



PROMESH® SURG PROLAPS

STERILE UROGENITAL IMPLANTS : IMPLANTS FOR THE TREATMENT OF PROLAPSE

en	<u>Instructions for use</u>	Page	2
fr	<u>Notice d'instructions</u>	Page	3
de	<u>Gebrauchsanweisung</u>	Seite	4
it	<u>Istruzioni per l'uso</u>	Pagina	5
es	<u>Instrucciones de uso</u>	Página	6
pt	<u>Nota de instruções</u>	Página	7
ελ	<u>Οδηγίες χρήσης</u>	Σελίδα	8
fi	<u>Käyttöohjeet</u>	Sivu	9
hu	<u>Felhasználási útmutató</u>	Oldal	10
lt	<u>Naudojimo instrukcija</u>	Puslapis	11
nl	<u>Gebruiksinstructies</u>	Pagina	12
pl	<u>Instrukcja obsługi</u>	Strona	13
ro	<u>Instructiuni de utilizare</u>	Pagină	14
sv	<u>Bruksanvisning</u>	Sida	15



Manufactured by **COUSIN BIOTECH**
8, rue de l'Abbé Bonpain
59117 Wervicq-Sud – France
Tél : +33 (0) 3 20 14 41 20
Fax : +33 (0) 3 20 14 40 13
<http://www.cousin-biotech.com>

Made in France



Distributed by Peters Surgical
Immeuble AURELIUM
1 Cours de l'Île Seguin
92100 Boulogne-Billancourt - FRANCE
Tel : +33 (0) 1 48 10 62 62
Fax : +33 (0) 1 48 91 22 99
<https://www.peters-surgical.com>



NOT289 / 211021

Version du 21/10/2021

This release is the last update of the instructions for use and replaces the previous edition

PROMESH® SURG PROLAPS
STERILE UROGENITAL IMPLANTS : IMPLANTS FOR THE TREATMENT OF PROLAPSE
SINGLE USE STERILE PRODUCT

PROMESH® SURG PROLAPS implants consist of knitted polypropylene monofilament.

They are intended for sacrocolpopexy of the pelvic prolapse in women, by abdominal approach.

MATERIALS

100% polypropylene: knitted monofilament thread, weight 38 g/m².

Marked thread : Polyethylene terephthalate tinted with a biocompatible dye (See on the package).

Origin neither human, nor animal _ Non resorbable.

INDICATIONS

PROMESH® SURG PROLAPS prosthesis are designed for use as reinforcement and support of tissues when treating genital prolapse surgically by sacrocolpopexy.

They can be used in either conventional or laparoscopic surgery.

PERFORMANCES

The biocompatible and non-resorbable prosthesis have the advantage of being easy to install, show good resistance to sutures and traction, with excellent flexibility, optimal and rapid integration and colonization.

CONTRAINdications

Do not use the implant in the following circumstances:

- Allergy to any of the components
- In a place with progressive or latent infection or signs of tissue necrosis
- For women receiving anticoagulant therapy
- Urinary or genital tract infection or non-aseptic conditions
- Pregnancy
- Growing children

Any patient who could possibly be pregnant should be warned that pregnancy may abolish the benefit of the procedure.

SIDE EFFECTS

As with all medical implants, this product may lead to side effects, such as:

Perforation or damage to blood vessels, bladder, urethra, rectum, intraperitoneal organs or nerves.

As with all implants, local irritation and/or a reaction to the foreign body may occur.

At tissue level, reactions to the implant may include vaginal extrusion, erosion through the urethra or surrounding tissues, displacement of the device, fistula or inflammation. If any such reaction occurs, it may be necessary to completely remove the implant.

As with all foreign bodies, the polypropylene mesh may aggravate a pre-existing infection

Over-correction may lead to temporary or permanent obstruction of the lower urinary tract and to retention of urine.

