements of the Medical Device Directive 93/42/EEC
	LoT	Batch code
55	\forall	See instructions for use
	REF	Catalogue number Art no. 783100
	DIM	Staple size 6.9 mm x 4.2 mm

Date of information 12/2020

(DE) B. Braun Closure Technologies

Manipler®AZ -35W- Einweg-Hautklammergerät

Beschreibung Der Manipler®AZ ist ein steriles Einweg–Hautklammergerät, bestückt mit 35 Klammern aus rostfreiem Stahl für den routinemäßgien Wundverschluss.

Einsatzgebiet

Das Manipler®AZ-Hautklammergerät kann für den Verschluss verschiedenartiger Wunden bei einer Reihe von chirurgischen Eingriffen verwendet werden.

- Anwendung

 Vor dem Einsatz die Funktionstüchtigkeit des Hautklammergeräts und des Klammerentferners prüfen.
 - Hautklammergerät steril aus der Verpackung entnehmen.
- Wundränder mit der Pinzette adaptieren und leicht aufstülpen (Abb. 1). Hautklammergerät mitting über den aufgestülpten Hauträndern platzieren(Abb. 2).
 - Zum Formen der Klammer den Auslöser fest und vollständig zusammerndrücken
- Auslöser loslassen (Abb. 4).
- Hautklammergerät von der Haut abheben (Abb. 5)
- Korrekte Platzierung der Klammern sorgfältig prüfen.

Gegenanzeigen

- Wenn es nicht möglich ist, zwischen der zu heftenden Hautstelle und den darunter liegenden vitalen Strukturen einen Mindestabstand von 5 mm einzuhalten, darf das Hautklammergerät nicht verwendet werden.
 - Die Manipler®AZ-Klammern enthalten Nickel, das bei manchen Patienten
- Produkts beeinträchtigen und zu Schäden bzw. Infektionen beim Patienten führen Nicht wiederverwenden bzw. resterilisieren. Dies kann die Funktionsfähigkeit des allergische Reaktionen auslösen kann.

Unerwünschte Wirkungen

Unerwünschte Wirkungen im Zusammenhang mit der Verwendung dieses Produkts sind Wunddehiszenz, allergische Reaktionen bei Patienten mit bekannter Überempfindlichkeit auf Metallein 316L Edektahl (Chrom,Nickel und Eisen), erhöhte bakterielle Infektiosität, minimale akute entzündliche Gewebereaktionen sowie Schmerzen, Ödeme und Erythem

MRT Sicherheitshinweise an der Wundstelle.

/MR\Bedingt MRT-geeignet Hautklammern von Manipler®AZ sind bedingt MRT-geeignet.

A) Nicht-klinische Tests haben gezeigt, dass die Hautklammern von Manipler®AZ bedingt MRT-geeignet sind.

Direkt nach Einsetzen der Hautklammern, kann ein sicherer Scan durchgeführt werden

- sofern folgende Bedingungen erfüllt sind: Statisches Magnetfeld von 3 Tesla oder weniger
- Magnetfeld mit einem maximalen räumlichen Gradienten von 1500 Gauss/cm (extrapoliert) oder weniger
- Maximale, im MRT-System berichtete, mittlere spezifische Absorptionsrate (SAR) am ganzen Körper von 4 W/kg während eines 15-minütigen Scans (d.h. pro
- Einsatz des MRT-Systems im normalen Betriebsmodus

B) Aufheizung durch MRT

Temperaturanstrege während eines 15-minütigen MR1-Scans (d.h. pro 'bussequenz) mit einem 3-Tesla-System (3 Tesla/128 MHz, Excite, HDx, Software 14X/MS, General Electric Healthcare, Milwaukee, Wil zu beobachten: In nicht-klinischen Tests waren in den Hautklammern von Manipler®AZ die folgenden

Im MRT-System gemeldete mittlere Ganzkörper-SAR	2,9 W/kg
Kalorimetrie-Messwerte, mittlere Ganzkörper-SAR	2,7 W/kg
Größte Temperaturänderung	1,8°C
Temperaturskalierte, mittlere Ganzkörper-SAR von 4 W/kg	2,5°C

C) Informationen zum Objekt

unter Umständen die Parameter des MRT angepasst werden. Die maximale Objektgröße Wenn der zu untersuchende Bereich exakt über oder relativ nahe an der Position der Hautklammer von Manipler®AZliegt, kann dies die Qualität der MRT-Aufnahmen beeinträchtigen. Um diesen Störeinfluss der Klammern auszugleichen, müssen daher (d.h. wie in der Gradientenechosequenz zu sehen) erstreckt sich ca. 15 mm relativ zur

Größe und Form der Hautklammer von Manipler®AZ.	utklammer vo	n Manipler®AZ		
Pulssequenz	T1-SE	T1-SE	GRE	GRE
Größe ungültiges Signal 271 mm²		175 mm ²	651 mm ²	467 mm ²

Sicherheitshinweise

Paralle

- Manipler®AZ nach Ablauf des angegebenen Verfallsdatums nicht mehr verwenden.
 - Manipler®AZ bei Raumtemperatur aufbewahren und direkt nach dem Öffnen der Verpackung verwende.
- Nicht resterilsieren, da sonst die Funktionstüchtigkeit des Produkts beeinträchtigt und der Patient verletzt werden könnte. Keine Produkte aus geöffneten oder beschädigten Sterilverpackungen verwenden.
 - Manipler®AZ-Hautklammergeräte nur für einen einzigen Patienten verwenden. Nach der Verwendung über den Klinikabfall estsorgen.

Sterilität

Die Sterilität wird bei korrekt gelagerter, ungeöffneter und unbeschädigter Verpackung bis zum Ablauf des Verfallsdatums garantiert.

Die Haltbarkeit beträgt 5 Jahre.

Lieferformen und Packungsgößen Der Manipler®AZ-35W Wird in einer Box à 6 Stück geliefert.

Erklärung der Symbole auf der Verpackung

\otimes	Einmalige Verwendung
	Verwendbar bis
STERILEEO	STERILE EO Sterifisiert mit Ethylenoxid
C6 0123	CE-Zeichen und Identifikationsnummer der benannten Stelle. Das Produck entspricht den grundlegenden Anforderungen der Richtlinie des Rates über Medizinprodukte 93/42/EVIG.
LoT	Chargennummer
\triangleleft	Siehe Gebrauchsanweisung
REF	Bestellnummer Art-Nr. 783100
DIM	Klammergröße 6.9 mm x 4.2 mm

Stand der Informationen 12/2020

(FR) B. Braun Closure Technologies

Manipler®AZ-35W-Agrafeuse cutanée à usage unique

Le Manipler®AZ est une agrafeuse cutanée à usage unique comportant 35 agrafes en acier inoxydable pour la fermeture de routine des plaies.

Domaine d'application

L'agrafeuse cutané à usage unique Manipler®AZ peut être utilisée pour la fermeture de différentes sortes de plaies dans un certain nombre d'interventions chirurgicales.

Application

- Contrôler avant l'utilisation le bon fonctionnement de l'agrafeuse cutanée et de l'ôte-agrafes.
 - Adapter les lèvres de la plaire avex la pince et les retrousser légèrement (Fig. 1). Sortir l'agrafeuse cutanée hors de son emballage en conditions stériles.
 - Centrer l'agrafeuse cutanée au-dessus des lèvres de peau retroussées (Fig. 2). Pour donner forme à l'agrafe, presser le déclencheur fermement et
 - - Relâcher le déclencheur (Fig. 4). entièrement (Fig. 3).
- Relever l'agrafeuse cutanée au-dessus de la peau (Fig. 5).
- Contrôler la position correcte des agrafes.

Contre-indications

- parties cutanées à agrafer et les structures vitales situées en dessous, il ne faut S'il n'est pa possible de respecter un espacement minimal de 5mm entre les pas utiliser l'agrafeuse cutanée.
 - Les agrafes Manipler®AZ contiennent du nickel qui peut déclencher des réactions allergiques chez certains patients.
- fonctionnelles du produit et de provoquer des lésions ou une infection chez Ne pas réutiliser, ni restériliser le produit au risque de réduire les capacités les patients.

Réactions indésirables

Les réactions indésirables liées à l'utilisation de ce produit sont les suivantes : déhiscence de la plaire, réponse allergique chez les patients présentant des sensibilités connues aux métaux contenus dans l'acier inoxydable 316L (c'est-à-dire le chrome, le nickel et le fet), infection bactérienne intensifiée, réaction tissulaire inflammatoire aigue minime; douleur, œdème et èrythème sur le site de la plaie.

Informations de sécurité relatives aux IRM

MRN Requiert le respect de certaines conditions pour la réalisation de la RM. L'agrafe de Manipler®AZ requiert le respect de certaines conditions pour la réalisation de la Résonance Magnétique (RM).

la RM. Un patient présentant ce dispositif peut être soumis à une IRM en toute sécurité immédiatement après la mise en place de ce dispositif, si les conditions suivantes A) Des tests non cliniques ont montré que l'agrafe de Manipler®AZ a une influence sur sont réunies :

- Champ magnétique statique de 3 teslas ou moins
- Champ magnétique de gradient spatial maximum de 1 500 Gauss/cm (extrapolé)
- Système de RM maximale rapporté, taux d'absorption spécifique (TAS) moyen pour le corps entier de 4 W/kg pour 15 minutes de scanner (c'est-à-dire par séquence d'impulsions) ou moins

-Mode d'exploitation normal pour le système à RM

(c'est-à-dire par séquence d'impulsions) avec un système à RM de 3 teslas (3 teslas/128 MHz, Excite, HDx, Software 14XMS, General Electric Healthcare, Milwaukee, WI) : B) Augmentations de température lièes à IHRM Lors de tests non cliniques, l'agrafe de Manipler®AZ a produit les augmentations de température suivantes I ors d'IRM effectuées pour des explorations de 15 min

Système à RM rapporte, IAS moyen pour le corps entier	2,9 W/kg
Valeurs calorimètriques mesurées, TAS moyen pour le corps entier	2,7 W/kg
Plus grande variation de température	J. 8'L
Température échelonnée au TAS moyen pour le corps entier à 4 W/kg	2,5 °C

C) Informations relatives aux artéfacts

relativement proche de celle-ci. Par conséquent, l'optimisation des paramètres d'IRM pour artéfacts (c'est-à-dire, celle observée sur la séquence d'impulsions en èchos de gradient) s'étend approximativement sur 15 mm par rapport à la taille et la forme de l'agrafe de compenser la présence de ce dispositif peut s'avérer nécessaire. La taille maximale des La qualité de l'IRM peut être compromise si la zone que l'on souhaite examiner est exactement la même que celle où se trouve l'agrafe de Manipler®AZ ou si elle est Manipler®AZ.

Séquence d'impulsions	TI-SE	11-SE	GRE	GRE
Taille du vide de signal	271 mm ²	175 mm ²	651 mm ²	467 mm ²
Orientation du plan	Parallèle	Perpendiculaire	Parallèle	Perpendiculaire

Consignes de sécurité

- Ne plus utiliser le Manipler®AZ après expiration de la date limite d'utilisation indiquée. Conserver le Manipler®AZ à température ambiante et l'utiliser immédiatement après
 - Nepas utiliser de produits provenant d'un emballage stérile ouvert ou endommagé. Ne pas restériliser, étant donné que le fonctionnement du produit pourrait être ouverture de l'emballage.
- Utiliser les agrafeuses cutanées Manipler®AZ uniquement pour un seul patient. altéré et le patient blessé.

 - Apès l'utilisation, évacuer avec les déchets hospitaliers.

Stérilité

La stérilité est garantie jusqu à l'expiration de la date limite d'utilisation pour les

emballages correctement stockés, non ouverts et non endommagés. La durée de conservation est de 5 ans.

Le Manipler®AZ -35W est livré en boîte de 6 pièces. Formes et présentations

Explication des symboles sur l'emballage (

\otimes	Usage unique
	Date de péremption
STERILEEO	STERLEEO Stérilisé à l'oxyde d'éthylène
CE 0123	Label CE et numéro d'Identification de l'organisme cité. Le produit est conforme aux exigences fondamentales de la directive du Conseil 93(42)(CEE sur les produits médicaux.
LOT	Référence du lot
\triangleleft	Voir mode d'emploi
REF	Numéro de l'article Art. n°783100
DIM	Taille des agrafes 6.9 mm x 4.2 mm

Etat des informations 12/2020

Manipler®AZ-35W-Grapadora cutánea desechable

La Manipler®AZ es una grapadora cutánea desechable precargada con 35 grapas de acero inoxidable utilizada en la sutura de heridas.

Campo de aplicación

La grapadora cutánea Manipler®AZ puede utilizarse para el cierre de heridas de distintas características en diferentes intervenciones quirúrgicas.

- Comprobar que la grapadora cutánea y el sistema de extracción de grapas Aplicación

 Compr
 - Extraer la grapadora cutánea del envase en condiciones estériles. funcionan correctamente antes de su utilización.
- Adaptar y levantar ligeramente los labios de la herida utilizando la pinza(Fig.1). Colocar la grapadora cutánea centrada sobre los labios de la herida levantados
- Accionar el gatillo hasta el tope con fuerza para cerrar la grapa (Fig. 3).
 - Soltar el gatillo (Fig. 4).
- Comprobar minuciosamente que las grapas están correctamente colocadas. Separar la grapadora cutánea de la piel (Fig. 5).
- piel a unir y l as estructuras vitales subyacentes, no se puede utilizar la grapadora Si no es posible mantener una distancia mínima de 5 mm entre los puntos de la Contraindicaciones
- Las grapas Manipler®AZ contienen uíquel, lo que puede provocar reacciones
- No reutilizar ni reesterilizar el producto, ya que puede dañar las capacidades funcionales del producto γ causar daños o infección a los pacientes. alérgicas en algunos pacientes.

Reacciones adversas

dehiscencia de la herida, respuesta alèrgica en pacientes con sensibilidad conocida a los metales contenidos en el acero inoxidable 316L (es decir, cromo, niquel y hierro), Las reacciones adversas relacionadas con el uso de este producto sanitario incluyen: posibilidad de potenciar la infección bacteriana, reacción tisular inflamatoria aguda minima y dolor, edema y eritema en el lugar de la herida.

/MR\) Se requiere el cumplimiento de ciertas condiciones para la realización de la RM La grapa de Manipler®AZ requiere el cumplimiento de ciertas condiciones para la realización de la RM.

Información de seguridad sobre la RM

cumplimiento de ciertas condiciones para la realización de la resonancia magnética (RM). Un paciente se puede escanear de forma segura, inmediatamente después de la colocación de las grapas en las siguientes condiciones: A) En pruebas preclínicas se demostró que la grapa de Manipler®AZ requiere el

- Campo magnético estático de 3 teslas o inferior
- Campo magnético con un gradiente espacial máximo de 1.500 gauss/cm
- Tasa de absorción específica (TAE) máxima promediada para todo el cuerpo según el sistema de RM de 4 W/kg para 15 minutos de exploración (es decir por secuencia de pulsos) (extrapolado) o inferior
 - Modo de funcionamiento normal del sistema de RM

temperatura durante una IRM de 15 minutos de duración (es decir, por secuencia de pulsos) en un sistema de RM de 3 teslas (3 T/128 MHz, Excite, HDx, Software 14X,MS, En pruebas preclínicas, la grapa Manipler®AZI produjo el siguiente aumento de B) Calentamiento relacionado con Imagen por Resonancia Magnética (IRM) General Electric Healthcare, Milwaukee, Wisconsin):

TAE promediada para todo el cuerpo según el sistema de RM	2,9 W/kg
/alores medidos por calorimetría, TAE promediada para todo el cuerpo	2,7 W/kg
Mayor cambio de temperatura	J. 8 °C
emperatura escalada a la TAE promediada para todo el cuerpo de 4 W/kg	2,5 °C

inagen de RM para compensar la presencia de este dispositivo. El tamaño máximo del artefacto (es decir, como se observa en la secuencia de pulsos de eco de gradiente) se extiende aproximadamente 15 mm respecto al tamaño y la forma de la grapa Manipler®AZ. Por lo tanto, es posible que sea necesario optimizar los parámetros de La calidad de las imágenes de RM puede resultar afectada si el área de interés está exactamente en la misma zona o relativamente cerca de la posición de la grapa Manipler®AZ.

