

**GLACTIME® CE0459****SUTURE CHIRURGICALE RESORBABLE, TRESSE DE PGLA ENDUITE****DESCRIPTION**

Les sutures chirurgicales stériles synthétiques résorbables GLACTIME® sont composées par un copolymère d'acide glycolique et lactic (acide glycolique et acide lactique) recouvert par un copolymère d'acides glycolique et lactique et le saccharate de calcium.

Les sutures GLACTIME® et le mélange d'enduction sont inertes, sans collagène ou autre ingrédient.

Tout dispositif utilisé ou entamé doit être détruit dans un incinérateur approprié en respectant les réglementations locales ou nationales concernant l'élimination des déchets.

UTILISATION

Inspecter l'emballage pour confirmer son intégrité. Ouvrir la bâche en pincrant l'extrémité à droite de la fiche et la tirer vers soi. L'accès à l'aiguille est direct, la saisir et dévorer la suture.

EFFECTS INDESIRABLES

Tous les effets indésirables associés à l'utilisation de ce matériel comprennent : - la décomposition et des salignements de la plaste avec formation de sinus, - le risque qu'en présence d'une contamination bactérienne, les sutures, comme toute autre prothèse, puissent provoquer une réaction inflammatoire tissulaire modérée caractéristique de la réponse immunitaire à un corps étranger,

- des irritations lors de sutures cutanées qui doivent rester en place plus de 7 jours,

- la formation de calculs dans les tractus urinaires ou biliaires, en cas de contact prolongé avec des solutions salines telles l'urine ou la bile,

- des infections postopératoires transitoires,

- des éruptions cutanées

Tous les effets indésirables résultant de la technique chirurgicale elle-même.

INDICATIONS

Les sutures chirurgicales synthétiques résorbables GLACTIME® sont indiquées pour une utilisation générale comme sutures résorbables dans la suture et la fermeture de diverses interventions chirurgicales.

CONTRAINDICATIONS

Les sutures chirurgicales synthétiques résorbables GLACTIME® ne doivent pas être utilisées au niveau des organes cardiaques et nerveux.

Elles sont contre-indiquées chez les patients ayant des antécédents de sensibilité ou d'allergie à leurs composants.

Ces sutures étant résorbables, elles ne doivent pas être utilisées lorsqu'un maintien prolongé des tissus est exigé.

Elles sont contre-indiquées chez les patients âgés, en état de malnutrition ou sujets à cancer, d'anémie, d'obésité, de diabète, d'infection ou autres affections pouvant retarder la cicatrisation et spécialement sur des sites où leur durabilité peut être déstabilisée.

PRÉCAUTIONS

Dans certaines circonstances, en particulier les interventions orthopédiques, une immobilisation par un support externe peut être mise en place à la discrétion du chirurgien.

Les sutures cutanées devront rester en place plus de 7 jours pour éviter une irritation locale, elles doivent être retirées en cas de besoin.

Le chirurgien devra faire attention aux manipulations de l'aiguille lorsque celles-ci et la suture au cas pourraient entraîner une fracture de l'aiguille à ce niveau.

La sécurité des noeuds exige l'utilisation de la technique chirurgicale classique des nœuds plats, avec boucles additionnelles, selon les besoins de l'intervention et non pas avec des nœuds simples.

En cas de fermeture en sutur, le chirurgien utilisera des noeuds non coulants, autobloquant aux deux extrémités.

Ne pas utiliser les aiguilles dont les sachets paracentralisés sont endommagés. Vérifier l'intégrité du fil par une forte traction sur la suture.

Pour un usage unique - Contenu fourni stérile.

Ne pas utiliser pour réparer, renforcer, raccourcir, raccourcir, retravailler, ou resteriller le dispositif pour améliorer sa intégrité structurelle ou l'efficacité ou de la durabilité ou de la sécurité du dispositif ou de générer une contamination du dispositif et/ou de causer une infection ou une infection croisée chez le patient et/ou contaminer la transmission de l'infection à un autre patient.