The known risks of surgery for the treatment of prolapse include hematoma, acute or chronic pain, scarification of the vagina, retraction or release of the mesh, infection, erosion, de novo urgency or voiding difficulties, dyspareunia, migration of the device, the total failure of the intervention leading to relapse.

One or several repeated surgeries could also be necessary to treat those complications, as some complications are not always completely corrected.

SURGICAL PROCEDURE

Surgery under general anaesthetic.

Abdominal incision or installation of trocars.

Exposure of the lumbosacral angle.

Dissection of the prerectal fascia after incision of the anterior wall of Douglas' cul-de-sac. The dissection continues laterally down to the posterior elevator muscles, using a vaginal valve if necessary.

The mesh is fixed as distally as possible on the pelvic floor.

Dissection of the vagina's anterior wall.

The anterior mesh is fixed by a running stitch, avoiding transfixation. Depending on the mesh used by the surgeon and of his preference, the mesh is passed laterally to the uterine isthmus. The uterus is held in place, two meshes are passed on either side of it (for precut mesh or mesh cut longitudinally by the surgeon).

Fastening the anterior and posterior mesh to the Promontory (presacral ligament) without excessive tension .

Current recommendation is to do this stich on the Promontory with a non resorbable suture and avoid the use of staplers or tackers.

Peritonization must be as complete as possible to avoid contact between the prosthesis and the intraperitoneal constituents.

PRECAUTIONS FOR USE

PROMESH® SURG PROLAPS devices must **always** be implanted by a qualified surgeon (familiar with the relevant anatomy and experienced in gynaecological and urological surgery) who has a good knowledge of the device, its intended use, the instruments and the surgical technique.

PROMESH® SURG PROLAPS implants are delivered sterile (sterilised using ethylene oxide), inspect the packaging to be sure it is intact (do not use if the labels and/or protective packaging are damaged).

Do not use if the device is damaged or out of date.

Do not reuse and do not resterilize the prosthesis.

STORAGE OF THE PROSTHESIS

To be stored in a dry place away from sunlight, at room temperature, in its original packaging.

IMPORTANT

For more information about the use of this product, please contact your COUSIN BIOTECH representative or distributor.

EXPLANTATION AND DISPOSAL OF DEVICES

Explantation and handling should be carried out in accordance with ISO 12891-1:2015 "Implants for surgery – Retrieval and analysis of surgical implants" Part 1: "Retrieval and Handling". Any explanted device must be returned for analysis as per the current protocol. This protocol is available from COUSIN BIOTECH on request. It is important to note that any implant that has not been cleaned and disinfected prior to dispatch must be placed in a sealed package. Explanted medical devices must be disposed of in accordance with local regulations governing the disposal of infectious hazardous waste. The disposal of non-implanted devices is not subject to specific recommendations. The second paragraph covers information requests or complaints.

INFORMATION REQUESTS AND COMPLAINTS

In accordance with its quality policy, COUSIN BIOTECH is committed to producing and supplying high-quality medical devices. However, if health professionals (client, user, prescriber, etc.) wish to lodge a complaint or report dissatisfaction with a given product in terms of quality, safety or performance, they must inform COUSIN BIOTECH as soon as possible. In the event of implant failure or if the implant is implicated in serious adverse effects experienced by the patient, the health centre must follow the legal procedures in the country in question, and inform COUSIN BIOTECH without delay. The reference, batch number, reference contact details and a comprehensive description of the incident or complaint must be stated in all correspondence. Brochures, documentation and surgical techniques are available on request from COUSIN BIOTECH and its distributors.

[Table of contents](#)

PROMESH® SURG PROLAPS
IMPLANTS UROGENITAUX STERILES : IMPLANTS POUR LE TRAITEMENT DU PROLAPSUS
PRODUIT STERILE A USAGE UNIQUE

DESCRIPTION

Les bandelettes PROMESH® SURG PROLAPS sont constituées de polypropylène monofilament tricoté.
 Elles sont destinées au traitement par promontofixation des prolapsus pelviens chez la femme, par voie abdominale.