Secuencia de pulsos	SE-T1	SE-T1	GRE	GRE
Tamaño del vacío de señal	271 mm ²	175 mm ²	651 mm ²	467 mm ²
Orientación del plano	Paralela	Perpendicular	Paralela	Perpendicular

Advertencias de seguridad

- No utilizar la grapadora Manipler®AZ después de la fecha de caducidad.
- Conservar la grapadora Manipler®AZ a temperatura ambiente y utilizarala inmediatamente después de abrir su envase.
- No volver a esterilizar; de lo contrario, el producto no funcionaría bien y se No utilizar ningún producto extraído de un envase estéril dañado o abierto.
 - podría dañar al paciente.
- Utilizar las grapadoras cutáneas Manipler®AZ únicamente para un solo paciente. Tras su utilización, eliminarlas junto con los desechos clinicos.

La esterilida del producto está garantizada hasta la fecha de caducidad del mismo, siempre que el envase se encuentre correctamente almacenado, herméticamente

cerrado y no sufra daños. Su vida útil es de 5 años.

Explicación de los símbolos del envase

La grapadora Manipler®AZ-35W se suministra en una caja de 6 unidades.

Formato de suministro

8	Un solo uso
	Fecha de caducidad
STERILEEO	Esterilizado con óxido de etileno
	Identificación CE y número de identificación del órgano citado, producto cumple con las disposiciones de la Directiva del Conse productos sanitarios 93/42/CEE.
LOT	Referencia del lote
\triangleleft	Ver instrucciones de uso
REF	Número de articulo № art. 783100
DIM	Dimensiones de las grapas 6.9 mm x 4.2 mm

ejo sobre

Este

Última actualización 12/2020

(I) B. Braun Closure Technologies

Manipler®AZ-35W-Suturatrice cutanea monouso

Descrizione

Manipler®AZ è una suturatrice cutanea monouso sterile caricata con 35 clip in acciaio inox per suture di ferite di routine.

Campo d'impiego

La suturatrice cutanea Manipler®AZ può essere utilizzata per suturare diversi tipi di ferite in una serie di interventi chirurgici.

Impiego

- Prima dell'impiego verificate l'idoneitá funzionale della suturatrice cutanea e dello strumento per la rimozione delle clip.
 - Con la pinzetta congiungere i margini della ferita sollevandoli leggermente(Fig. 1). Estrarre la suturatrice dalla confezione preservandone la sterilità.
 - Posizionare la suturatrice cutanea centralmente sopra ai margini cutanei
- Per sagomare la clip premere forte e completamente il grilletto(Fig. 3). sollevati(Fig. 2).

Sollevare la suturatrice dalla cute(Fig. 5). Rilasciare il grilletto (Fig. 4).

Verificare accuratamente il corretto posizionamento della clip.

Controindicazioni

- La suturatrice cutanea non deve essere usata quando non sia possibile rispettare una distanza minima di 5 mm tra i punti di cute da congiungere e le strutture vitali sottostanti.
- Le clip Manipler®AZ contengono nichel, che in alcuni pazienti può scatenare
- Non riusare né risterilizzare, in quanto ciò potrebbe compromettere le capacitá funzionali del prodotto e occasionare danni e/o infezioni nei pazienti.

Reazioni avverse

contenuti nell'acciaio inossidabile 316L (ad esempio: cromo, nichel e ferro), incremento dell'infettività batterica, minima reazione infiammatoria tissutale acuta, oltre a dolore, deiscenza della ferita, risposta allergica in pazienti con sensibilità nota ai metalli

Le reazioni avverse associate all'uso di questo prodotto sanitario comprendono: edema ed eritema nel punto della ferita.

Informazioni sulla sicurezza relative alla RMN

 /MR
 A compatibilità condizionale con RMN

 La clip di Manipler*AZ è a compatibilità condizionale con RMN.

dispositivo può avvenire in tutta sicurezza immediatamente dopo la collocazione nelle A) Test non clínici hanno dimostrato che la clip di Manipler®AZ è a compatibilità condizionale con RMN. La scansione dei pazienti ai quali è stato applicato questo seguenti condizioni:

- -Campo magnetico statico pari o inferiore a 3 T;
- -Campo magnetico a gradiente spaziale massimo pari o inferiore a 1.500 G/cm (estrapolato);
 - riferito per il sistema MRI pari a 4 W/kg per 15 minuti di scansione (ad es. -Tasso di assorbimento specifico (SAR) massimo mediato su tutto il corpo per sequenza pulsata);
 - -Sistema MRI impostato sulla modalità operativa abituale. B) Riscaldamento correlato alla RMN

In test non clinici, durante una scansione RMN di 15 minuti (ad es., per sequenza putsata) in un sistema RMN a 3 T (3 T/128 MHz, Excite, HDx, Software 14XMS, General Electric Healthcare, Milwaukee, Wisconsin, Stati Uniti), la clip di Manipler®AZ ha provocato il seguente aumento di temperatura:

C) Informazioni sugli artefatti

RMM per compensare gli effetti della presenza del dispositivo. Le dimensioni massime dell'artefatto (rilevato ad esempio sul gradiente di diffusione della sequenza pulsata) presentano un'estensione di circa 15 mm rispetto alle dimensioni e alla forma della clip di dell'esplorazione coincida o si trovi in prossimità della posizione della clip di Manipler®AZ. Potrebbe quindi rendersi necessaria un'ottimizzazione dei parametri di immagine della La qualità delle immagini RMN può risultare compromessa qualora l'area oggetto Manipler®AZ.

ita T1-SE			
6 Commence of the contract of the contract of the	11-5E	GRE	GRE
pel vuoto di segnale Z/I mm² I	175 mm ²	651 mm ²	467 mm ²
Orientamento del piano Parallelo Pe	Perpendicolare	Parallelo	Perpendicolare

Avvertenze relative alla sicurezza

- Non utilizzare Manipler®AZ dopo la data di scadenza indicata.
- Conservare Manipler®AZ a temperatura ambiente ed usarla immediatamente
- depo l'apertura della confezione. Non usare prodotti provenienti da confezioni sterili aperte o comunque non integre. Non risterilizzare in quanto ciò pregiudica l'idoneità funzionale del prodotto, con
- Usare le suturatrici cutanee Manipler®AZ soltanto per un unico paziente.

conseguente rischio de lesioni a carico del paziente.

Dopo l'uso smaltire tramite i rifiuti ospedalieri.

Sterilità

Se la confezione è correttamente conservata, chiusa ed integra, la sterilità è garantita

fino alla data di scadenza.

Manipler®AZ-35W è fornito in scatole da 6 pezzi. Formati e confezioni disponibili

Spiegazioni dei simboli sulla confezione

\otimes	Prodotto monouso
	Data di scadenza
 STERILEEO	Sterilizzato con ossido di etilene
	Marchio CE e codice identificativo dell'ente indicato. Il prodotto è conforme ai requisiti fondamentali della direttiva del Consiglio sui Presidi Medico-Chirurgici 93/42/CEE.
LOT	Numero di lotto
\bigcirc	Vedi istruzioni per l'uso
REF	Codice dell'articolo Codart 783100
DIM	Misure della clip 6.9 mm × 4.2 mm

Stato delle informazioni 12/2020

Ξ

Manipler®AZ-35W-Grampeador cutâneo descartável

O Manipler®AZ é um aparelho de clamp cutâneo descartável esterilizado, provido de 35 grampos em aço inox destinado para o fechamento rotineiro de feridas.

Campo de aplicação

O grampeador cutâneo Manipler®AZ pode ser usado para o fechamento de diferentes tipos de feridas, em uma série de intervenções cirúrgicas.

Utilização

- Antes do uso, verificar a funcionalidade do grampeador cutâneo e do
- extrator de grampos.
- Retirar o grampeador cutáneo da embalagem sob observância de condições esterilizadas.
- Adaptar as bordas da ferida com a pinça e puxá-las ligeiramente para cima
- Posicionar o aparelho de forma centrada sobre as bordas levantadas da pele (Fig. 2).
 - Para curvar o grampo, apertar o disparador firme e completamente (Fig. 3). Soltar o disparador (Fig. 4).
 - Afastar o aparelho da pele (Fig. 5).
- Verificar o posicionamento correto dos grampos.

Contra-indicações

- agrafar e as estruturas vitais situadas por baixo, é proibido usar o grampeador Quando não é possivel manter um espaço minimo de 5 mm entre a pele a cutâneo.
 - Os grampos Manipler®AZ contêm niquel, podem causar reacções alérgicas em
- Não reutilizar nem reesterilizar. Isto pode causar danos sobre as capacidades funcionais do produto e pode causar danos ou infecção nos doentes.

feridas; resposta alérgica em doentes com sensibilidades conhecidas a metais contidos reacção tecidular inflamatória aguda mínima e dor,edema e eritema no local da ferida. em aço inoxidável 316L (ou seja,crómio, níquel e ferro); infecção bacteriana avançada; Os efeitos adversos associados à utilização deste dispositivo incluem: deiscência de

É necessário o cumprimento de algumas condições para a realização de exames Informações de segurança para RM MR de RM

Os grampos do Manipler®AZ requerem o cumprimento de algumas condições para a

A) Ensaios não clínicos demonstraram que os grampos cutâneos Manipler®AZ requerem o cumprimento de algumas condições para a realização de exames de RM. Um doente com este dispositivo pode ser submetido a exames de RM com segurança realização de exames de RM.

- imediatamente após a sua aplicação se se cumprirem as seguintes condições: - Campo magnético estático de, no máximo, 3 Tesla;
- Campo magnético com um gradiente espacial máximo de 1500 Gauss/cm
- Sistema de RM máximo reportado: taxa de absorção específica (SAR) média
- de corpo inteiro de 4 W/kg durante 15 minutos (isto é, por sequência de pulso) - Modo Normal de Funcionamento para o sistema de RM

por sequência de pulso), com um sistema de RM de 3 Tesla (3 Tesla/128 MHz, Excite, HDx, Software 14X,M5, General Electric Healthcare, Milwaukec, WI): aumentos de temperatura durante exames de RM de 15 minutos de duração (isto é, B) Aquecimento associado aos exames de RM Em ensaios não clínicos, os clamps cutâneos Manipler®AZ produziram os seguintes

Sistema de nivi reportado, sen media de corpo interro	2,9 W/Kg
Valores medidos por calorimetria, SAR média de corpo inteiro	2,7 W/kg
Variação máxima da temperatura	J.8.C
Temperatura escalada para SAR média de corpo inteiro de 4 W/kg	2,5°C

C) Informação sobre o dispositivo

compensar a presença destes dispositivos. O tamanho máximo dos dispositivos (isto é, tal como se observam na sequência de pulso eco de gradiente) encontra-se ampliado exatamente ou estiver relativamente próxima da posição dos grampos Manipler®AZ. Como tal, pode ser necessário otimizar os parâmetros da imagem de RM de modo a em aproximadamente 15 mm relativamente ao tamanho e forma dos grampos A qualidade da imagem de RM pode ser afetada se a área a examinar coincidir Manipler®AZ.

Sequência de pulso	T1-SE	T1-SE	GRE	GRE
Tamanho da Ausência de Sinal	271 mm ²	175 mm ²	651 mm ²	467 mm ²
Orientação do plano	Paralelo	Perpendicular	Paralelo	Perpendicular

Indicações de segurança

- Não usar o Manipler®AZ depois de decorrida a data de validade indicada.
- Guardar o Manipler®AZ à temperatura ambiente e usar imediatamente depois de
- abrir a embalagem. Não usar os produtos quando as embalagens esterilizadas tenham sido abertas ou quando apresentam danos.
 - Não esterilizar, sob pena de comprometer-se a funcionalidade do produto e causar-se ferimentos no doente.
 - Usar o grampeador cutâneo Manipler®AZ apenas para um único doente. Depois do uso, eliminar o grampeador através do lixo da clinica.

Esterilidade

Formas de apresentação e tamanhos de embalagem

A esterilidade está garantida até o fim da data de validade, desde que a embalagem seja armazenada correctamente, em estado não aberto e intacto. O aparelho tem uma validade de 5 anos.

Explicação dos símbolos usados na embalagem

O Manipler®AZ-35W é fornecido numa caixa com 6 unidades.

	Ī	
⊗	_	Utilização única
		Utilizar até
STERILEEO	E	Esterilizado utilizando óxido de etileno
C6 0123 Pre-	0123	Marcação CE e número de identificação de entidade designada. O produto corresponde às exigências básicas da Directiva do Conselho relativa a materiais médicos 93/42/CEE.
LOT		Código de lote
\triangleleft		Ver instruções de utilização
REF	П	Número do catálogo Art. nº 783100
MIG	_	Tamanho dos clamps 69 mm x 4.2 mm

Data da última actualização deste folheto

Manipler®AZ-35W-Wegwerp-huidnietapparaat

Beschrijving

De Manipler®AZ is een steriel wegwerp-huidnietapparaat, bestukt met 35 nietjes uit roestvrij staal voor de routinematige wondsluiting.

Toepassingsgebied

Het Manipler®AZ-huidnietapparaat kan worden gebruikt om verschillende wondtypes te sluiten tijdens diverse chirurgische ingrepen.

- Toepassing

 Controleer voor het gebruik of het huidnietapparrat en de nietjesver
- wijderaar goed werken. Haal het huidnietapparaat steriel uit de verpakking. Bereid de wondranden met een pincet voor en stulp ze licht op (Afb. 1).
- Plaats het huidnietapparaat in het midden over de opgestulpte huidranden
- Druk de drukgreep volledig in om het nietje te vormen (Afb. 3).

(Afb. 2).

- Laat de drukgreep los (Afb. 4).
- Verwijder het huidnietapparaat van de huid (Afb. 5).
- Controleer zorgvuldig of het nietje correct is aangebracht.

Contra-indicaties

- Als er onmogelijk een minimumafstand van 5 mm tussen de te hechten huid en de onderliggende vitale structuren kan worden behouden, mag het huidnietapparaat niet worden gebruikt.
 - allergische reacties kan veroorzaken. Niet hergebruiken of opnieuw steriliseren. Dit kan leiden tot een slechte De Manipler®AZ-nietjes bevatten mikkel, dat bij sommige patiënten
- werking van het product en kan schade of infectie bij patiënten veroorzaken.

Bijwerkingen

(d.w.z. chroom, nikkel en ijzer); toegenomen bacteriële infectiviteit; minimale acute inflammatoire weefselreactie; en pijn, oedeem (zwelling) en erytheem op de plaats Dehiscentie van de wond (uiteenwijken van wondranden); allergische reactie bij patiënten met bekende overgevoeligheid voor de metalen uit 316L roestvrij staal Bijwerkingen die geassocieerd worden met het gebruik van dit product zijn o.a.:

vand de wond.