Un patient n'a pas le droit de modifier ou de détruire le dispositif pour entraîner une maladie ou le décès du patient.

La technique, les méthodes et les produits utilisés dépendent de l'expérience et de la compétence à la disposition du chirurgien de manière à assurer les meilleures résultats cliniques.

Les utilisateurs doivent être familiarisés avec les techniques chirurgicales utilisant des sutures synthétiques pour la fermeture de plaie. Le risque de déhiscence de la peau peut être variable selon le site d'application et le matériel de suture utilisé.

Une technique chirurgicale convenable doit être respectée en ce qui concerne le drainage et la fermeture des plaies contaminées ou infectées.

Marquage initial CE : 2013

MD **UDI** **REF** **CE 0459**

GLACTIME®

Français (French)	Suture chirurgicale résorbable, tresse de PGLA enduite
English	Absorbable surgical suture, coated braided PGLA
Español (Spanish)	Sutura quirúrgica absorbible, hilos trenzados de PGLA recubiertos.
Italiano (Italian)	Sutura chirurgica assorbibile, treccia di PGLA rivestita.
Deutsch (German)	Resorbierbares chirurgisches Nahtmaterial aus PGLA, geflochten und beschichtet.
Ελληνικ (Greek)	Απορροφήσιμη χειρουργική σύνθετη ύλη, πλεκτό ιατρικό μέτωπο με PGLA
Nederlands (Dutch)	Absorberende chirurgische hechtdraad, gevlochten en gevoerd met PGLA
Magyar (Hungarian)	PGLA bevonatos, felszálvádó széklet cérna
Русский (Russian)	Паццинальная синтетическая хирургическая швейная нить из PGLA с покрытием
中文 (Chinese)	涂层缝合线(PGLA可吸收缝合线)
العربية (Arabic)	خيط جراحي ملتحى من بولي جلايكوليك
Romana (Romanian)	Suturi chirurgicale rezorbabile, fir din PGLA, impletit si invins.
Polski (Polish)	Wschilanialny szew chirurgiczny, opłot z PGLA powlekanie.
Čeština (Czech)	Vstřebatelný chirurgický sici materiál, potažený vláknem PGLA

PETERS SURGICAL
Immeuble AURELIUM - 1 Cours de l'Ile Seguin - 92100 BOULOGNE-BILLANCOURT - FRANCE
TEL : +33 (0)1 48 10 62 62 - FAX : +33 (0)1 48 91 22 99
www.peters-surgical.com
E-MAIL: peters@peters-surgical.com

GLACTIME® CE0459**ABSORBABLE SURGICAL SUTURE, COATED BRAIDED PGLA****DESCRIPTION**

The sterile synthetic absorbable surgical sutures GLACTIME® are composed of copolymer of glycolic and lactic acids and coated with copolymer of glycolic and lactic acid and calcium stearate.

The sutures and coating are inert, nonreactive and nonantigenic.

The synthetic absorbable sutures GLACTIME® are available in dyed violet color (D&C violet n°2, CI 60725) or undyed.

The synthetic absorbable sutures GLACTIME® comply with the requirements of the European Pharmacopeia (EP) for synthetic braided absorbable surgical sutures and the United States Pharmacopeia (USP), except for minor size in diameter.

Expected clinical performance of the synthetic absorbable surgical sutures GLACTIME® is to provide absorption without desiccation and an efficient dissolution process begins with a loss of tensile strength followed by a loss of mass.

Absorbable sutures GLACTIME® retain in vivo approximately 65 % of their original strength at week 3 post implantation, and more than 40 % at three weeks.

Absorption of the sutures GLACTIME® is essentially complete between 56 and 70 days.

The synthetic absorbable sutures GLACTIME® are available in various lengths, diameters (USP/EP) and quantities with or without surgical needles.