MATERIAUX

100% polypropylène : monofilament tricoté, poids de 38 g/m².

Fil de marquage : Polyéthylène téraphthalate teinté de colorant biocompatible (voir sur emballage).

Origine ni humaine, ni animale – Non résorbable.

INDICATIONS

Les prothèses PROMESH® SURG PROLAPS sont destinées à être utilisées comme renfort et soutien tissulaire dans les cures de prolapsus génitaux traités chirurgicalement par promontofixation.

Elles peuvent être utilisées en chirurgie coelioscopique ou en chirurgie traditionnelle.

PERFORMANCES

Ces prothèses, biocompatibles et non résorbables ont l'avantage d'avoir une mise en place facile, une grande résistance à la suture et à la traction, une très bonne souplesse, une intégration et une colonisation optimales et rapides.

CONTRE-INDICATIONS

Ne pas implanter dans les cas suivants :

- Allergie à l'un des composants
- Dans un site présentant une infection évolutive ou latente ou des signes de nécrose tissulaire
- Chez la femme sous traitement anticoagulant.
- Infection du tractus uro-génital ou milieu septique
- Femme enceinte
- Enfant en croissance

Une patiente susceptible d'être enceinte doit être avertie qu'une grossesse risque d'annuler le bénéfice de l'intervention.

EFFETS INDESIRABLES

Comme tout dispositif médical implantable, cet implant est susceptible d'entraîner des effets indésirables, tels que :

Perforation ou lésion des vaisseaux sanguins, de la vessie, de l'urètre, des organes intrapéritonéaux ou des nerfs.

Dans toutes les implantations, une irritation locale liée à l'intervention et/ou une réaction au corps étranger peut survenir.

A niveau des tissus, les réactions à l'implant peuvent comprendre une extrusion vaginale, une érosion à travers l'urètre ou les tissus environnants, une migration du dispositif hors de l'emplacement désiré, la formation de fistule ou une inflammation. Si une telle réaction se produit, le retrait complet de la bandelette pourra s'avérer nécessaire.

Comme tout corps étranger, la bandelette en polypropylène peut activer une infection préexistante.

La sur correction peut entraîner une obstruction temporaire ou permanente des voies urinaires inférieures et une rétention urinaire.

Parmi les risques connus d'une intervention chirurgicale pour le traitement de prolapsus, il y a les hématomes, les douleurs aiguës ou chroniques, la scarification du vagin, la rétractation ou distension de la maille, l'infection, l'érosion, l'urgence de novo ou difficulté à uriner, la dyspareunie, la migration du dispositif, l'échec total de l'intervention entraînant une récidive. Une ou plusieurs reprises chirurgicales pourraient, en outre, s'imposer pour traiter ces complications, car certaines d'entre elles ne sont pas toujours corrigées complètement.

TECHNIQUE OPERATOIRE

Intervention sous anesthésie générale.

Incision abdominale ou mise en place des trocarts.

Exposition du promontoire

Dissection du facia pré-rectal après incision de la paroi antérieure du cul-de-sac de Douglas. La dissection se poursuit latéralement jusqu'aux faisceaux postérieurs des releveurs en s'aïdant éventuellement d'une valve vaginale.

Fixation de la bandelette postérieure, la plus distale possible sur le plancher pelvien.

Dissection de la face antérieure du vagin.

Fixation de la bandelette antérieure par un surjet en évitant la transfixation. En fonction de la bandelette utilisée et des habitudes du chirurgien, la bandelette est passée latéralement par rapport à l'isthme utérin. L'utérus est gardé en place, ou 2 bandes sont passées de part et d'autre de celui-ci (cas de bandelettes prédecoupées ou recoupées longitudinalement par le chirurgien).

Fixation des bandelettes antérieure et postérieure sur le promontoire (ligament présacré), sans excès de tension.