MRI-veiligheidsinformatie

MR-voorwaardelijk is. Een patiënt met dit nietje kan onmiddellijk na de plaatsing | MR-voorwaardelijk | Het Maniple/8/AZ-nietje is MR-voorwaardelijk | AJ Een niet-klinische test heeft aangeloond dat het Maniple/8/AZ-nietje | AJ Een niet-klinische test heeft aangeloond dat het Maniple/8/AZ-nietje onder de volgende voorwaarden veilig worden gescand:

- Statisch magnetisch veld van 3 tesla of minder
 Maximale ruimtelijke gradiënt magnetisch veld van 1500 gauss/cm
- Maximaal gemeld MR-systeem, gemiddelde specifieke absorptie over het gehele lichaam (SAR) van 4 w/kg bij 15 minuten scannen (d.w.z. per (geëxtrapoleerd) of minder

 Normale bedrijfsmodus van de werking voor het MR-systeem pulssequentie)

B) MRI-gerelateerde verwarming

(d.w.z. per pulssequentie) in een MR-systeem van 3 tesla (3 tesla/128 MHz, Excite, temperatuurstijgingtijdens de MRI uitgevoerd gedurende 15 minuten scannen Bij een niet-klinische test produceerde het Manipler®AZ-nietje de volgende HDx, software 14X.M5, General Electric Healthcare, Milwaukee, WI):-

emiddelde SAR over het gehele lichaam	rimetrie, gemiddelde SAR over het gehele lichaam	dering	eschaald naar de gemiddelde SAR over het gehele lichaam van 4 w/kg 2,5°C	
Gemeld MR-systeem, gemiddelde 🤅	Gemeten waarden met calorimetrik	Hoogste temperatuurverandering	Temperatuur geschaald naar de ge	

MR-beeldkwaliteit kan worden verslechterd als het gebied in kwestie in hetzelfde gebied artifactgrootte (d.w.z. zoals gezien op de gradiëntechopulssequentie) vergroot ongeveer 15 mm ten opzichte van de grootte en de vorm van het Manipler®AZ-nietje. MR-beeldparameters te optimaliseren ter compensatie van dit toestel. De maximale of relatief dicht bij het Manipler®AZ-nietje is. Daarom kan het nodig zijn om de

Pulssequentie	T1-SE	T1-SE	GRE	GRE
Grootte van de signaalleegte	271 mm ²	175 mm ²	651 mm ²	467 mm ²
Vlakoriëntatie	Paralle	Verticaa	Paralle	Verticaa

- Veiligheidsinstructies >> Gebruik de Mamipler®AZ niet meer wanneer de aangeduide uiterste gebruiksdatum
- Bewaar de Manipler®AZ op kamertemperatuur en gebruik hem onmiddellijk na het openen van de verpakking.
 - Niet hersteriliseren. Anders komt de goede werking van het product in het geding Gebruik geen producten uit een geopende of beschadigde steriele verpakking.
 - Gebruik de Manipler®AZ -huidnietapparaten maar voor één enkele patiënt. enkan de patient verwondingen oplopen.
 - Verwijder het product na gebruik bij het medisch afval.

Bij een correcte bewaring in de ongeopende en intacte verpakking wordt de steriliteit gegarandeerd tot en met de uiterste gebruiksdatum.

De houdbaarheid bedraagt 5 jaar.

Verklaring van de symbolen op de verpakking

De Manipler®AZ-35w wordt geleverd in een box van 6 stuks.

Leveringsvormen en verpakkingsgrootten

\otimes	Eenmalig gebruik
	Houdbaarheidsdatum
STERILEEO	STERLEEO Gesteriliseerd met ethyleenoxide
	CE-markering en identificatienummer van de aangemelde instantie. Het product voldoet aan de fundamentele vereisten van dee richtlijn van de Raad met betrekking tot medische producten 93/42/EEG.
LOT	Partijcode
\triangleleft	Zie de gebruiksaanwijzing
REF	Cataloognummer ArtNr 783100
DIM	Maat nietjes 6.9 mm x 4.2 mm

Laatste herwerking van deze informatie 12/2020

NO B. Braun Closure Technologies

Manipler®AZ-35W-Hudstiftemaskinen til engangsbruk

Beskrivelse

Manipler®AZ er en steril hudstiftemaskinen til engangsbruk og har 35 stifter av rustfritt stål til rutinemessig lukking av sår.

Bruksområde

Hudstiftemaskinen Manipler®AZ kan brukes til lukking av forskjellige sår ved en rekke kirurgiske inngrep

Bruk

- Kontroller før bruk at hudstiftemaskinen og stiftefjerneren fungerer. Ta hudstiftemaskinen sterilt ut av innpakningen
 - Tilpass og løft sårkantene noe med en pinsett (bilde 1).
- Plasser hudstiftemaskinen rett over de opphøyde hudkantene (bilde 2).
 - For å forme stiftene, trykk utløseren kraftig og helt sammen (bilde 3).

 - Slipp utløseren (bilde 4). Fjern hudstiftemaskinen fra huden (bilde 5). Kontroller nøye at stiftene er riktig plassert.

- Kontraindikasjoner
- Ikke bruk hudstiftemaskinen hvis det ikke er minst 5 mm avstand mellom området på huden og de underliggende vitale strukturene. Manipler®AZ-stiftenene inneholder nikkel som hos mange pasienter kan
 - Ikke gjenbruk eller resteriliser. Det kan forårsake skade på produktets funksjonelle kapasitet og skade eller infeksjon hos pasienten utløse allergiske reaksjoner.

Bivirkninger

316L-rustfritt stål, (dvs. knom, nikkel og jern); økt bakteriell smittsomhet; minimal allergisk reaksjon hos pasienter med kjent overfølsomhet for metaller som finnes i akutt inflammatorisk vevreaksjon; samt smerte, ødem og erytem på sårstedet. Bivirkninger forbundet med bruk av dette utstyret inkluderer: sårdehiscems;

Informasjon om MR-sikkerhet

∕mR\ MR-betingelser Klipsen på Manipler®AZ er MR-kompatibel.

A) Ikke-klinisk testing viste at klipsen på Manipler®AZ er MR-kompatibel. En pasient med denne enheten kan trygt skannes umiddelbart etter plassering under følgende

-Statisk magnetfelt på 3 Tesla eller mindre

- -Maksimum romlig gradient-magnetfelt på 1500 gauss/cm (ekstrapolert) eller
- -Rapportert maksimum MR-system, helkropps gjennomsnittlig spesifikk absorpsjonsrate (SAR) på 4 W/kg i 15 minutters skanning (det vil si per
- -Normal betjeningsmodus for MR-systemet

B) MR-relatert oppvarming

Likke-klinisk testing produserte klipsen på Manipler®AZ følgende temperaturøkning under MR i 15 minutters skanning (det vil si per pulssekvens) i et 3 Tesla MR-system (3 Tesla/128 MHz, Excite, HDx, Software 14XMS, General Electric Healthcare, Milwaukee, WI):-

2,5 ℃	Temperatur skalert til helkropps gjennomsnitts-SAR på 4 W/kg
J. 8'L	Høyeste temperaturendring
2,7 W/kg	Målte kalorimetriverdier, helkropps gjennomsnitts-SAR
2,9 W/kg	Rapportert MR-system, helkropps gjennomsnitts-SAR

enheten. Maksimum artefaktstørrelse (det vil si, som sett på gradient-ekkopulssekvensen) C) Artefakinformasjon Kvaliteten på MR-bildet kan reduseres hvis interesseområdet er i nøyaktig det samme området, eller forholdsvis nær, posisjonen til Kipsen på Manipler®AZ. Optimalisering av MR-avbildingsparametrene kan derfor bli nødvendig for å kompensere for nærværet av strekker seg ut omtrent 15 mm i forhold til størrelsen og formen på klipsen på Manipler®AZ.

Pulssekvens 11	1-SE	TI-SE	GRE	GRE
Størrelse på mørkt signal (signal void) 27	71 mm ²	175 mm ²	651 mm ²	467 mm ²
Planorientering Pa	arallell	Vinkelrett	Parallell	Vinkerett

Sikkerhetsanvisninger

- Ikke bruk Manipler®AZ etter angitt holdbarhetsdato.
- Oppbevar Manipler®AZ ved romtemperatur og bruk den umiddelbart etter at innpakningen er åpnet.
 - Ma ikke brukes hvis den sterile innpakningen er åpnet eller skadet.
- Ikke resteriliser produktet da det kan medføre at funksjonsdyktigheten blir mindre
 - Bruk Manipler®AZ-hudstiftemaskinen kun til en enkelt pasient. og pasienten skadet.
 - Kastes etter bruk, sammen med medisinsk avfall.

Sterilitet

Riktig oppbevart og ved uåpnet og hel innpakning garanteres steriliteten i hele holdbarhetsperioden. Holdbarheten er 5 år.

Leveringsform og pakningsstørrelser

Manipler®AZ-35W leveres i esker à 6 stk.

Forklaring av symbolene på innpakningen

\otimes	Engangsbruk
	Utløpsdato
 STERILEEO	STERILE EO Sterilisert med etylenoksid
 (E	CE-merke og ID-nummer av kontrollinstansen. Produktet tilfredsstiller de grunnleggende krav i rådsdirektivet for medisinske produktet 93/42/E06.
LOT	Batchkode
\triangleleft	Se instruksjoner for bruk
REF	Katalognummer Art.nr. 783100
 DIM	Stitestørrelse 6.9 mm x 4.2 mm

Sist oppdatert 12/2020

Manipler®AZ-35W-Engångs hudclipsapparat

Beskrivning Manipler®AZ är en steril engångs hudclipsapparat laddad med 35 clips av rostfritt stål för rutinmässig sårförslutning.

Användningsområde

Manipler®AZ hudclipsapparat kan använda för förslutning av olika typer av sår i samband med en rad kirurgiska ingrepp.

som, eller relativt nära, häftklammern från Manipler®AZ. För att kompensera för närvaron Maximal artefaktstorlek (d.v.s. som framgår av ekopulssekvensens gradient) sträcker sig cirka 15 mm i förhållande till storleken och formen på häftklammern från Manipler®AZ.

av denna enhet kan det därför vara nödvändigt att optimera MR-bildparametrarna.

MR-bildkvaliteten kan äventyras om området som undersöks är i exakt samma område

C) Artefaktinformation.

motsvarande 4 W/kg

2,5 °C

ögsta temperaturförändring (°C) rmperaturen skalad till SAR, som medelvärdesbildats över hela kroppen,

Användning

- Kontrollera före användningen att staplern och clipsborttagaren
- Anpassa sårkanterna med en pincett och vänd dem uppåt en aning (Fig. 1). Ta ut staplern steril ur förpackningen.
- Placera staplem mitt över de uppdragna hudkanterna (Fig. 2). Forma clipset genom att trycka samman utlösaren hårt och fullständigt (Fig. 3).
- Släpp utläsaren (Fig. 4). Lyft av staplern från huden (Fig. 5). Kontrollera noga att clipsen är rätt placerade.

Kontraindikationer

- Staplem får inte användas, om det inte går att hålla ett avstånd på minst 5 mm mellan hudstället som ska häftas och de underliggande vitala
 - strukturerna.
- Clipsen i Manipler®AZ innehåller nickel, vilket kan utlösa allergiska reaktioner hos en del patienter.
- Får inte användas på nytt eller återsteriliseras Det kan orsaka skada på produktens funktionella egenskaper och skada eller infektioner hos patiente.

Sårupturer, allergisk reaktion i patienter med känd känslighet för metaller som finns i 316L rostfritt stål (dvs. knom, nickel och järn), ökad bakteriell infektivitet, minimal akut inflammatorisk vävnadsreaktion och smärta, ödem och erytem på

Biverkningar som hänför sig till användningen av denna apparat omfattar:

Sterilitet

förpackining. Hållbarheten är 5 år.

Förklaring av symbolerna på förpackningen

Manipler®AZ-35W levereras i en låda med 6 st.

Leveransformer och förpackningsstorlekar

8	Engângsbruk
	Sista användningsdatum
STERILEEO	STERLEEO Steriliserad med etylenoxid
C 6 1123 B	CE-märkning och den angivna myndigheters identifikationsrummer. Produkten uppfyller de grundläggande kraven i rådets direktiv 93/42/EEG om medicintekniska produkter.
LOT	Satskod
\triangleleft	Se bruksanvisningen
REF	Katalognummer Art-nr 783100
DIM	Clipsstorlek 6.9 mm x 4.2 mm

Version 12/2020

19

Säkerhetsanvisningar

- Förvara Manipler®AZ vid rumstemperatur och använd den direk efter det att Använd inte Manipler®AZ efter det att angivet utgångsdatum har passerats.
 - Använd inte produkter från öppnade eller skadade sterila förpackningar. förpackningen har öppnats.
- Resterilisera inte, eftersom produktens funktion då kan försämras och patienten
- Använd Manipler®AZ hudclipsapparater bara för en enda patient. Kastas i sjukhusets avfall efter användningen.

Steriliteten garanteras fram till utgågsdatum i korrekt lagrad,oöppnad och oskadd

MR MR-villkorlig

A) Icke-klinisk testning har visat att häftklammern från Manipler®AZ är MR-säker. En patient med denna anordning kan tryggt MR-undersökas omedelbart efter Clipsapparaten från Manipler®AZ är MR-villkorlig.

-magnetfält med maximal spatial gradient på 1500 Gauss/cm (extrapolerat) placering under följande betingelser: -statiskt magnetfält på 3,0 Tesla eller lägre

maximal MR-systemrapporterad specifik absorptionshastighet (SAR),

medelvärdesbildad över hela kroppen, på 4 W/kg under en 15 minuters undersökning (d.v.s. per pulssekvens) -normalt driftfunktionslåge för MR-systemet.

B) MRT-relaterad upphettning.

l icke klinisk testning gav häftklammern från Manipler®AZ följande temperaturökning under MRT som utfördes under 15 minuters skanning (d.v.s. per pulssekvens) i ett MR-system somger 3 Tesla (3 Tesla/128 MHz, Excite, HDx, programvara 14X/MS, General Electric Healthcare, Milwaukee, WI):

/MR\ Sovetruu magneettikuvaukseen tietyin ehdoin Manipler®AZ-hakanen soveltuu magneettikuvaukseen tietyin ehdoin. A) Manipler®AZ -hakasen ehdollinen MR-turvallisuus on osoitettu ei-Klinisillä testelllä. MR-kuvaus on turvallista potijaalle välittömästi tämän tuotteen asentamisen jälkeen,

(F) B. Braun Closure Technologies

Manipler®AZ-35W-Kertakäyttöinen ihohakaslaite

Manipler®AZ in steriili, kertakäyttöinen ihohakaslaite, joka sisältää 35 ruostumattomasta teräksestä valmistettua hakasta tavanomaiseen haavansulkemiseen.

Käyttökohteet

Manipler®AZ-ihohakaslaitetta voidaan käyttää eri tyyooisten haavojensulkemiseen

säädettävä tuotteen aiheuttamien häiriöiden kompensoimiseksi. Suurin (gradienttikaiun pulssisekvenssissä näkyvä) artefakti on kooltaan noin 15 mm Manipler®AZ–hakasen

cokoa ja muotoa laajempi.

Manipler®AZ-hakanen tai suhteellisen lähellä sitä. Siksi MR-kuvausparametreja on ehkä MR-kuvanlaatu voi heiketä, jos kuvausalue sijaitsee tarkalleen samalla alueella kuin

C) Artefaktiin liittyvät tiedot

monien kirurgisten toimenpiteiden yhteydessä.

Käyttö

Ennen käyttöä tulee tarkistaa ihohakaslaitteen ja hakasten poistolaitteen

Ota ihohakaslaite steriilisti pakkauksesta pois. toimintakykyisyys

Sovita haavan reunat pinsetillä kohdalleen ja käännä hieman ylöspäin (kuva 1).

Aseta ihohakaslaite keskelle ylöskäännettyjen ihonreunojen päälle(kuva 2). Paina hakanen muotoonsa puristamalle laukaisin lujasti kokonaan yhteen (kuva 3).

Päästä laukaisin irti (kuva 4).

Nosta ihohakaslaite pois haavalta (kuva 5).