In general, the synthetic absorbable surgical sutures GLACTIME® are indicated for use in general tissue approximation and/or ligation, including use in ophthalmic surgery.

CONTRADICTIONS

Absorbable sutures GLACTIME® must not be used in cardiovascular and neurological tissues.

The use of these sutures is contraindicated in patients with known sensitivities or allergies to their components.

These sutures, being absorbable, should not be used where extended periods of time are required.

Use of absorbable sutures GLACTIME® is not suitable in elderly or malnourished patients, or in patients suffering from cancer, anaemia, obesity, diabetes, infection or other conditions which may delay wound healing and especially on sites with expansion, stretching or delamination.

PRÉCAUTIONS

Under some circumstances, notably orthopaedic procedure, immobilization or external support may be employed at the discretion of the surgeon.

Suturing which remains too long can then 7 days may cause localized irritation, they should be removed if necessary.

In handling this or any other suture material, care should be taken to avoid damage from handling. Avoid thread crushing or crimping damage due to use of sharp instruments.

The absorbable sutures GLACTIME® are thermoresistant. Pay particular attention while using laser or electro-cautery.

If the needle is held too close to the needle point, penetration qualities should be affected, it should be held close to the hole the needle can become localized irritation, they should be removed if necessary.

In handling this or any other suture material, care should be taken to avoid damage from handling. Avoid thread crushing or crimping damage due to use of sharp instruments.

Knot security requires the standard surgical techniques of square knots according to surgical experience and the surgeon's experience. Use of additional loops may be particularly appropriate.

In case of over-tensioning, the surgeon may use a self-locking siphon knot, according to surgical experience and the surgeon's experience.

Do not use if the product has been punctured or damaged.

For single patient use only - Contents supplied sterile.

No reprocessing, resterilize, reprocessing, or resterilizing may compromise the structural integrity of the device and/or cause a risk of contamination of the device or cause patient infection or death. Reusing, reprocessing or resterilizing may also create a risk of contamination of the device or cause patient infection or death. Reusing, reprocessing or resterilizing may also create a risk of transmission of an infectious disease from one patient to another. Contamination of the device may lead to injury, illness or death of the patient.

The technique, method and products used depend on clinical experience and left to the surgeon's discretion in order to ensure the best clinical results.

Users should be familiar with surgical procedures and techniques involving synthetic absorbable sutures for wound closure, as risk of wound

VALIDITY / STORAGE CONDITIONS

Do not use after the expiry date.

Do not use in the original packaging, at a temperature lower than 25°C in a place of light.

SYMBOLS USED ON PACKAGING

= Medical device

= Unique Device Identifier

= Do not reuse

= Do not sterilize

= Use by date (YYYY-MM-DD)

= Date of manufacture (YYYY-MM-DD)

= Manufacturer

= Batch code

= Do not use if package is opened or damaged

= Keep dry

= Keep away from sunlight

= Upper limit of temperature

= Sterilized using ethylene oxide

= Single sterile barrier system with protective packaging inside

= catalogue number

= Caution

= Consult instructions for use

= CE Mark. Product conform to the essential requirements of the European Medical Devices Directive 93/42/EEC

All serious or life-threatening adverse events or deaths associated with use of this device should be reported to the manufacturer.

PRECAUTIONS

These sutures are accidently caused with the site of application and the suture material

desiccance may follow with a loss of tensile strength followed by a loss of mass.

The sutures GLACTIME® are composed with respect to drainage and closure or contortion of the suture or which may necessitate a support additional.

Use of sutures GLACTIME® and the mélange d'enduction are inert, privé de collagène ou non antigenic.

Les sutures synthétiques résorbables GLACTIME® sont disponibles en couleur violette (D&C violet n°2, CI 60725) ou non teintée.

Les sutures synthétiques résorbables GLACTIME® sont recommandées à l'exception d'un déplacement initial des sutures GLACTIME®.