La recommandation actuelle consiste à réaliser ce point de suture sur le promontoire avec un fil non résorbable et à éviter l'usage d'agrafes

Péritonisation aussi complète que possible pour éviter le contact entre la prothèse et les éléments intra-péritonéaux.

PRECAUTIONS D'EMPLOI

Les prothèses PROMESH® SURG PROLAPS doivent être implantées exclusivement par un chirurgien qualifié (connaissance de l'anatomie et de la chirurgie gynécologique et urologique) connaissant parfaitement le dispositif, son utilisation prévue, les instruments et la technique chirurgicale.

Les prothèses PROMESH® SURG PROLAPS sont livrées stériles (stérilisation à l'oxyde d'éthylène) ; vérifier l'intégrité de l'emballage avant toute utilisation (ne pas utiliser en cas de détérioration des étiquettes d'inviolabilité et/ou du sachet pelable). Ne pas utiliser si le dispositif est endommagé ou périme.

Ne pas réutiliser et ne pas restériliser la prothèse.

PRECAUTIONS DE STOCKAGE DE LA PROTHESE

Conserver dans un endroit sec, à l'abri de la lumière du soleil et à température ambiante, dans son conditionnement d'origine.

IMPORTANT

Pour toute information complémentaire relative à l'utilisation de ce produit, veuillez prendre contact avec votre représentant ou votre distributeur COUSIN BIOTECH.

EXPLANTATION ET ELIMINATION DES DISPOSITIFS

Il convient d'observer les recommandations suivantes lors de l'explantation et de la manipulation des dispositifs : ISO 12891-1:2015 « Implants chirurgicaux. Retrait et analyse des implants chirurgicaux. » Partie 1 : « Retrait et manipulation ». Tout dispositif explanté doit être retourné en vue d'une analyse, conformément au protocole en vigueur. Ce protocole est disponible sur demande auprès de COUSIN BIOTECH. Il est important de noter que tout implant ne devant pas être nettoyé ni désinfecté avant expédition devra se trouver dans un emballage scellé. L'élimination du dispositif médical explanté doit être effectuée conformément aux normes du pays concerné en matière d'élimination des déchets infectieux. L'élimination d'un dispositif non implanté n'est soumise à aucune recommandation spécifique. Le deuxième paragraphe concerne les demandes d'informations et les réclamations.

DEMANDES D'INFORMATIONS ET RECLAMATIONS

Conformément à sa politique qualité, COUSIN BIOTECH s'engage à tout mettre en œuvre pour produire et fournir un dispositif médical de qualité. Si, toutefois, un professionnel de santé (client, utilisateur, prescripteur...) avait une réclamation ou un motif d'insatisfaction concernant un produit, en termes de qualité, de sécurité ou de performances, il devrait en informer COUSIN BIOTECH dans les plus brefs délais. En cas de dysfonctionnement d'un implant ou si celui-ci a contribué à provoquer un effet indésirable grave pour le patient, le centre de soins devra suivre les procédures légales en vigueur dans son pays et en informer COUSIN BIOTECH dans les plus brefs délais. Pour toute correspondance, merci de préciser la référence, le numéro de lot, les coordonnées d'un référent, ainsi qu'une description exhaustive de l'incident ou de la réclamation. Les brochures, documentations et la technique opératoire sont disponibles sur simple demande auprès de COUSIN BIOTECH et de ses distributeurs.

[Sommaire](#)

PROMESH® SURG PROLAPS
STERILE UROGENITALE IMPLANTAT : IMPLANTAT ZUR BEHANDLUNG VON PROLAPSUS
STERILES EINWEGPRODUKT

BESCHREIBUNG

Die PROMESH® SURG PROLAPS bestehen aus Polypropylen gestricktes Endlosgarn.

Sie sind für die Behandlung im unteren promontoriumfixierung prolapsus bei der Frau bestimmt, auf abdominal Weg.