Tarkasta huolellisesti, että hakaset ovat oikein paikallaan.

elintärkeiden rakenteiden välillävähintään 5mm:n välimatkaa,ei ihohakaslaitetta Jos ie ole mahdollosta säilyttää kiinnitettävän ihonkohdan ja sen alla olevien Vasta-aiheet

Manipler®AZ-hakaset sisältävät nikkeliä, joka saattaa aiheuttaa useille saa käyttää.

potfaille allergisia reaktioita. Ei saa käyttää uudelleen eikä steriloida uudelleen. Se saattaa vahingoittaa tuotteen toiminnallisuutta ja aiheuttaa vahinkoa tai infektiota potilaalle,

allergiset reaktiot porilailla, joilla on tunnetusti herkkyys metalleille jalometalli 316L:ssa (esm.kromi, nikkeli, rauta), lisääntynytherkkyys infektioille, hyvin pieni akuutti

kudostulehdustreaktio kuten myös kipu, ödeema ja punoitus haavapaikassa.

Magneettikuvauksen turvallisuutta koskevat tiedot

lämän tuotteen käyttöön liittyviä haittavaikutuksia ovat: haavan avautuminen,

Hattavaikutukset

Käytön jälkeen se hävitetään sairaalajätteiden mukana.

su kemiseen.

Steriliteetti taataan viimeiseen käytönpälvään asti, jos pakkaus on varastoitu oikein, sitä ei ole vahingoittunut. Säilyvyys on 5 vuotta.

Ei saa steriloida uudelleen ,kaska tämä vaikuttaa heikentävästi tuotteen toimintaan ja laite saattaa tällöin vahingoittaa potilasta. Manipler®AZ-ihohakaslaitetta saa käyttää aina vain yhden potilaan haavojen

Manipler®AZ-laitetta ei saa käyttää enää snnetun viimeisen käyttöpäivän jälkeen. Manipler®AZ rulee säilyttää huoneenlämmössä ja käyttää välittömästipakkauksen

Ei saa käyttää tuotteita, jotka ovat avatussa tai vahingoittuneessa

steriilipakkauksessa.

avaamisen jälkeen.

Turvallisuusohjeet

Toimitusmuodot ja pakkauskoot Manipler®AZ-35W toimitetaan laatikossa, jossa on 6 kappaletta.

8	Kertakäyttöinen
	Vrimeinen käyttöpäivä
STERILEEO	STERLEFO Steriloitava etyleenioksidilla
	CE-merkki ja mainitun laitoksen tunnusnumero. Tuote täyttää Euroopan Neuvoston lääketieteellisiä tuotteita koskevassa direktiivissä 93/42/ETA annetut vaatimukset.
LOT	Erätunnus
\Box	Katso käyttöohjeet
REF	Luettelonumero Tuotenro 783100
MIQ	Hakasten koko 6.9 mm x 4.2 mm

Tiedot päivitetty 12/2020

21

Ei-kliinisissä testeissä. Manipler®AZ –hakanen nosti lämpötilaa seuraavasti 15 minuutin MR-kuvauksen aikana per pulssisekvenssi) 3 teslan MR-järjestelmällä (3 teslaa / 128 MHz, Excite, HDx, ohjelmisto 14X.M5, General Electric Healthcare, Milwaukee, WJ):

ominaisabsorptionopeus (SAR) on enintään 4 W/kg 15 minuutin kuvauksen

Käytössä on MR-järjestelmän normaali käyttötila.

ajan (per pulssisekvenssi)

B) MRI-kuvaukseen liittyvä lämpeneminen

 – Magneettikentän suurin spatiaalinen gradientti on enintään 1 500 gaussia/cm (ekstrapoloitu). – MR-järjestelmän ilmoittama koko keholle keskiarvoistettu suurin

Staattisen magneettikentän vahvuus on enintään 3 teslaa.

kun seuraavat ehdot täyttyvät:

Manipler®AZ-35W-Egyzer használatos sebkapcsoló készülék

A Manipler®AZ steril egyzer használatos 35 rozsdamentes acél kapoccsal felszerelt sebkapcsoló készülék, amely általános sebzárásra alkalmas

A Manipler®AZ sebkapcsoló készüléket számos sebészeti beavatkozás során használható általános sebzárásra. Alkalmazási terület

Alkalmazás

A készülék alkalmazása előtt ellenorizze, hogy a kapocseltávolitó kompatibilis

- A sebkapcsoló készülék sterilen vegye ki csomagolásából. a sebkapcsoló készülékkel.
- Csipesszel igazítsa el és hajtsa fel enyhén a sebszéleket (1. ábra).
- A sebkapcsoló készüléket középen helyezze a felhajtott bőrszélek fölé (2. ábra).
 - A kapcsok alakitásához erősen és teljesen nyomja össze a kioldót (3. ábra).
 - Ezután engedje el a kioldót (4. ábra).
- Emelje le a bőrfelületről a sebkapcsoló készüléket (5. ábra). Gondosan ellenőrizze, hogy a kapcsok megfelelőn helyezkednek-e el.

Ellenjavallatok

- 5 mm-es minimális távolkág betanitása az összekapcsolandó bőnrészek és az alattuk elneyczkedő életfontosságu struktúrák között. A Manipler®AZ kapcsok nikkelt tartalmaznak, mely egyes betegeknél allergiás A sebkapcsoló készüléket nem szabad alkalmazni, ha nem lehetséges egy
 - reakciókat válthat ki.
- Nem szabab újra használni és újra sterilezni, mert ezzel a termék funkcionális kapacitása gyengülhet, a beteg esetében sérülés vagy fertőzés léphet fel.

Mellékhatások

Az eszköz használatával összeköthető mellékhatások a következők: a seb dehiszcenciája, allergiás reakció olyan betegek esetében, akiknél ismert a 316L-os rozsdamentes acélban fertőződés lehetősége, minimális akut szöveti reakció, ès fájdalom, ödéma,erythema a található fémekkel szembeni érzékenység (króm, nikkel és vas), fokozott bakteriális seb körül.

Az MRI biztonságosságával kapcsolatos információk

közvetlenül az eszköz behelyezése után is biztonságosan vizsgálható MR-rel a következő körülmények között: feltételekhez kötötten biztonságosak MR vizsgálat során . Az ilyen eszközt kapó beteg A) Nem klinikai vizsgálatok azt mutatták, hogy a Manipler®AZ kapcsa bizonyos /MRN Feltételesen MR-kompatibilis A Manipler®AZ kapcsa feltételesen MR-kompatibilis.

- Legfeljebb 3 Teslás statikus mágneses mező
- Legfeljebb 1500 Gauss/cm (extrapolált) térbeli gradiensű mágneses mező
- abszorpciós ráta (SAR) 4 W/kg 15 perces vizsgálat során (azaz impulzussze - Az MR-rendszer által megadott maximális, egész testre átlagolt fajlagos
- Az MR-rendszer normál működési módja B) MRI-vel összefüggő melegedés

mutatta olyan MRI-vizsgálat során, amelyet 15 percig (azaz impulzuszzekvenciánként) egy 3 Teslás (3-Tesla/128-MHz, Excite, HDx, Software 14X.M5, General Electric Healthcare, Milwaukee, WI) MR-rendszerrel végeztek: Nem klinikai vizsgálatban a Manipler®AZ kapcsa a következő hőmérséklet-emelkedést

Kalbrimetriásan mért értékek, egész testre átlagolt SAR 2,7 Wikg Legnagyobb hörnétséket-ekilőszá Egnagyobb hörnétséket alladolt SAB-ah hællitva 2,5 °C	Az IMK-rendszer altal megadott, egesz testre atlagolt SAK	2,9 W/kg
nagyobb hőmérséklet-változás mérséklet 4 W/ka edész testre átladolt SAR-ra beállítva	agolt S	2,7 W/kg
eállítva	Legnagyobb hőmerséklet-változás	J, 8 °C
	Hőmérséklet 4 W/kg egész testre átlagolt SAR-ra beállítva	J. 2'Z

C) Műtermékekkel kapcsolatos információk

képalkotási paramétereinek optimalizálásához szükség lehet az eszköz jelenlétének Az MR-kép minőségét ronthatja, ha a vizsgálandó terület viszonylag közel van a Manipler®AZ kapcsának helyzetéhez vagy pontosan egybeesik azzal. Ezért az MR kompenzálására. A maximális műtermékméret (azaz ahogyan a gradiens echo impulzuszzekvencián látható) körülbelül 15 mm-rel meghaladja a Manipler®AZ kapcsának méretét és alakját.

-SE GRE GRE	mm ² 651 mm ² 467 mm ²	őleges Párhuzamos Merőleges
T1-SE T	271 mm ² 175	Párhuzamos
Impulzusszekvencia	Jelhézag mérete	Sikorientáció

Biztonsági útmutató

- A Manipler®AZ-t nem szabab a megadott lejárati időn túl alkalmazni.
- A Manipler®AZ-t szobahőmérsékleten kell tárolni és közvetlenül a csomagolás felnyitása után fel kell használni.
 - Nem szabab nyitott vagy sérült steril csomagolásból származó termékeket felhaszálni.
- Nem szabab újrasterilizálni, mert ezáltal csökkenhet a termék működőképessége A Manipler®AZ sebkapcsoló készüléket mindig csak egyetlen betegen szabad és sérülést okozhat a betegen.
- A készüléket használat után a klinikai hulladékgyűjtőbe kell dobni.

Sterilitás

A készülék sterilitása a lejárati időig garantált, amennyiben a terméket megfeleően tárolták, és a csomagolás zárt illetve sértetlen maradt. Az eltarthatósági időtartam 5 év.

A Manipler®AZ-35-t 6 darabból álló dobozban szállitjuk ki. Kiszerelések és csomagolásméretek

A szimbólumok magyarázata a csomagoláson taláható

\otimes	Egyszer használatos
CXII	Felhasználhatóság dátuma
STERILEEO	STERILE EO Etilen-oxiddal sterilizálva
	A megnevezett hely CE-jelölése és azonosító száma. A termék megfelel a Tanács gyógyászati eszközökre vonatkozó 93/42/EWG irányelve szerinti alapvető követelményeknek.
LOT	Tètelkód
€	Lásd a használati utasítást

iék megfelel a

A tájékoztató kiadásának dátuma 12/2020

Katalógusszám Cikkszám: 783100 Kapocsmeret 69 mm x 42 mn

REF $\underline{\underline{\mathbb{M}}}$

(PL) B. Braun Closure Technologies

Manipler®AZ-35W-SteryInym skórnym jednorazowego uzytku

Manipler®AZ jest steryInym staplerem skórnym jednorazowego użytku,wyposażonym w 35 zszywek ze stali nierdzewnej do rutynowego zamykania ran.

Obszar zastosowania

Stapler skórny Manipler®AZ może być stosowany do zamykania różnego rodzaju ran podczas całego szeregu zabiegów chirurgicznych.

- Przed użyciem skontrolować funkcjonowanie staplera skórnego i rozszywacza. Stapler skórny wyjąć z sterylnie z opakowania. Zastosowanie
- Brzegi rany zbliżyć przy pomocy pęsety i lekko podnieość do góry (Rys. 1).
 - Stapler skórny umieścić pośrodku ponad podniesionymi brzegami rany (Rys. 2).
 - W celu założenia zszywki mocno i do oporu nacisnąć na zwalniacz (Rys. 3).
 - Zwalniacz puścić (Rys. 4). Stapler skórny oddzielić od skóry (Rys. 5).
- Starannie skontrolować prawidłową pozycję zszywek.

Przeciwwskazania

- pomiędzy zszywaną skórą a znajdującymi się pod nią żywymi strukturami organizmu, staplera skórnego nie wolno stosować. W przypadku gdy niemożliwe jest zachowanie co najmniej 5 mm odstępu
 - Zszywki Manipler®AZ zawjerają nikiel, który może u niektórych pacjentów wywołać reakcje alergiczne.
- Nie używać ponownie ani nie sterylizować. Może to spowodować pogorszenie działania produktu oraz może spowdować u pacjentów uszkodzenia ciała lub

Reakcje niepożądane

podatność na zakażenia bakteryjne; minimalną ostrą reakcję zapalną tkanek; a także Działania niepożądane związane z użyciem niniejszego wyrobu obejmują: rozejście na metale zawarte w stali nierdzewnej316L (czyli chrom, nikiel i żelazo); zwiększoną się brzegów rany, reakcję alergiczną u pacjentów ze stwierdzoną nadwrażliwością ból, obrzęk i rumień w miejscu rany.



 /Mrt
 Wyrób warunkowo bezpieczny w środowisku RM

 Zszywka Manipler®AZ jest warunkowo bezpieczna podczas obrazowania metodą
 rezonansu magnetycznego. A) W badaniach nieklinicznych wykazano, że zszywka Manipler®AZ jest warunkowo bezpieczny sposób badaniu niezwłocznie po zastosowaniu zszywek przy zachowaniu bezpieczna w środowisku RM. Pacjenta z tym wyrobem można poddawać w następujących warunków:

Statyczne pole magnetyczne o indukcji 3 tesli lub mniejszej

- Maksymalny gradient przestrzenny pola magnetycznego wynoszący 1500
 - Gaussów/cm (ekstrapolacja) lub mniej Maksymalny dla badanego systemu RM uśredniony współczynnik absorpcji swoistej (SAR) dla całego ciała wynoszący 4 W/kg w czasie badania RM wykonywanego przez 15 minut (tj. zgodni e z sekwencją impulsową)

B) Nagrzewanie zwiążane z obrazowaniem metodą rezonańsu magnetycznego. W badaniach nieklinicznych wykazano, że zszywka Manipler®AZ wytwarza następujący wzrosttemperatury w czasie badania RM wykonywanego przez 15 minut (tj. zgodnie z sekwencją impulsową) w systemach RM z polem 3 T (3-Tesla/128-MHz, Excite, HDx, Normalny tryb pracy działania rezonansu magnetycznego Software 14X.M5, General Electric Healthcare, Milwaukee, WI):

24

secently system may, ast comenty responsibilities of the carego class	2,0 VIJNG
Martości mierzone kalorymetrycznie, uśredniony współczynnik SAR dla całego ciała	2,7 W/kg
Vajwiększa zmiana temperatury	1,8°C
emperatura skalowana do uśrednionego współczynnika SAR dla całego ciała	
wynoszącego 4 W/kg	2,5°C

Jakość obrazu RM może być gorsza, jeżeli obszar zainteresowania znajduje się dokładnie kątem obecności wyrobu. Maksymalna wielkość artefaktu (tj. wiotoczna w sekwneji pulsoweji echa gradientowego) rozciąga się na około 15 mm w odniesieniu do wielkości i kształtu zszywki Manipler®AZ. w tym samym miejscu, co zszywka Manipler®AZ lub stosunkowo blisko tejże zszywki. Z tego względu może być konieczna optymalizacja parametrów obrazowania RM pod

Sekwencja impulsowa	T1-SE	T1-SE	GRE	GRE
Sygnał pusty	271 mm ²	175 mm ²	651 mm ²	467 mm ²
Położenie płaszczyzny	Równoległe	Prostopadłe	Równoległe	Prostopadłe

Wskazówki bezpieczeństwa

- Staplera Manipler®AZ nie stosować po upływie podanego terminu przydatności
- Manipler®AZ prezechowywać w temperaturze pokojowej i użyć bezpośrednio po otwarciu opakowania.
- Nie dokonywać ponownej sterylizacji, ponieważ mogłoby to wpłynać negatywnie Nie stosować produktów z otwartych lub uszkodzonych sterylnych opakowań.
 - na funkcjonowanie produktu i spowodować obrażenia pacjenta. Staplery skórne Manipler®AZ stosować wyłącznie dla jednego pacjenta.
 - Po użyciu zutylizować razem z odpadami klinicznymi.

Sterylność

Sterylność prawidłowo przechowywanego, zamkniętego i nieuszkodzonego opakowania jest zagwarantowana do upływu terminu przydatności do użycia.