Les sutures synthétiques résorbables GLACTIME® provoquent une réaction immunitaire à l'exception d'une infection de la peau.

Les sutures synthétiques résorbables GLACTIME® sont recommandées pour une utilisation générale comme sutures résorbables dans la suture et la fermeture de diverses interventions chirurgicales.

Les sutures synthétiques résorbables GLACTIME® sont recommandées pour une utilisation générale comme sutures résorbables dans la suture et la fermeture de diverses interventions chirurgicales.

Les sutures synthétiques résorbables GLACTIME® sont recommandées pour une utilisation générale comme sutures résorbables dans la suture et la fermeture de diverses interventions chirurgicales.

Les sutures synthétiques résorbables GLACTIME® sont recommandées pour une utilisation générale comme sutures résorbables dans la suture et la fermeture de diverses interventions chirurgicales.

Les sutures synthétiques résorbables GLACTIME® sont recommandées pour une utilisation générale comme sutures résorbables dans la suture et la fermeture de diverses interventions chirurgicales.

Les sutures synthétiques résorbables GLACTIME® sont recommandées pour une utilisation générale comme sutures résorbables dans la suture et la fermeture de diverses interventions chirurgicales.

Les sutures synthétiques résorbables GLACTIME® sont recommandées pour une utilisation générale comme sutures résorbables dans la suture et la fermeture de diverses interventions chirurgicales.

Les sutures synthétiques résorbables GLACTIME® sont recommandées pour une utilisation générale comme sutures résorbables dans la suture et la fermeture de diverses interventions chirurgicales.

GLACTIME® C 0459

RESORBERBARE CHIRURGISCHE HECHTDRAAD, OMLUKE PLGA-VECT

beschrijving
De synthetische resorberbare chirurgische GLACTIME®-hechtdraden zijn gemaakt van een copolymer op basis van glycolaat en melkzuur gecoat met een copolymer op basis van glycolaat en melkzuur en calciumpatras. Uitwendig en uitwendig van de extra stalen ringen kunnen hechtdraden worden. Onbeledige naaldprikken, met gecontamineerde hechtdraden kunnen interactie veroorzaken.

De synthetische resorberbare GLACTIME®-hechtdraden zijn verkrijgbaar in paars (D&C paars #2, CI 60725). De synthetische resorberbare GLACTIME®-hechtdraden voldoen aan alle eisen van de United States Pharmacopeia (USP) en de European Pharmacopeia (EP) voor synthetische resorberbare chirurgische hechtdraden, met uitzondering van de eisen voor de veroudering van de hechtdraden.

De chirurgische prestaties van de resorberbare GLACTIME®-hechtdraden die mogelijk verwacht worden zijn een sluiting zonder dat de wond weer open gaat en een meer stabiele hechting.

De resorberbare chirurgische GLACTIME®-hechtdraden verzekeren een zeer lange ontsmettingsperiode, gevuld door een gelijkmatige integratie.

Een gelijkmatig sterkeverlies en definitieve resorptie van resorberbare GLACTIME®-hechtdraden vindt plaats door middel van hydrolyse, het polymeer wordt gescherpt en genetaseerd.

Het absorpション begint met een sterkeverlies, gevolgd door een verlies van massa.

De resorberbare GLACTIME®-hechtdraden behouden in vivo ongeveer 65% van de initiële weerstand na twee weken na de implantação en meer dan 40% na een week lichaamsweerstand.

De resorberbare GLACTIME®-hechtdraden zijn in principie binnen 56 tot 70 dagen gedescindeerd.

De synthetische, absorbante GLACTIME®-hechtdraden zijn verkrijgbaar in diverse lengtes, diameters (USP/EP) en hoeveelheden, met of zonder chroomdraad.

indicaties
De synthetische resorberbare chirurgische GLACTIME®-hechtdraden zijn aangewezen voor algemene gebruik als resorberbare hechtdraden voor het hechten en vastbinden van weefsel, inclusief oogheelkundige procedures.

contra-indicaties
De resorberbare chirurgische GLACTIME®-hechtdraden mogen niet worden gebruikt voor cardiovaskulair en neurovascular.