MATERIALEN

100% Polypropylen : gewirktes Monofil, Gewicht 38 g/m².

Markierungsfäden : Polyethylen terephthalat geklebt mit bioverträglichem Farbstoff. (Siehe Verpackung).

Weder humanen noch tierischen Ursprungs – Nicht resorbierbar

INDIKATIONEN

Die PROMESH® SURG PROLAPS Prothesen sind für die Verwendung als Gewebeverstärkung und–unterstützung bei der Behandlung des durch Promontofixierung chirurgisch verstörten Genitalprolaps bestimmt.

Sie können unter Einsatz der Laparoskopie oder klassischer Operationstechniken eingesetzt werden.

LEISTUNGEN

Der Vorteil dieser bioverträglichen und nicht resorbierbaren Prothesen ist die einfache Platzierbarkeit und die große Widerstandsfähigkeit gegenüber dem Nahtmaterial und gegenüber Zugbewegungen; außerdem sind sie sehr anpassungsfähig und ermöglichen eine optimale und schnelle Integration und Kolonisierung.

GEGENANZEIGEN

Die Vorrichtung darf in den folgenden Fällen nicht implantiert werden:

- Allergie gegen einen der Bestandteile
- An Stellen mit progressiver oder latenter Infektion oder Anzeichen von Gewebekreose
- Bei Frauen, die Gerinnungshemmer einnehmen
- Infektion des Urogenitalsystems oder septischen Umfelds
- Schwangerschaft
- Kinder im Wachstum

Patientinnen im gebärfähigen Alter sind darauf hinzuweisen, dass durch eine Schwangerschaft der Eingriff möglicherweise wirkungslos wird.

NEBENWIRKUNGEN

Wie alle anderen medizinischen Implantate kann dieses Produkt ebenfalls Nebenwirkungen verursachen. Dazu zählen zum Beispiel:

Perforation oder Beschädigung von Blutgefäßen, Blase, Harnröhre, Rektum, intraperitonealen Organen oder Nerven.

Wie bei allen Implantaten können lokale Irritationen und/oder eine Reaktion auf den Fremdkörper erfolgen.

Im Bereich des Gewebes können Reaktionen auf das Implantat aus vaginaler Extrusion, Erosion durch die Harnröhre oder umgebendes Gewebe, Verschiebung des Gewebes, Fisteln oder Entzündungen bestehen. Wenn eine solche Reaktion auftritt, kann es notwendig werden, die Schlinge vollständig zu entfernen.

Wie mit allen Fremdkörpern kann die Polypropylen-Schlinge eine bereits bestehende Infektion verschlimmern.

Eine Überkorrektur kann zu einer zeitweiligen oder dauerhaften Verlegung des unteren Urinal Trakts und zur Rückhaltung von Urin führen.

Bekannte Risiken eines chirurgischen Eingriffs zur Behandlung von Prolaps sind Hämatom, akute oder chronische Schmerzen, Narbenbildung der Vagina, Rückzug oder Dehnung des Gewebes, Infektion, Erosion, de novo dringende oder ungünstige Schwierigkeiten, Dyspareunie, Migrationsvorrichtung. Beim kompletten Misslingen der Intervention muss diese wiederholt werden. Eine oder mehrere Revisionsoperationen müssen eventuell durchgeführt werden, um diese Komplikationen zu behandeln. Es kann aber auch sein, das gewisse Komplikationen nicht mehr komplett behoben werden können

OPERATIONSTECHNIK

(detaillierte Operationstechnik auf Anfrage)

Intervention unter Vollnarkose.

Abdominaleinschnitt oder Einbringen der Trokars.

Freilegung des Promotoriums.

Dissektion der prärektalen Faszie nach Inzision der Vorderwand des Douglasschen Raums. Die Dissektion erfolgt lateral bis hin zu den posterioren Strängen der Hebmuskeln, eventuell unter Zuhilfenahme einer Vaginalklappe.