Forma dostawy i wielkości opakowań Irwałść wynosi 5 lat.

Manipler®AZ-35W dostarczany jest w opakowaniu so 6 sztuk.

Objaśnienie symboli na opakowaniu

\otimes	Do jednorazowego użytku
	Użyć przed
STERILEEO	STERILEEO Sterylizowany tlenkiem etylenu
CE 1123	Znak CE i numer identyfikacyjny. Produkt odpowiada podstawowym wymogom dyrektywy Rady dot. Produktów Medycznych 93/42/EWG.
LOT	Oznaczenie partii
\triangleleft	Patrz instrukcja użytkowania
REF	Nr katalogowy Nr art, 783100
DIM	Wymiary zszywek 6.9 mm x 4.2 mm

Stan informacji 12/2020

RU B. Braun Closure Technologies

Manipler® AZ-35W-стерильный одноразовый аппарат кожного

Manipler®AZ- это стерильный одноразовый аппарат кожного шва, заряжен кассетой, содержащей 35 скобок из нержавеющей стали, для обычного

Область применения

Аппарат кожного шва Manipler®AZ может применяться для закрытия ран различного рода при проведении ряда хирургических вмешательств.

Применение

Перед использованием проверить Функциональность аппарата

- Вынуть стерильный аппарат кожного шва из упаквки. кожного шва и экстрактора кожных скобок.
- Края раны соединить с помощью пинцета и немного отогнуть
 - вверх (рис. 1).
- Аппарат кожного шва разместить по центру над приподнятыми краями кожи(рис. 2).
- Для наложения скобки сильно, до упора нажать на ручку (рис. 3). Отпустить ручку (рис. 4).
 - Приподнять аппарат над кожей (рис. 5).
- Аппарат кожного шва нельзя использовать, если между сшиваемым Противопоказания

Тщательно проверить, правильно ли расположены скобки.

участком кожи и расположенными под ним сосудами, внутренними

органами и костями невозможно выдержать минимальное

- Скобки Manipler®AZ содержат никель, который у некоторых расстояние в 5 мм.
- Не использовать и не стерилизовать повторно. Это может вызвать нарушение функциональности продукта и стать причиной пациентов может вызывать аллергические реакции. травм или инфекций у пациента

Побочные реакции

нержавеющей стали 316L, (например, хром, никель и железо); усиленная бактериальная инфекция; минимальная реакция тканей периода острого относятся: расхождение краев раны; аллергические реакции у пациентов К побочным, эффектам, связанным с использованием этого устройства, с определенной чувствительностью к металлам, содержащимся в воспаления; а также боль, отек и эритема в области раны

Информация о совместимости с MPT

A) Неклинични изследвания показват, че скобата на Manipler®AZ може да се използва с ЯМР при определени условия. Пациентът, на когото е поставено това изделие, може да се сканира безопасно незабавно след поставянето /мпк Условно совместимо с MPT Скобки аппарата Manipler®AZ являются условно совместимыми с MPT. при следните условия:

- статично магнитно поле 3 Tesla или по-малко;

- максимален пространствен градиент на магнитното поле 1 500
 - Gauss/cm (екстраполиран) или по-малко;
- максимално усреднено специфично ниво на поглъщане (SAR) за цялото тяло, отчетено от системата за ЯМР, 4 W/kg за 15 минути сканиране (т.е. за една пулсова секвенция);

- нормален работен режим на системата за ЯМР. В) Загряване, свързано с ЯМР

При неклинични изследвания скобата на Manipler®AZ довежда до следното повишаване на температурата по време на ЯМР, извършен за 15-минутно $26\,$

сканиране (т.е. за една пулсова секвенция) в система за ЯМР с магнитно поле 3 Tesla (3 Tesla/128 MHz, Excite, HDx, софтуер 14X.M5, General Electric Healthcare, гр. Милуоки,

среднено SAR за цялото тяло, отчетено от системата за ЯМР	2,9 W/kg
алориметрични стойности, усреднено SAR за цялото тяло	2,7 W/kg
лаксимална промяна на температурата	1,8°C
емпература, отнесена към усредненото SAR за цялото тяло 4 W/kg	2,5°C

С) Информация за възможни отклонения

наличието на това изделие. Максималният размер на отклонението (т.е. както се вижда в пулсовата секвенция за градиентно ехо) е приблизително 15 mm Качеството на изображенията от ЯМР може да се влоши, ако изследваната област покрива напълно положението на скобата на Manipler®AZ или е оптимизиране на образните параметри за ЯМР, което да компенсира относително близо до него. Следователно може да е необходимо спрямо размера и формата на скобата на Manipler®AZ.

Пулсова секвенция	T1-SE	T1-SE	GRE	GRE
Сила на затихване на сигнала 271 mm²	271 mm ²	175 mm ²	651 mm ²	467 mm²
Ориентация на равнината	Успоредно	Перпендикулярно	Успоредно	Перпендикулярно

Указания по мерам Безопасности

- Не использовать аппарат Manipler® AZ после окончания указанного
- Хранить аппарат Manipler®AZ при комнатной температуре и ирименять сразу же после вскрытия упаковки.
- Не использовать изделие, если стерильная упаковка была вскрыта ранее или повреждена.
- 🔊 Не подвергать повторной стерилизации, так как это может привети к снижению функцональной надежности изделия и стать причиной
- Использовать аппарат кожного шва Manipler®AZ только для одного пациента. травмирования пациента.
 - После использования аппарата утилизироать его как клинические отходы.

Стерильность

правильного хранения и при иаличии невскрытой и неповрежденной упаковки. Стерильность гарантируется до истечения срока годности при условии Срок хранения составляет 5 лет.

Manipler®AZ-35W поставляется в коробках по 6 штук. Формы поставки и объем упаковки

Толкование еимволов на упаковке

\otimes	для одноразового использования
	Срок годности
STERILEEO	Стерилизовано этиленоксидом
C 6 0123	Знак СЕ и идентификационный номер названной инстанции. Изделие соответствует основополагающим требованиям Директивы Света по медицинской продукции 93/42/EWG.
LOT	Код партии
\triangleleft	См. инструкции по пользованию
REF	Номер по каталогу Артикул 783100
MIQ	Размер скобок 6.9 mm x 4.2 mm

По состоянию на 12/2020

(TR) B. Braun Closure Technologies

Manipler®AZ-35W-tek kullanımlık cilt stableri

Manipler®AZ, rutin yaraları kapatmada 35 paslanmaz çelik zımbayı iletmek için tasarlanmış tek kullanımlık, steril bir staplerdir.

Endikasyonları

Manipler®AZ cilt stableri, cerrahi prosedürlerin çok çeşitliliğinde, rutin cilt kapatma için kullanılabilir.

Uygulama

- Stapleri kullanmadan önce, cilt stableri ve cilt stableri çıkarıcının fonksiyon uyumluluğu kontrol ediniz.
 - Cilt stableri, paketinden steril teknik kullanılarak çıkarılır.
- Bir doku forcepsiyle, kanarlar ters dönene kadar, cildin yanları birbirine doğru
 - Cilt stableri ters dönmüş cilt kenarlarının ortasına yerleştirilir (Fig. 2). çekilir (Fig. 1).
- Staplere şekil vermek için, mandal kareketi duraksayana kadar mandalı sıkıca
 - birbirine geçirin (Fig. 3).
 - Mandalı serbest birakin (Fig. 4).
 - Stapleri insizyon üzerinden kaldırın (Fig. 5)
- Staplerin doğru pozisyonunu daima onaylayin.

Kontrendikasyonlar

- Cilt stableri kullanılan ciltten, kemiğin altına, damarlara ya da iç organlara en az 5 mm mesafede olması mümkün olmadığında, cildi kapatmak için cilt stableri kullanımı yan etki gösterir.
 - ManiplerAZ, bazı hastalarda alerjik reaksiyona yol açabilecek nikel içerir. Yeniden kullanmayın ya da yeniden sterilize etmeyin. Bu, ürünün işlevsel
- kapasitesinde hasara sebep olabilir ve hastalara zarar verebilir veya enfeksiyona

Advers Reaksiyonlar

açılması; 316L paslanmaz çelik kapsamındaki metallere iyani krom, nikel ve demir) duyarlılığı olduğu bilinen hastalarda alerjik tepki; gelişmiş bakteriyel enfektivite; minimum akut iltihaba bağlı doku reaksiyonu ve yaranın bulunduğu bölgede ağrı, Bu cihazın kullanımına ilişjin advers etkiler arasında şunlar yer almaktad ır: yara ödem ve eritem.

MRG Güvenlik Bilgileri

Amra MR Koşullu Manipler®AZ Stapleri MR Koşulludur. A)Klinik olmayan testler, Manipler®AZ Staplerinin MR Koşullu olduğunu göstermiştir. Bu cihazın kullanıldığı bir hasta, aşağıdaki koşullarda yerleştirilmesinin hemen ardından qüvenle tarama yaptırabilir:

- -En fazla 3 Tesla seviyesinde statik manyetik alan
- -En fazla 1.500-Gauss/cm (tahmini) maksimum uzamsal gradyan manyetik alanı -15 dakikalık tarama için (yani, puls sekansına göre) MR sisteminin rapor ettiği, 4 W/kg değerinde maksimum tüm vücut ortalama özgül soğurma oranı (SAR)
 - -MR sistemi çalışması için Normal Çalışma Modu

Klinik olmayan testlerde, Manipler®AZ Stapleri bir 3 Tesla MR sisteminde (3 Tesla/128-MHz, Excite, HDx, Yazılım 14XM5, General Electric Healthcare, Milwaukee, Wl) 15 dakikalık tarama için (yani, puls sekansına göre) gerçekleştirilen MRI sırasında aşağıdaki sıcaklık artışını yaratmıştır:-

MR sistemi tarafından rapor edilen, tüm vücut ortalama SAR	2,9 W/kg
Kalorimetri ölçümlü değerler, tüm vücut ortalama SAR	2,7 W/kg
En yüksek sıcaklık değişimi	1,8°C
4 W/kg değerinde tüm vücut ortalama SAR'a göre ölçeklenmiş sıcaklık	2,5°C

kullanılmasını telafi etmek amacıyla MR görüntüleme parametrelerinin optimize edilmesi gerekebilir. Maksimum artifakt boyutu (yani, gradyan eko puls sekansında görülen), Manipler®AZ Staplerinin boyutu ve şekline göre yaklaşık 15 mm genişler. İlgi alanının Manipler®AZ MR imajı kalitesi zarar görebilir. Bu nedenle, bu cihazın

Puls Sekansı	T1-SE	T1-SE	GRE	GRE
Sinyal Boşluğu Boyutu	271 mm ²	175 mm ²	651 mm ²	467 mm ²
Düzlem Yönü	Paralel	Dikey	Paralel	Dikey

Güvenlik endikasyonları Son kullanma tarihi

- Son kullanma tarini geemis Manipler®AZ kullanmayın. Manipler®AZ oda sıcaklığında muhafaza edilmeli ve paketinden çıkarıldıktan sonra
 - Steril paket hasar görmüş veya açılmışsa asla kullanmayın. direk kullanılmalı.
- Tekrar sterilize etmeyin, bu ürünün, işlevselliğini bozabilir ve hastaya zarar verebilir. Manipler®AZ cilt staplerini yalnızca bir hastada kullanın. Kullanımdan sonra, ürünü, tibbi atık olarak uygun bir şekilde yok edin.

Sterilizasyon

Eğer bozulmamış ve kapalı bir ambalajda doğru bir şekilde muhafaza edilirse, sterilizasyon son kullanma tarihine kadar geçerlidir.

Miadı 5 Yıldır.

Teslimat formatları ve ambalaj boyutları Manipler®AZ-35W, Bir kutuda 6 adettir.

Paket etiketinin üzerindeki sembollerin tanımı

STERLIEED STERLIEED CO. STERLI	Tek kullanımlık STERLE E Son kullanıma tarihi STERLE E Etlen oksitle sterilize edilmiştir C C-işareti ve onaylanımış kurumun tanımlanması. Ürün 93/42/EEC sayılı LOT Parti kodu Kullanım talimatlarına bakın Kullanım talimatlarına bakın Katalog numarası ArtNo. 783100
	Zimba Ebadi 6.9 mm x 4.2 mm

Stan informacji 12/2020

(RO) B. Braun Closure Technologies

Manipler®AZ-35W-Dispozitiv de sutuă de unică folosință

Manipler®AZ este un dispozitiv de sutură de unică folosință steril, proiectat să asigure 35 de agrafe din oțel inoxidabil pentru operații de închidere de rutină.

Dispozitivul de sutură Manipler®AZ poate fi folosit pentru suturi de rutină într-o varietate de operații chirurgicale.

Mudul de folosire

- Înainte de a folosi dispozitivul de sutură verificați compatibilitatea cu pensa utilizată
 - pentru înlăturarea agrafelor. Utilizând o tehnică sterilă, scoateți dispozitivul din ambalaj.
- Cu ajutorul unei pensete pentru țesut, apropiați cele două margini ale plăgii până când marginile sunt intoases spectroir (Fig. 2). Personal particulul desuper personal particul (Fig. 2). Total control despotătulul desupra exterior (Fig. 2).
 - Pentru a realiza sutura, strângeți cu fermitate de manetă până când mișcarea acesteia

 - este oprită (Fig. 3). Deblocați maneta (Fig. 4). Îndepărtați dispozitivul de incizie (Fig. 5). Verificați totdeauna poziția agrafelor

Contraindicații

- Gand nu este posibilă păstrarea unei distanțe minime de formu de la pietea suturaiă la oasele subiaernite, la sees suu oratein interne, unitera dispositivoluli de suure aste ontranidicalai. sostativol Manigleck-X conține nichel, care a putes cauza rescri allergice la unii pacienți.

 - A nu se refolosi sau resteriliza. Acestea pot duce la deteriorarea capacităților funcționale ale produsului și pot cauza vătămarea sau infecția pacientului.

Reacții adverse

Reacțiile adverse asociate cu acest dispozitiv includ: dehiscența plăgli, răspuns alergic la pacienții

cu sensibilitate cunoscută la metalele conținute în oțelui înox 316L (de ex-crom, nichel și fier), infectivitate bacteriană sporită, reacție infamatoare tisulară acută ușoară, durere și edem, eritem în zona păgii.

Instrucțiuni de siguranță MRI MR Condiționată MR

Agrafa de la Manipler®AZ este condiționată MR. AJTestele non-clinice au demonstrat că agrafa de la Manipler®AZI este condiționată MR. Un

pacient cu acest di spozitiv poate fi scanată în siguranță, imediat după plasare în următoarele -Câmp magnetic static de 3 Tesla sau mai puţin

-Câmp magnetic inclinare spațială maximă de 1.500-6auss/cm (extrapolat) sau mai puțin -Sistem MR maxim aportă, ană de aboroție specifică medie peritru întregul corp (SAR) de-Wilkip peritru 11 5 minute de senare fladică per secvență de puls) -Mod Normal de Operare peritru operarea sistemulii MR

B)Încălzire legată de MRI

în timpul unui MRI efectuat pentru o scanare de 15 minute (adică per secvență de puls) într-un sistem MR 3 Tesla (3-Tesla/128-MHz, Excite, HDx, Software 14X.MS, General Electric Healthcare, În testele non-clinice, agrafa de la Manipler®AZ a produs următoarea creștere de temperatură

Sistem MR raportat, SAR medie pentru întregul corp	2,9-W/kg
Valori calorimetrice măsurate, SAR medie pentru întregul corp	2,7-W/kg
Cea mai mare schimbare de temperatură	1,8°C
Temperatură scalată la SAR medie pentru întregul corp de 4-W/kg	2,5°C

C) Informații artefact

Calitatea imaginii MR poate fi compromisă dacă zona de interes este exact aceeași sau relativ apropiată de poziția agrafei de la Manipler®AZ. Din acest motiv, poate fi necesară optimizarea parametrilor de imagistică MR pentru a compensa prezența acestui dispozitiv. Dinensiunea maximă a artefactului (adică așa cum se vede pe secvența pulsului de ecou) este de aproximativ 15 mm relativ la dimensiunea și forma agrafei de la Manipler®AZ.