Het gebruik van deze hechtdraden is afgeraden bij patiënten met een vooroudergeschiedenis van geneesmiddelen of allergische reacties en bestuurders van voertuigen.

Als resorberbare chirurgische GLACTIME®-hechtdraden zijn, moeten niet worden gebruikt wanneer het hechtdraad niet goed kan worden vastgehouden.

Het is mogelijk dat de gebruik van deze hechtdraden niet geschikt is voor de behandeling van de huid, ogen, ogenbollen, ogenbollen, diabetes, infecties of andere aandoeningen, om dat de geneeskunde kan vertragen, voor de plaatjes die verwijderd, respectievelijk eruit.

voordelen
In tegenstelling tot orthopedische ingrepen, kan naar goedeuren van de chirurgie immobilisatie voor extra ondersteuning worden gegeven.

Hechtdraden die langer dan 7 dagen blijven zitten, kunnen plausibele irritatie veroorzaken en moet indien nodig worden verwijderd.

Zoals al bij hechtdraden moet oorsorgzaamheid worden gehad bij het gebruik van chirurgische instrumenten, zoals naaldhouders of forceps.

De resorberbare GLACTIME®-hechtdraden zijn hiertoe geschikt. Houd er dus rekening bij dat de hechtdraden niet geschikt zijn voor de handel door het gebruik van chirurgische instrumenten, zoals naaldhouders of forceps.

De resorberbare GLACTIME®-hechtdraden zijn hiertoe geschikt. Houd er dus rekening bij dat de hechtdraden niet geschikt zijn voor de handel door het gebruik van chirurgische instrumenten, zoals naaldhouders of forceps.

Als de kromming van de naald wijd is, kan dit leiden dat de naald breekt.

Voor de kromming van de naald moet de conventionele chirurgische techniek van plate knopen met extra lussen worden aangesloten van de hechtdraden in de ervaring van de chirurg.

In het geval van een overhandiging dient de chirurg aan de artsen teletellen en te wijzen op de verschillende mogelijkheden.

Niet gebruiken als het product of de verpakking beschadigd lijkt te zijn.

Span de hechtdraden niet te hard, omdat dit kan leiden tot levering.

Niet hergebruiken, opnieuw verwerken of opnieuw steriliseren.

Het hergebruiken, herverwerken of hersteriliseren kan de hechtdraden niet weerstaan.

Het hergebruiken, herverwerken of hersteriliseren kan de hechtdraden niet weerstaan.

Als de kromming van de naald wijd is, kan dit leiden dat de naald breekt.

Voor de kromming van de naald moet de conventionele chirurgische techniek van plate knopen met extra lussen worden aangesloten van de hechtdraden in de ervaring van de chirurg.

In het geval van een overhandiging dient de chirurg aan de artsen teletellen en te wijzen op de verschillende mogelijkheden.

Niet gebruiken als het product of de verpakking beschadigd lijkt te zijn.

Span de hechtdraden niet te hard, omdat dit kan leiden tot levering.

Niet hergebruiken, opnieuw verwerken of opnieuw steriliseren.

Het hergebruiken, herverwerken of hersteriliseren kan de hechtdraden niet weerstaan.

Het hergebruiken, herverwerken of hersteriliseren kan de hechtdraden niet weerstaan.

Als de kromming van de naald wijd is, kan dit leiden dat de naald breekt.

Voor de kromming van de naald moet de conventionele chirurgische techniek van plate knopen met extra lussen worden aangesloten van de hechtdraden in de ervaring van de chirurg.

In het geval van een overhandiging dient de chirurg aan de artsen teletellen en te wijzen op de verschillende mogelijkheden.

Niet gebruiken als het product of de verpakking beschadigd lijkt te zijn.