		,	,	
Secventă puls	T1-SE	T1-SE	GRE	GRE
Dimensiune lipsă semnal	271-mm ²	175-mm²	651-mm ²	467-mm²
Orientare plan	Parale	Perpendicular	Paralel	Perpendicular

Instrucțiuni de siguranță

- Nu folosiți Manipler®AZ dacă a depășit data expirării.
- Depoizitați Manipler®AZ la temperatura camerei și folosiți-l imediat după
- Nu folosiți niciodată dispozitive care provin din cutii desfăcute sau care nu mai desfacerea ambalajului.
- Nu resterilizați, deoarece acest lucru poate afecta funcționarea dispozitivului și
- sunt sterile.
- Folosiți dispozitivul de sutură Manipler®AZ doar pentru nu singur pacient. poate răni pacientul.
- După folosire, aruncați dispozitivul, în mod corespunzător, în cadrul deșeurilor

Nivelul de sterilitate este valabil până la data expirării, dacă dispozitivul este depozitat corect î ntr-un ambalaj închis și intact.

Sterilitatea

Termenul de valabilitate este de 5 ani.

Forma de livrare și mărimea ambalajului Dispozitivul Manipler®AZ-35W este livrat într-o cutie cu 6 bucăți

Explicarea simbolurilor de pe ambalaj

De unică folosință	Data de expirare	STERILEEO Sterilizat cu oxid de etilenă	Marcajul de certificare a calității CE și numărul de identificare a agenției notificate. Produsul e conform cu cerințele esențiale ale Directivei Dispozitivelor Medicale 93/42/CEE	LOT Cod lot	Vezi instrucțiunile de folosire	REF Număr catalog Nr art. 783100	
			tificare a agenț e Directivei				

Data informării 12/2020



Manipler®AZ-35W-Engangs hudstapler

Beskrivelse:

Manipler®AZ er en steril hudstapler til cngangsbrug og har 35 klips af rustfrit stål til rutinemassig lukning af sår.

Anvendelsesområde:

Hudstapleren Manipler®AZ kan bruges til lukning af forskellige sår ved en række kirurgiske indgreb.

Anvendelsesmåde:

Kontroller før brug, at hudstapleren og clipsefjerneren fungere.

- Tag hudstapleren sterilt ud af indpakningen.
- Tilpas og løft sårkanterne lidt med en pincet (billede 1).
- For at forme clipsene, tryk udløseren kraftigt og helt sammen (billede 3). Placér hudstapleren lige over de ophøjede hudkanter (billede 2).

 - Slip udløseren (billede 4). Fjern hudstapleren fra huden (billede 5).
- Kontrollér nøje, at clipsene er rigtigt placeret.

Kontraindikationer:

- Brug ikke hudstapleren, hvis der ikke er mindst 5 mm. afstand mellem området
 - på huden og de underliggende vitale strukturer. ManiplerAZ® clipsene indeholder nikkel, som hos mange patienter kan udløse allergiske reakti oner.
- funktionelle egenskaber for produktet og medføre skade eller infektion hos Må ikke genanvendes eller gensteriliseres. Dette kan medføre skade på

Bivirkninger

Bivirkninger associeret med brugen af dette produkt inkluderer: sårruptur, allergisk respons hos patienter me kendt overfølsomhed for metallereindeholdt i 316L rustfrit stål (f.eks. krom, nikkel og jern), øget bakteriel infektivitet, minimal akut inflammatorisk vævsreaktion, samt smerte, ødem og erythem på sårstedet.

MR-sikkerhedsoplysninger

/MR\ MR-betinget KIpsene fra Manipler9AZ er MR-betingede. Allkke-kliniske tests har påvist, at klipsene fra Manipler⁹AZ er MR-betingede. En patient med disse klips kan scannes sikkert umiddelbart efter placeringen under følgende betingelser:

-Statisk magnetfelt på 3 Tesla eller derunder

-Magnetfelt med maksimal rumlig gradient på 1500 Gauss/cm (ekstrapoleret) eller derunder

absorptionsrate) på 4 W/kg for 15 minutters scanning (dvs. per pulssekvens) -Maksimal gennemsnitlig MR-systemrapporteret helkrops-SAR (specifik Normal driftstilstand for MR-systemet

BJMR-relateret opvarmning Veo ikke-kliniske tests fremkaldte klipsene fra Manipler^aAZ følgende temperaturstigning under MR-sanning i 15 minuter (dvs. per pulssekvens) i et MR-system på 3 Tesla (3 Tesla1738 MHz, Exote, HDx, Software 14XMS, General Rectric Healthcare, Milwaukee, WI):

MR-systemrapporteret gennemsnitlig helkrops-SAR	2,9 W/kg
Værdier målt ved kalorimetri, gennemsnitlig helkrops-SAR	2,7 W/kg
Største temperaturændring	1,8 °C
Temperatur skaleret til gennemsnitlig helkrops-SAR på 4 W/kg	2,5 °C

samme område eller tæt på placeringen af klipsene fra Manipler®AZ. Det kan derfor være C) Oplysninger om artefakter Kvaliteten af MR-billeder kan blive kompromitteret, hvis interesseområdet er i præcis det gradientekkopulsse kvensen) øges med cirka 15 mm i forhold til Manipler®AZ-klipsenes nødvendigt at optimere parametrene for MR-billeddannelse for at kompensere for enhedens tilstedeværelse. Den maksimale artefaktstørrelse (dvs. som den ses på størrelse og form.

Pulssekvens	T1-SE	T1-SE	GRE	GRE
Størrelse af område uden signal	271 mm ²	175 mm ²	651 mm ²	467 mm ²
Donataina	Darrella	Dorpondibiling	Dovollo	Darpondikii

Sikkerhedsanvisninger:

- Brug ikke Manipler®AZ efter den angivneholdbarhedsdato.
- Opbevar Manipler®AZ ved rumtemperatur og brug den umiddelbart efter at
- Må ikke bruges, hvis den sterile indpakning er åbnet eller beskadiget. indpakningen er åbnet.
- Produktet må ikke re-steriliseres, da det kan medføre at funktionsdygtigheden
 - Brug kun Manipler®AZ hudstapleren til én enkelt patient. bliver mindre og patienten skadet.

Kasseres efter brug, sammen med medicinsk affald.

Vet rigtig opbevaring og ved uåbnet og hel indpakning, garanteres steriliteten i hele holdbarhedsperioden.

Sterilitet:

Holdbarhed er 5 år.

Forklaring til symbolerne på indpakningen:

Manipler®AZ-35W leveres i æsker á 6 stk.

Leveringsform og pakkestørrelser:

	\otimes	Engangsbrug
		Udløbsdato
S	rerileeo	STERLE FO Steriliseret med ethylenoxid
	6 1123	CE mærkning og identifikations nummer til det bemyndigede organ. Produktet er i overensstemmelse med kravene i Medical Device Directive 133/42/EEC
	LOT	Batchkode
	\triangleleft	Se brugsvejledning
	REF	Katalognummer Artikel nr. 783100
	DIM	Clipsestørrelse 6.9 mm x 4.2 mm

Dato for oplysninger 12/2020

BG B. Braun Closure Technologies

Manipler® AZ-35W Кожен съшивател за еднократна употреба

Vlanipler®AZ е стерилен кожен съшивател за еднократна употреба, създаден за поставяне на 35 скоби от неръждаема стомана за рутинно затваряне на рани

Показания

Кожният съшивател Manipler®AZ може да бъде използван за рутинно затваряне на рани при широк спектър от хирургически процедури.

Приложение

- Преди употреба на кожния съшивател се уверете в съвместимостта му с уреда за отстраняване на кожни скоби.
- Извадете кожния съшивател от опаковката, използвайки стерилна техника. Придърпайте краищата на раната едно към друго с тъканен форцепс,
 - докато се обърнат (Фиг. 1).
- Поставете кожния съшивател над центъра на обърнатите краища на раната (Фиг. 2).
- За да поставите скобата, натиснете здраво спусъка до крайно положение
- Отпуснете спусъка (Фиг. 4).

Фиг. 3).

- Отдалечете съшивателя от раната (Фиг. 5).
- Винаги проверявайте внимателно правилната позиция на скобите.

Противопоказания

- захванатата със скоби кожа до подлежащи кости, кръвоносни съдове Когато не е възможно да се поддържа минимум 5 мм разстояние от или вътрешни органи, употребата на скоби за съшиване на кожа е
- Скобите Manipler®AZ съдържат никел, който може да доведе до алергични реакции при някои пациенти.
- Не използвайте и не стерилизирайте повторно. Това може да навреди на работата на продукта и да нарани или инфектира пациента.

Нежелани ефекти

никел и желязо); засилена бактериална инфекция; минимално, остро тъканно чувствителност към металосъдържащи 316L неръждаема стомана, (хром, Нежеланите ефекти, свързани с употребата на това изделие включват: разтваряне на раната; алергична реакция при пациенти с известна възпаление; болка, отток и зачервяване на мястото на раната.

Информация за безопасност при образна диагностика с ЯМР

/мк Може да се използва с ЯМР при определени условия

Скобата на Manipler®AZ може да се използва с ЯМР при определени условия. използва с ЯМР при определени условия. Пациентът, на когото е поставено А) Неклинични изследвания показват, че скобата на Manipler®AZ може да се това изделие, може да се сканира безопасно незабавно след поставянето при следните условия:

- статично магнитно поле 3 Tesla или по-малко;
- максимален пространствен градиент на магнитното поле 1 500 Gauss/cm (екстраполиран) или по-малко;
- максимално усреднено специфично ниво на поглъщане (SAR) за цялото тяло, отчетено от системата за ЯМР, 4 W/kg за 15 минути сканиране (т.е. за една пулсова секвенция);
 - нормален работен режим на системата за ЯМР. В) Загряване, свързано с ЯМР

повишаване на температурата по време на ЯМР, извършен за 15-минутно сканиране (т.е. за една пулсова секвенция) в система за ЯМР с магнитно поле При неклинични изследвания скобата на Manipler®AZ довежда до следното

3 Tesla (3 Tesla/128 MHz, Excite, HDx, софтуер 14X.M5, General Electric Healthcare, гр. Милуоки, щата Уисконсин):-

усреднено SAR за цялото тяло, отчетено от системата за ЯМР	2,9 W/kg
калориметрични стойности, усреднено SAR за цялото тяло	2,7 W/kg
максимална промяна на температурата	1,8℃
температура, отнесена към усредненото SAR за цялото тяло 4 W/kg 2,5°C	2,5°C

С) Информация за възможни отклонения

наличието на това изделие. Максималният размер на отклонението (т.е. както се вижда в пулсовата секвенция за градиентно ехо) е приблизително 15 mm спрямо размера и формата на скобата на Мапірler®AZ Качеството на изображенията от ЯМР може да се влоши, ако изследваната област покрива напълно положението на скобата на Manipler®AZ или е оптимизиране на образните параметри за ЯМР, което да компенсира относително близо до него. Следователно може да е необходимо

and the state of t	200		J	
Пулсова секвенция	T1-SE	T1-SE	GRE	GRE
Сила на затихване на сигнала 271 mm²	271 mm ²	175 mm²	651 mm ²	467 mm²
Ориентация на равнината	Успоредно	Перпендикулярно	Успоредно	Перпендикулярнс

Указания за безопасност

- Не използвайте Manipler®AZ след изтичане на срока на съхранение на продукта.
 - Съхранявайте Manipler®AZ при стайна температура и го използвайте веднага след отваряне на опаковката.
- Никога не употребявайте продукти от отворени или повредени стерилни
- Не стерилизирайте повторно, защото това може да навреди на работата на продукта и да нарани пациента. Използвайте съшивателя за кожа Manipler®AZ само върху един пациент.
 - След употреба изхвърлете продукта по обособения за медицински отпадъци начин.

В случай че продуктът е съхраняван правилно в затворена и непокътната опаковка, стерилизацията е ефективна до изтичане за срока на съхранение. Срокът на съхранение е 5 години.

Форми на доставка и размери на опаковките Manipler®AZ-35W се доставя в кутия с 6 броя.

Обяснение на символите върху опаковката

		ST		ш			
\otimes		ERILEEO	. 6 0123	LOT	\triangleleft	REF	MIQ
за еднократна употреба	датата на валидност	<u>STERLEEO</u> стерилизиран с етилен оксид	Маркиране с СЕ и идентификационен номер на опоменатата служба. Продуктът съответства на основните изисквания на Директива 93/42/Е/ИО за медицинските изделия	Код на партидата	Вижте инструкциите за употреба	Каталожен номер № 783100	Размер на скоба 6.9 мм x 4.2 мм

Дата на информацията 12/2020

Manipler®AZ-35W Kožní stapler pro jednorázové použití

Popis Výrobku

Kožni stapler Manipler®AZ je sterilní jednorázový nástroj, který obsahuje 35 svorek z nerezové oceli připravených pro rutinní uzávěr kožni rány.

Indikace

Kožni stapler Manipler®AZ je určen k rutinnímu uzavirání kožni rány u široké škály nejrůznějších chirurgických výkonů.

Použití

- Před použitím nástroje se přesvědčte, zda máte k dispozici kompatibilní kleště na odstraňování kožních svorek
 - Kožni stapler vyjměte z obalu za sterilních podmínek.
 - Pomocí chirurgické pinzety sblížte okraje rány, aby se evertovaly (Obr. 1).
- Stapler přiložte na ránu tak, aby evertované okraje rány byly uprostřed (Obr. 2). Pevně stiskněte spoušť stapleru. Stisk musi být úplný kam až to umožňuje
 - pohyb spouště (Obr. 3).
 - Spoušť uvolněte (0br. 4).
- Vždy zkontrolujte správné umístění svorek. Stapler sejměte z rány. (Obr. 5).

Kontraindikace

- Použití svorek pro uzávěr kožni rány je kontraindikováno tam, kde není možné
- zachovat odstup nejméně 5 mm od kostí, cév a vnitřních orgánů. Svorky Manipler®AZ obsahují nikl, který může vyvolávat u některých pacientů

alergické reakce.

Nepouživejte více než jednou a neresterilizujte. Toto by mohlo způsobit funkci výrobku nebo zdraví pacienta.

Nežádoucí účinky

pacientů se známou citlivosti na kovy obsažené v 316L nerezové oceli, (např. chrom, nikl, železol; zvýšená bakteriální infekčnost; minimální akutní zánět tkáně; a bolest, Nežádouci účinky spojené s tímto výrobkem: dehiscence rány; alergická reakce u otok a zarudnutí v místě rány.

Informace o bezpečnosti při MR

A) Neklinické testování prokázalo, že stapler Manipler 0 AZ je podminěně bezpečný v prostředí MR. Pacient s tímto prostředkem může být bezpečně skenován okamžitě po /MR\/\text{Podminěně bezpečný v prostředí MR Stapler Manipler®AZ je podmíněně bezpečný v prostředí MR. umístění za následujících podmínek

- Statické magnetické pole 3 Tesla nebo nižší
- Maximální prostorový gradient magnetického pole 1 500 Gauss/cm
- Maximum hlášené systémem MR měrný absorbovaný výkon (SAR) vztažený na celé tělo 4 W/kg za 15 minut skenování (tj. za sekvenci pulzů) (extrapolovaný) nebo nižší
 - Normální provozní režim

B) Ohřev způsobený MR

V neklinickém testováni vytvářd stapler Manipler®Až běňem skenování MR po dobu 15 minut (tj. za sekvenci pulzů) u MR systému 3 Tesla (3 Tesla/128 MHz, Excite, HDx, software 14X.M5, General Electric Healthcare, Milwaukee, WI) následující růst teploty:

	61
Hodnoty naměřené kalorimetricky, SAR vztažený na celé tělo	2,7 W/g
Nejvyšši teplotni rozdil	J, 8 °C
Teplota v poměru k SAR vztaženému na celé tělo 4 W/kg	2,5 °C

C) Informace o artefaktu

nezbytná optimalizace parametrů snimkování MR pro komperazci přítomnosti prostředku. Maximální velikost artefaktu (tj. jak je zobrazen na pulzní sekvenci gradientního echa) přesahuje přiblízně 15 mm s ohledem na velikost a tvar stapleru Manipler®AZ. Kvalita snímku MR může být snížena, jestlíže se oblast zájmu nachází přesně ve stejné oblasti nebo relativně blízko poloze stapleru Manipler®AZ. Z toho důvodu může být

- ,		-	-	
Pulzni sekvence	T1-SE	T1-SE	GRE	GRE
Velikost ložiska se ztrátou signálu	271 mm ²	175 mm ²	651 mm ²	467 mm ²
Rovinná orientace	Paraleni	Vertikální	Paralelni	Vertikální

Upozornění

- Manipler®AZ nepoužívejte po uplynutí doby použíteľnosti.
- Manipler®AZ uchovávejte při pokojové teplotě. Nástroj použíjte ihned po otevření
- Výrobek nikdy nepoužívejte, pokud byl sterilní obal předem otevřen nebo poškozen. Výrobek neresterilizujte, neboť tím můžete poškodit funkci výrobku nebo zdraví
 - Kožní stapler Manipler®AZ používejte vždy pouze u jediného pacienta. pacienta.
 - Po použití výrobek zlikvidujte v souladu s pokyny pro likvidaci zdravotnického

Výrobek je sterilní, je-li správně uchováván v uzavřeném a neporušeném obalu do

uplynutí doby použiteľnosti. Doba použiteľnosti výrobku je 5 let. Velikost a forma balení

Manipler®AZ-35W je dodáván v krabicích obsahujících 6 kusů výrobku.

Vysvětlení symbolů uvedených na balení

Jednorázové použití	Datum exspirace	STERLEEO Sterilizováno etylenoxidem	Značka CE a identifikačni čislo notifikované osoby. Výrobek vyhovuje základním požadavkům směrnice Rady 93/42/EHS tykající se zdravotnických prostředků.	Kód šarže	Viz návod k použití	Katalogovė číslo Kód výrobku: 783100	Velikost svorky 6.9 mm x 4.2 mm
\otimes		STERILE	C 6 112 Zd	LOT	\forall	REF	DIM

Datum poslední aktualizace 12/2020

Manipler®AZ-35W Kožný stapler pre jednorazové použitie

Popis Výrobku

Kožný stapler Manipler®AZ je sterilný jednorazový nástroj, ktorý obsahuje 35 svoriek z nehrdzavejúcej ocele pripravených pre rutinný uzáver kožnej rany.

Indikácia

Kožný stapler Manipler®AZ je určený na rutinné uzatváranie kožnej rany u širokej škály najrôznejších chirurgických výkonov.

Použitie

- Pred použitím nástroja sa presvedčite, či máte k dispozícii kompatibilné kliešte na odstraňovanie kožných svoriek.
 - Kožný stapler vyberte z obalu va sterilných podmienkach.
- Pomocou chirurgickej pinzety priblížte okraje rany, aby sa evertovali (Obr. 1).
- Stapler priložte na ranu tak, aby evertované okraje rany boli uprostred (Obr. 2). Pevne stlačte spúšť staplera. Stlačenie musi byť úplné kam až to umožňuje pohyb
 - spúšte (0br. 3).
 - Spúšť uvoľnite (Obr. 4).
- Vždy skontrolujte správne umiestnenie svoriek. Stapler odstráňte z rany. (Obr. 5).

Kontraindikácia

- Použitie svoriek pre uzáver kožnej rany je kontraindikované tam, kde nie je možné
- zachovať odstup najamenej 5 mm od kosti, ciev a vnútorných orgánov. Svorky Manipler®AZ obsahujú nikel, ktorý môže vyvolávať u niektorých pacientov
 - Výrobok používajte vždy iba u jediného pacienta a neresterilizujte. Môžete tým poškodiť funkciu výrobku alebo zdravie pacienta. alergické reakcie.

Nežiaduce účinky:

alergická reakcia u pacientov so známou precitlivenosťou na kovy obsiahnuté v 316L nerezovej oceli, (chróm, nikel a železo); zvýšenie bakteriálnej infekčnosti; minimálna akútna Medzi nežiaduce účinky spojené s používaním tejto pomôcky patrí: znovuotvorenie rany;

zápalová reakcia tkaniva; a bolesť, opuch; a začervenanie v ablasti rany.

 MRA
 Podmienečne použiteľná v prostredí MR

 Svorka zo staplera Manipler®AZ je podmienečne použiteľná v prostredí MR.

Informácie týkajúce sa bezpečnosti pri MRI

 A) Neklinické skúšanie preukázalo, že svorka spoločnosti MANI je podmienečne použíteľná v prostredí MRI. Pacient s touto pomôckou môže byť bezpečne vyšetrovaný okamžite po

- umiestneni za týchto podmienok: statické magnetické pole 3 tesla alebo menej; maximálne magnetické pole priestorového gradientu 1 500 Gauss/cm (extrapolované) alebo menej,
- maximálna hlásená priemerná hodnota absorpcie vyžarovania telom (SAR) 4 W/kg pri 15 minútach skenovania pri systémoch MR (t. j. na sekvenciu impulzov), – normálny prevádzkový režim systému MR.

B) Zahrievanie súvisiace s MRI

počas 15 minút skenovania v skeneri MRI (t. j. na sekvenciu impulzov) s magnetickým polom 3 tesla (3 tesla/128 MHz, Excite, HDx, Software 14X.MS, General Electric Healthcare, V neklinickom skúšaní svorka spoločnosti MANI generovala nasledujúce zvýšenie teploty Milwaukee, WI):-

hlásené pre systém MR, pri špecifickej miere absorpcie (SAR) celého tela	2,9 W/kg
Hodnoty meranė kalorimetriou, pri špecifickej miere absorpcie (SAR) celėho tela	a 2,7 W/kg
Najvyššia zmena teploty	J. 8'L
Teplota vzhľadom na špecifickú mieru absorpcie (SAR) celého tela 4 W/kg	2,5°C

C) Informácie o artefakte

Kvalita zobrazovania MR môže byť narušená, ak je miesto záujmu v tej istej oblasti alebo relatívne blízko polohy svorky spoločnosti Manipler®AZ. Preto môže byť nevyhnutná optimalizácia parametrov zobrazovania MR na kompenzáciu pritomnosti tejto pomôcky. Maximálna veľkosť artefaktu (t. j. zobrazenie na sekvencii impulzov gradientovej odozvy) je približne o 15 mm širšia vzhľadom na veľkosť a tvar svorky spoločnosti Manipler®AZ.

Sekvencia impulzov	T1-SE	T1-SE	GRE	GRE
Veľkosť medzery signálov	271 mm ²	175 mm ²	651 mm ²	467 mm ²
Orientácia roviny	Paralelná	Kolmá	Paralelná	Kolmá

Upozornenie

obalu.

- Manipler®AZ nepoužívajte po uplynutí lehoty použiteľnosti.
- Manipler®AZ uchovávajte pri izbovej teplote. Nástroj použíte ihneď po otvorení
- Výrobok nikdy nepoužívajte, ak bol sterilný obal dopredu otvorený alebo poškodený. Výrobok neresterilizujte, lebo tým môžete poškodiť funkciu výrobku alebo zdravie
- Koźný stapler Manipler®AZ používajtevždy iba u jediného pacienta. Po použití výrobok zlikvidujte v súlade s pokynmi pre likvidáciu zdravotnickeho

Výrobok je sterilný, ak je správne uchovávaný v uzatrorenom a neporušenom obalu do Sterilita

Lehota použiteľnosti výrobku je 5 rokov uplynutia lehoty použiteľnosti.

Veľkosť a forma balenia

Manipler®AZ-35W je dodávaný v škatuliach obsahujúcich 6 kusov výrobku.

Vysvetlenie značiek uvedených na balení

				Lednorazové použitie Dátum spotreby Dátum spotreby Sterilizované etylén oxidom Značka CE a identifikačné číslo notifikovanej osol základným požiadavkám smernice Rady 93/42/EF Kod šarže Pozrite si pokyny k použítiu Ratalógové číslo Kód výrobku:783100	nej osoby. Výrobok vyhovuje 3/42/EHS týkajúcej sa
			: !		
				1	
				Pozrite si pokyny k použitiu	
				Г	
				 U123 zdravotníckych prostriedkov. 	
LOT Kod šarže Roužitiu Retakogove čislo Kod vyrobku:783100 Roužitiu	Zdravotnickych prostriedkov. LOT	LOT Kod šarže Kod šarže Pozrite si pokyny k použitiu REF Katalógově číslo Kód výrobku:783100 REF REF	Zdravotnickych prostriedkov. LOT	zakladnym poziadavkam smernice Kady 93/42/Er	3/42/EHS tykajucej sa
Zakładnym pożadakam smemice kady 93/42/Ith5 tykajucej sa zdravotnickych prostriedkov. LOT kod śarże Nozrite si pokyny k poużitiu REF katalógovė čislo Kód výrobku:783100	Zakładnym pożadakam smemice kady 9.5/42/EH5 tykajucej sa zdravotniekych prostriedkov. LOT Kod śarże Pozrite si pokyny k použitiu REE Katalogovė čislo Kód výrobku:783100	Zakládným požadavkám smernice Kady 93/42/ItH5 tykajucej sa zdravotnických prostriedkov. LOT Kód Sarže Rozrite si pokyny k použitiu REF Katalógově číslo Kód výrobku:783100	zakładnym pożadawkam smernice kłady 93/4z/jth5 tykajucej sa zdravotnickych prostriedkov. LOT kod šarże		of software and a second
Zdravotnickych prostriedkov. LOT Kod šarže Pozrite si pokyny k použitiu REEF Katakogovė čislo Kod výrobku:783100	Základným požiadavkám smernice Rady 93/42/EHS týkajúcej sa zdravotnickych prostriedkov. LOT Kód Sarže Pozrite si pokyny k použitiu REE Katalógové číslo Kód výrobku:783100	C 2 základným požíadavkám smernice Rady 93/42/EHS týkajúcej sa zdravotnickych prostriedkov. LOT	C C 284 dadným požiadavkám smemice Rady 99/42/EHS týkajúcej sa zdravotnickych prostriedkov. LOT Kod šarže Pozrite si pokyny k použítiu REF Katabógově číslo Kód výrobku:783100	Značka CE a identifikačné číslo notifikovanej osol	nei osoby. Výrobok vyhovuje
8	Značka CE a identifikačné číslo notifikovanej osoby. Výrobok vyhovuje základným požiadavkám smernice hady 93/42/EHS týkajúvej sa zdravotnických prostriedkov. Kod šarže Pozrite si pokyny k použitiu REE Katalogově číslo Kód výrobku:783100	Značka CE a identifikačné číslo notífikovanej osoby. Výrobok vyhovuje základným požiadavkám smernice hady 93/42/EHS týkajúcej sa zdravotnických prostriedkov. Kod šarže Rod šarže Pozrite si pokyny k použitiu REF Katalógové číslo Kód výrobku:783100	Značka CE a identifikačné číslo notifikovanej osoby. Výrobok vyhovuje základným požiadavkám smernice Rady 93/42/EHS týkajúcej sa zdravotnických prostriedkov. LOT Kod šarže Pozrite si pokyny k použitiu REF katalogově číslo Kód výrobku:783100		
C C and the control of the control o	C C 3 racka CE a identifikačné číslo notificovanej osoby. Výrobok vyhovuje základným požiadavkám smernice Rady 93/42/EH5 týkajúcej sa zdravotnických prostriectkov. Kód šarže Pozrite si pokyny k použítiu REE	Ce ora Značka CE a identifikačné číslo notfikovanej osoby. Výrobok vyhovuje základným požiadavkám smernice Rady 93/42/EHS týkajúcej sa zdravotnickych prostriedkov. Kod šarže Pozrite si pokyny k použitiu REEF katalógově číslo Kód výrobku.783100	C C and the control of the control o	-E EO Sterilizované etylén oxidom	
STERLEEO Sterilzované etylén oxidom Značka CE a identifikačné číslo notfitovanej osoby. Výrobok vyhovuje Značka CE a identifikačné číslo notfitovanej osoby. Výrobok vyhovuje Základným požiadavkám smernice Rady 93/42/EHS týkajúcej sa Zdravotnickych prostriedkov. Kod šarže Rozrite si pokyny k použitíu REEF Katalógově číslo Kód výrobku:783100 Contractivatorica Reef Katalógově číslo Kód výrobku:783100 Contractivatorica Contractivat	STERILEEO Sterileované etylén oxidom Capter Izované etylén oxidom Značka CE a identfikačné čislo notifikovanej osoby. Výrobok vyhovuje základným požiadavkám smernice Rady 93/42/EHS týkajúcej sa zdravotnickych prostriedkov. LOT	STERLEEO	STERLEEO Sterilcované etylén oxidom Canacka CE a identifikačné číslo notífikovanej osoby, Výrobok vyhovuje Značka CE a identifikačné číslo notífikovanej osoby, Výrobok vyhovuje Zakladným požiadavkám smernice Rady 93/42/EHS týkajúcej sa Zdravotnickych prostriedkov. Kod šarže Rozrite si pokyny k použítiu REF Katalogově číslo Kod výrobku:783100	F	
STERILE Sterilzované etylén oxidom	STERILE Sterilzované etylén oxidom Capta Značka CE a identifikačné číslo notifikovanej osoby. Výrobok vyhovuje základným požiadavkám smemice Rady 93/42/EHS týkajúcej sa základným požiadavkám smemice Rady 93/42/EHS týkajúcej sa základným požiadavkám smemice Rady 93/42/EHS týkajúcej sa záravotnických prostriedkov. LOT	STERLE ED Sterilzované etylén oxidom Značka CE a identifikačné čislo notifikovanej osoby. Výrobok vyhovuje základným požiadavkám smernice Rady 93/42/EHS týkajúcej sa zdravotnických prostriedkov. LOT Kód šarže Pozrite si pokyny k použitiu REF Katalógové číslo Kód výrobku:783100	STERILE Sterilzované etylén oxidom Sterilzované etylén oxidom Značka CE a identifikačné číslo notifikovanej osoby. Wyrobok vyhovuje základným požiadavkám smemice Rady 93/42/EHS týkajúcej sa zdravotnických prostriedkov. LOT Kod šarže Rozrite si pokyny k použítiu REE Katalógově číslo Kod výrobku:783100 REE Katalógově číslo Kod výrobku:783100 REE Katalógově číslo Kod výrobku:783100 REE Ratalógově číslo Kod výrobku:783100 Ree Ree Kod Šarže Ree Kod Výrobku:783100 Ree Kod Šarže Ree Kod Šarže Ree Kod Šarže Ree Kod Šarže Ree Kod Výrobku:783100 Ree Kod Šarže Ree Kod Výrobku:783100 Ree Kod Šarže Ree Kod Šarže Ree Kod Šarže Ree Kod Šarže Ree Kod Výrobku:783100 Ree Kod Šarže Ree Kod Šarže Ree Kod Šarže Ree Kod Výrobku:783100 Ree Kod Šarže Ree Kod Šarže Ree Kod Výrobku:783100 Ree Kod Šarže Ree Kod Šarže Ree Kod Výrobku:783100 Ree Kod Šarže Ree Kod Výrobku:783100 Ree Kod Šarže Ree Kod Šarže Ree Kod Výrobku:783100 Ree Kod Šarže Ree Kod Výrobku:783100 Ree Kod Šarže Ree Kod Šarže Ree Kod Výrobku:783100 Ree Kod Šarže Ree Kod Šarže Ree Kod Výrobku:783100 Ree Kod Šarže	Cardin Sport Co.	
STERLEEG Sterrilzované etylén oxidom Ce 1012 Značka CE a identifikačné číslo notifikovanej osoby. Výrobok vyhovuje základným požiadavkám smemice hady 93/42/EHS týkajúcej sa zdravotníckych prostriedkov. Kod šarže Nozdre si pokyny k použitiu REEF Katalógové číslo Kod výrobku:783100	STERLEED Sterilzované etylen oxidom STERLEED Sterilzované etylen oxidom Značka CE a identifikačné číslo notífikovanej osoby, Výrobok vyhovuje Základným požiadavkám smemice Rady 93/42/EHS týkajúcej sa zdravotnickych prostriedkov. LOT	STERLE[EQ] Sterilizované etylén oxidom Caracka CE a identifikaché čislo notifikovanej osoby. Výrobok vyhovuje zakladným požiadavkam smernice Rady 93/42/EHS tykajúcej sa zdravotníckych prostriedkov. Kod šarže Mozrite si pokyny k použitiu REEF Katalógové číslo Kód výrobku:783100	STERLE[EQ] Sterilizované etylen oxidom Ce 122 Značka CE a identifikačné číslo notifikovanej osoby. Výrobok vyhovuje základným požiadavkám smernice Rady 93/42/EHS týkajúcej sa zdravotnických prostriedkov. Kod šarže Nozíte si pokyny k použitiu REF Ratalogově číslo Kod výrobku:783100	Dátum snotreby	
STERLEEO Sterilizované etylen oxidom Ce nza základným požiadavkám smernice Rady 93/42/EHS týkajúvcj sa základným požiadavkám smernice Rady 93/42/EHS týkajúvcj sa zdravotnických prostriedkov. Kod šarže Nozrite si pokyny k použítiu REEF Katalógově číslo Kód výrobku:783100	STERLEED Datum spotreby	STERLE Dâtum spotreby	STERLE Dátum spotreby		
Datum spotreby	Dátum spotreby	Datum spotreby	Datum spotreby	Jednorazové použitie	
STERLEED Sternizzové použitie	STERILE Datum spotreby	STERLE Dátum spotreby	STERILE Dátum spotreby		