Span de hechtdraden niet te hard, omdat dit kan leiden tot levering.

Niet hergebruiken, opnieuw verwerken of opnieuw steriliseren.

Het hergebruiken, herverwerken of hersteriliseren kan de hechtdraden niet weerstaan.

Het hergebruiken, herverwerken of hersteriliseren kan de hechtdraden niet weerstaan.

Als de kromming van de naald wijd is, kan dit leiden dat de naald breekt.

Voor de kromming van de naald moet de conventionele chirurgische techniek van plate knopen met extra lussen worden aangesloten van de hechtdraden in de ervaring van de chirurg.

In het geval van een overhandiging dient de chirurg aan de artsen teletellen en te wijzen op de verschillende mogelijkheden.

Niet gebruiken als het product of de verpakking beschadigd lijkt te zijn.

Span de hechtdraden niet te hard, omdat dit kan leiden tot levering.

Niet hergebruiken, opnieuw verwerken of opnieuw steriliseren.

Het hergebruiken, herverwerken of hersteriliseren kan de hechtdraden niet weerstaan.

Het hergebruiken, herverwerken of hersteriliseren kan de hechtdraden niet weerstaan.

Als de kromming van de naald wijd is, kan dit leiden dat de naald breekt.

Voor de kromming van de naald moet de conventionele chirurgische techniek van plate knopen met extra lussen worden aangesloten van de hechtdraden in de ervaring van de chirurg.

In het geval van een overhandiging dient de chirurg aan de artsen teletellen en te wijzen op de verschillende mogelijkheden.

Niet gebruiken als het product of de verpakking beschadigd lijkt te zijn.

Span de hechtdraden niet te hard, omdat dit kan leiden tot levering.

Niet hergebruiken, opnieuw verwerken of opnieuw steriliseren.

Het hergebruiken, herverwerken of hersteriliseren kan de hechtdraden niet weerstaan.

Het hergebruiken, herverwerken of hersteriliseren kan de hechtdraden niet weerstaan.

Als de kromming van de naald wijd is, kan dit leiden dat de naald breekt.

Voor de kromming van de naald moet de conventionele chirurgische techniek van plate knopen met extra lussen worden aangesloten van de hechtdraden in de ervaring van de chirurg.

In het geval van een overhandiging dient de chirurg aan de artsen teletellen en te wijzen op de verschillende mogelijkheden.

Niet gebruiken als het product of de verpakking beschadigd lijkt te zijn.

Span de hechtdraden niet te hard, omdat dit kan leiden tot levering.

Niet hergebruiken, opnieuw verwerken of opnieuw steriliseren.

Het hergebruiken, herverwerken of hersteriliseren kan de hechtdraden niet weerstaan.

Het hergebruiken, herverwerken of hersteriliseren kan de hechtdraden niet weerstaan.

Als de kromming van de naald wijd is, kan dit leiden dat de naald breekt.

Voor de kromming van de naald moet de conventionele chirurgische techniek van plate knopen met extra lussen worden aangesloten van de hechtdraden in de ervaring van de chirurg.

In het geval van een overhandiging dient de chirurg aan de artsen teletellen en te wijzen op de verschillende mogelijkheden.

Niet gebruiken als het product of de verpakking beschadigd lijkt te zijn.

Span de hechtdraden niet te hard, omdat dit kan leiden tot levering.

Niet hergebruiken, opnieuw verwerken of opnieuw steriliseren.

Het hergebruiken, herverwerken of hersteriliseren kan de hechtdraden niet weerstaan.

Het hergebruiken, herverwerken of hersteriliseren kan de hechtdraden niet weerstaan.

Als de kromming van de naald wijd is, kan dit leiden dat de naald breekt.

Voor de kromming van de naald moet de conventionele chirurgische techniek van plate knopen met extra lussen worden aangesloten van de hechtdraden in de ervaring van de chirurg.