Dátum poslední aktualizácie 12/2020

Manipler®AZ -35W- шкірний степлер одноразовий

Manipler® AZ - це стерильний одноразовий шкірний степлер для накладення 35 нержавіючих скоб для закриття рани.

Шкірний степлер Manipler®AZ можна використовувати для рутинного закриття

ран під час найрізноманітніших хірургічних процедур.

Застосування

- Перед використанням шкірного степлера необхідно перевірити сумісність інструменту для зняття шкірних скоб.
 - За допомогою щипців для тканин стягніть краї шкіри разом, доки краї не Дотримуючись стерильності, вийміть з упаковки степлер для шкіри.
- Розташуйте шкірний степлер над центром вивернутих країв шкіри (Рис. 2) вивернуться (Рис. 1)
 - Щоб сформувати скобу, міцно притисніть пускову гашетку, доки не
 - зупиниться ії рух (Рис. 3) Відпустіть пускову гашетку (Рис. 4)
- Зніміть степлер з розрізу рани (Рис. 5)
- Завжди перевіряйте правильне положення скоби.

Протипоказання

- дотримати принаймні 5 мм відстані від зшитої шкіри до кісток, судин або Застосування скоб для закриття шкіри протипоказане, коли неможливо
- внутрішніх органів, що знаходяться під нею. Скоби Manipler®AZ містять нікель, що може призвести до алергічних реакцій
 - Не використовуйте та не стерилізуйте повторно. Це може призвести до у деяких пацієнтів.
 - порушення функціональних можливостей виробу та може призвести до пошкоджень або виникнення інфекції у пацієнтів

розходження країв рани; алергічну реакцію у пацієнтів з відомою чутливістю до металів, що містяться в нержавіючій сталі **316L (**тобто хрому, нікелю та заліза), підвищену ймовірність інфікування бактеріями; мінімальну гостру запальну **Побічні реакції** Побічні ефекти, пов'язані з використанням цього пристрою, включають: реакцію тканин; а також біль, набряк і еритему довкола рани.

Інформація щодо безпеки при застосуванні при МРТ

 А) Неклінічні тестування продемонстрували, що степлер Manipler®AZ сумісний із застосуванням при MPT. Пащієнта зі скобами з цього виробу можна безпечно сканувати магнітно-резонансним сканером відразу після постановки скоб за

- Статистичне магнітне поле не більше 3 Тесла;

таких умов:

- Максимальне просторове градієнтне магнітне поле не більше 1500 Гаусс / см (екстрапольоване);
 - Зазначена максимальна МРТ система, усереднена специфічна швидкість поглинання всім тілом (SAR) 4 Вт / кг за 15 хвилин сканування (тобто, на послідовність імпульсів);
 - Нормальний режим роботи МРТ системи.

Б) Нагрівання, пов'язане з МРТ

У неклінічних випробуваннях шкірний степлер Мапіріс⁴⁸AZ генерував наступне підвищення температури під час МРТ, яка виконувалася протягом 15 ях сажування (тобот за потідювічної мутрисів) в систем ім? ЭТесла 12 Бесля 128-МІЦ Ексіг. Нох, Протрамне забезпечення 14X,МБ, бется I Всстіг Helthcare, Мітуокі, Вакомінг.

Підзвітна МР система, усереднена специфічна швидкість поглинання всім тілом (SAR)	2,9 Вт/кг	
Виміряні значення калориметрії, усереднена SAR всім тілом	2,7 BT/Kr	
Найбільша зміна температури	1,8℃	
Температура масштабована до усередненого SAR в 4 Вт/кг	2,5°C	

С) Інформація про артефакти зображення

МР-зображення для компенсації присутності скоб із цього виробу. Максимальний розмір артефакту (тобто, як видно на послідовності градієнтних ехо-імпульсів) поширюється приблизно на 15 мм навколо розміру і форми скоб(и) шкірного степлера Мапіріст⁸AZ. збітається або знаходиться відносно близько до розміщення скоб шкірного степлера Мапіріе n А 2 . Отже, може знадобитися оптимізація параметрів Якість МРТ зображення може бути скомпрометована, якщо область інтересу

		_
Градієнт- відновлене ехо	467-wm²	Перпендикулярна
Градієнт- відновлене ехо	651-wm²	Паралельна
T1-SE cni+exois	zww-SZ1	Перпендикулярна
T1-SE cni+exois	271-MM²	Паралельна
Послідовність імпульсів	Величина зони відсутності сигналу	Орієнтація у площині

Інструкції з техніки безпеки

- використовуйте Manipler®AZ, якщо закінчився вказаний термін придатності. Зберігайте шкірний степлер МапірІег®АZ при кімнатній температурі і використовуйте його одразу після відкриття упаковки.
 - Ніколи не використовуйте вироби з відкритих або пошкоджених стерильних
 - упаковок. Упаководити повторну стерилізацію, оскільки це може погіршити
 - функціонування виробу та пошкодити пацієнту.
 - Використовуйте степлер для шкіри Manipler®AZ тільки для одного пацієнта. Після використання утилізуйте виріб належним чином як медичні відходи.

Гермін придатності - 5 років.

Стерилізація діє до дати закінчення терміну придатності, якщо виріб правильно

Стерильність

зберігається в закритій та неушкодженій упаковці.

Формат доставки та розміри упаковки Manipler®AZ поставляється в коробці, яка містить 6 одиниць. Тояснення символів на упаковці

\otimes	Повторно використовувати заборонено
	Використати до
STERILEEO	<u> STERIL ЕГО</u> Стерилізовано етиленоксидом
(E3	Маркування эгідно вимог ЄС
LOT	Номер партії
\Leftrightarrow	Застереження! Ознайомитися із супровідними документами
REF	Номер за каталогом 783100
MIQ	Розмір степлера 6,9 мм x 4,2 мм

Дата останнього перегляду: 12/2020

Уповноважений представник виробника в Україні 1708 [—] Біраун Медікал Україна^{*}, 13124 м. Київ, бул. В. Гавела бэ. теп. (044) 351-11-30.



(ET) B. Braun Closure Technologies

Ühekordselt kasutatav nahaklammerdaja Manipler®AZ-35W

Manipler®AZ on steriilne ühekordselt kasutatav nahaklammerdaja, mis on mõeldud 35 roostevabast terasest klambri paigaldamise jaoks haava rutiinseks sulgemiseks.

Näidustused

Nahaklammerdajat Manipler®AZ saab kasutada naha rutiinseks sulgemiseks mitmesugustes kirurgilistes protseduurides.

- Enne nahaklammerdaja kasutamist kontrollige nahaklambrite eemaldajaga ühilduvust.
 - Tõmmake koepintsetiga naha servad väljapoole pööratuna kokku(Joonis 1) Sterilsust jälgides, eemaldage nahaklammerdaja pakendist.
- Paigutage nahaklammerdaja väljapoole pööratud nahaservade keskele (Joonis 2). Klambri vormimiseks pigistage päästik kindlalt kokku, kuni päästiku liikumine peatub (Joonis 3)

 - Kontrollige alati, et klambrid oleksid õiges positsioonis. Vabastage päästik (Joonis 4) Eemaldage klammerdaja haava kohalt (Joonis 5).

Vastunäidustused

- Kui ei ole võimalik säilitada vähemalt 5 mm kaugust klammerdatud naha ja allolevate luude,
- veresoonte või siseelundite vahel, on klambrite kasutamine naha sulgemiseks vastunäidusstatud. Manipler®AZ-i klambrid sisaldavad niklit, mis võib mõnel patsiendil põhjustada allergilisi

Mitte kasutada ega steriliseerida korduvalt. See võib kahjustada toote funktsionaalset võimekust ja toodet ennast ning põhjustada patsientidele kahjustusi või infektsioone.

Körvaltoimed

Selle scadine kasutamisega seotud körvaltoimete hulka kuuluvad: haava dehistsents; allergiline reaktsioon patsientidel, kellel on teadaolev tundlikkus 316L roostevabas terases sisalduvate metallide (nt kroom, nikkel ja raud) suhtes, suurenenud bakteriaalne nakkavus; minimaalne äge põletikuline koereaktsioon; ja valu, turse ning erüteem haavapiirkonnas.



| AMA_NR-tingimuslik | Wampkr9AZ-i Namber on MR-tingimuslik | A) Mitteklindlised testid näitasid, et Mampkr9AZ-i klamber on MR-tingimuslik. Selle seadmega

patsienti saab kohe pärast paigaldamist ohutult skaneerida järgmistel tingimustel: Staatiline magnetväli 3 teslat või vähem

 Maksimaalne ruumiline gradientmagnetväli 1500 gauss/cm (ekstrapoleeritud) või vähem neeldumiskiirus (SAR) 4 W/kg 15 minuti skaneerimise kohta (st impulsijada kohta) - Maksimaalne MR-süsteemi raporteeritud kogu keha keskmistatud spetsiifiline

MR-süsteemi tavapärane töörežiim

B) MRT-ga seotud soojenemine

Mitteklinilistes katsetes pöhjustas Manipler[®]AZ-i klamber 15-minutlise skaneerimise ajal (st impulsijada kohta) 3 teslases MR-süsteemis (3 tesla/128 MHz, Excite, HDx, Software 14XMS, General Electric Healthcare, Milwaukec, WI) järgmise temperatuuritöusu:

MR-süsteemi raporteeritud kogu keha keskmistatud SAR	2,9 W/kg
Mõõdetud kalorimeetria väärtused, kogu keha keskmistatud SAR	2,7 W/kg
Suurim temperatuurimuutus	1,8°C
Temperatuur normaliseeritud vastavalt kogu keha keskmistatud SAR-ile 4 W/kg	2,5°C

MR-kujutise kvaliteet võib olla kompromiteeritud, kui huvipirikond on täpselt samas piirkonnas või suhteliselt lähreal ManjiderAAZ-i klambri isakkohale. Seetõittu võib osutuda vajalikusk Mar-kujutise panmeetitie opiteeriimine, et kompenseeriida seadme esinemine. Näsinsaahne artelikti suurus Ist nähtuna gradiendi kaja impukijadali ulatub ligikaudu 15 mm, sõltuvalt Manjaber®AZ-i klambri suurusest ja kujust.

mpulsijada	T1-SE	T1-SE	GRE	GRE
ignaalita ala suurus	271 mm ²	175 mm ²	651 mm ²	467 mm ²
asandi orientatsioon	Paralleene	Risti	ParalleeIne	Risti

Ohutusjuhised

- Aige kasutage seadet Manipler®AZ, kui kölblikkusaeg on möödas.

 Sällitage seadet Manipkr®AZ toatemperatuuril ja kasutage seada kohe pärast pakendi

 Sällitage seadet Manipkr®AZ toatemperatuuril ja kasutage seada kohe
- Ärge kunagi kasutage tooteid avatud või kahjustatud steriilsest pakendist. Д
- Ärge steriliseerige uuesti, kuna see võib kahjustada toote töövõimet ja patsienti vigastada. Kasutage nahaklammerdajat Manipler®AZ ainult ühel patsiendil.
 - Pärast kasutamist käidelge toodet nõuetekohaselt meditsiinijäätmena.

Steriilsus

Steriliseerimine kehtib kuni aegumiskuupäevani, kui pakendit säilitatakse õigesti suletud ja Kölblikkusaeg on 5 aastat.

Tarnevormingud ja pakendi suurused Manipler®AZ – 35W tarnitakse 6 ühikuga karbis.

Pakendil olevate sümbolite selgitus

Ühekordseks kasutamiseks	Kasutada enne	STERLEEO Steriliseeritud etüleenoksiidiga	CE-mārgis ja teavitatud asutuse identifitseerimisnumber. Toode vastab meditsiiniseadmete direktiivi 93/42/EMÜ põhilistele nõuetele	Partii kood	Vaadake kasutusjuhendit	Katalooginumber Tootenr 783100	Klambri suurus 6,9 mm × 4,2 mm
\otimes		STERILEEO	C 6 .123	LOT	\forall	REF	DIM

Teabe kuupäev: 12/2020



& Signature Page

Title: DMA/HOJ/MANI/MANIPLER AZ Initiator: Susana? Calvillo

This document is signed electronically in compliance with the B. Braun electronic signature policies and procedures by following persons:

UserName: Calvillo, Susana (calvsues)

Title: SUT-PR-ES04-Técnico Sistemas Impresión

Date: Wednesday, 24 February 2021, 08:20 W. Europe Daylight Time

Meaning: Document signed as Author

UserName: García, Guillermo (garcgues) Title: SU-PR-ES04-Technical support manager

Date: Wednesday, 24 February 2021, 08:25 W. Europe Daylight Time

Meaning: Precheck of Document

UserName: Alonso, Adriana (alonades)

Title:

Date: Thursday, 25 February 2021, 08:39 W. Europe Daylight Time

Meaning: Approve Document

UserName: Piera, Eva (piermaes) Title: Senior Regulatory Affairs

Date: Thursday, 25 February 2021, 10:56 W. Europe Daylight Time

Meaning: Approve Document

UserName: Laporte, Martina (lapomaes)

Title: Director Quality & Regulatory Affairs CoE CT

Date: Thursday, 25 February 2021, 23:17 W. Europe Daylight Time

Meaning: Final Release of the Document