In het geval van een overhandiging dient de chirurg aan de artsen teletellen en te wijzen op de verschillende mogelijkheden.

Niet gebruiken als het product of de verpakking beschadigd lijkt te zijn.

Span de hechtdraden niet te hard, omdat dit kan leiden tot levering.

Niet hergebruiken, opnieuw verwerken of opnieuw steriliseren.

Het hergebruiken, herverwerken of hersteriliseren kan de hechtdraden niet weerstaan.

Het hergebruiken, herverwerken of hersteriliseren kan de hechtdraden niet weerstaan.

Als de kromming van de naald wijd is, kan dit leiden dat de naald breekt.

Voor de kromming van de naald moet de conventionele chirurgische techniek van plate knopen met extra lussen worden aangesloten van de hechtdraden in de ervaring van de chirurg.

In het geval van een overhandiging dient de chirurg aan de artsen teletellen en te wijzen op de verschillende mogelijkheden.

Niet gebruiken als het product of de verpakking beschadigd lijkt te zijn.

Span de hechtdraden niet te hard, omdat dit kan leiden tot levering.

Niet hergebruiken, opnieuw verwerken of opnieuw steriliseren.

Het hergebruiken, herverwerken of hersteriliseren kan de hechtdraden niet weerstaan.

Het hergebruiken, herverwerken of hersteriliseren kan de hechtdraden niet weerstaan.

Als de kromming van de naald wijd is, kan dit leiden dat de naald breekt.

Voor de kromming van de naald moet de conventionele chirurgische techniek van plate knopen met extra lussen worden aangesloten van de hechtdraden in de ervaring van de chirurg.

In het geval van een overhandiging dient de chirurg aan de artsen teletellen en te wijzen op de verschillende mogelijkheden.

Niet gebruiken als het product of de verpakking beschadigd lijkt te zijn.

Span de hechtdraden niet te hard, omdat dit kan leiden tot levering.

Niet hergebruiken, opnieuw verwerken of opnieuw steriliseren.

Het hergebruiken, herverwerken of hersteriliseren kan de hechtdraden niet weerstaan.

Het hergebruiken, herverwerken of hersteriliseren kan de hechtdraden niet weerstaan.

Als de kromming van de naald wijd is, kan dit leiden dat de naald breekt.

Voor de kromming van de naald moet de conventionele chirurgische techniek van plate knopen met extra lussen worden aangesloten van de hechtdraden in de ervaring van de chirurg.

In het geval van een overhandiging dient de chirurg aan de artsen teletellen en te wijzen op de verschillende mogelijkheden.

Niet gebruiken als het product of de verpakking beschadigd lijkt te zijn.

Span de hechtdraden niet te hard, omdat dit kan leiden tot levering.

Niet hergebruiken, opnieuw verwerken of opnieuw steriliseren.

Het hergebruiken, herverwerken of hersteriliseren kan de hechtdraden niet weerstaan.

Het hergebruiken, herverwerken of hersteriliseren kan de hechtdraden niet weerstaan.

Als de kromming van de naald wijd is, kan dit leiden dat de naald breekt.

Voor de kromming van de naald moet de conventionele chirurgische techniek van plate knopen met extra lussen worden aangesloten van de hechtdraden in de ervaring van de chirurg.

In het geval van een overhandiging dient de chirurg aan de artsen teletellen en te wijzen op de verschillende mogelijkheden.

Niet gebruiken als het product of de verpakking beschadigd lijkt te zijn.

Span de hechtdraden niet te hard, omdat dit kan leiden tot levering.

Niet hergebruiken, opnieuw verwerken of opnieuw steriliseren.

Het hergebruiken, herverwerken of hersteriliseren kan de hechtdraden niet weerstaan.

Het hergebruiken, herverwerken of hersteriliseren kan de hechtdraden niet weerstaan.

Als de kromming van de naald wijd is, kan dit leiden dat de naald breekt.