Fixierung des posterioren Bandes auf dem Beckenboden so distalwärts wie möglich.

Dissektion der Vorderfläche der Vagina.

Fixierung des anterioren Bandes mit einer überwendlichen Naht unter Vermeidung einer Transfixierung. In Abhängigkeit vom verwendeten Band und den Gewohnheiten des Chirurgen wird das Band lateral zum unteren Uterinsegment geführt. Der Uterus wird in position gehalten, oder es werden zwei stränge an seinen beiden Seiten vorbeigeführt (für den Fall, dass der Chirurg die Bänder der Länge nach vor-oder nachschneidet).

Fixierung der anterioren und posterioren Bänder am Promontorium ohne zu Spannung auszuüben (präsakrales Ligament).

Gemäß der aktuellen Empfehlung sollte diese Naht am Promontorium mit einem nicht resorbierbaren Nahtmaterial durchgeführt werden und die Verwendung von Klemmen oder Tackern vermieden werden.

So vollständige Peritonisation wie möglich, um einen Kontakt zwischen Prothese und intraperitonealen Elementen zu vermeiden.

VORSICHTMASSNAHMEN BEI DER IMPLANTATION

PROMESH® SURG PROLAPS Prothesen dürfen ausschließlich durch qualifizierte Chirurgen (Kenntnisse der Anatomie und Chirurgie im Bereich Gynäkologie und Urologie) verwendet werden, die perfekte Kenntnisse über die Vorrichtung, deren vorgesehene Anwendung, die nötigen Instrumente und die Operationstechnik aufweisen.

PROMESH® SURG PROLAPS Prothesen werden steril geliefert (mit Äthylenoxidsterilisiert); die Integrität der Verpackung vor jeder Benutzung zu prüfen (nicht bei Verschlechterung der Unverletzlichkeitszettel und/oder der Schutzverpackung zu benutzen).

Nicht benutzen, wenn die Vorrichtung beschädigt oder verfallen wird.

Nicht weder zu verwenden und nicht neu sterilisieren.

VORSICHTMASSNAHMEN BEI DER LAGERUNG DER PROTHESE

Trocken, vor direkter Sonneneinstrahlung und bei Raumtemperatur in der Originalverpackung lagern.

WICHTIG

Für weitere Informationen zur Verwendung dieses Produktes wenden Sie sich bitte an Ihren Vertreter oder Händler für COUSIN BIOTECH Produkte.

ENTNAHME UND ENTSORGUNG VON IMPLANTATEN

Die Entnahme und die Handhabung sind gemäß der ISO-Norm 12891-1:2015 "Chirurgische Implantate - Entnahme und Analyse von chirurgischen Implantaten" - Teil 1: "Entnahme und Handhabung" zu erfolgen. Alle entnommenen Implantate müssen entsprechend des aktuellen Protokolls zur Analyse zurückgesendet werden. Das Protokoll ist auf Anfrage bei COUSIN BIOTECH erhältlich. Es ist wichtig, dass alle Implantate, die vor dem Versand nicht gereinigt und desinfiziert wurden, in einer versiegelten Verpackung enthalten sein müssen. Die Entsorgung von entnommenen medizinischen Implantaten muss gemäß den in dem Land der Entsorgung geltenden Vorschriften zur Entsorgung von infektiösen gefährlichen Abfällen erfolgen. Die Entsorgung von nicht-implantierten Implantaten unterliegt keinen speziellen Empfehlungen. Der zweite Abschnitt befasst sich mit den Anforderungen und Reklamationen.

ANFORDERUNG VON INFORMATIONEN UND REKLAMATIONEN

Entsprechend seiner Qualitätssicherungspolitik verpflichtet sich COUSIN BIOTECH, alle erforderlichen Maßnahmen zu ergreifen, um qualitativ hochwertige Medizinprodukte herzustellen und zu liefern. Sollte das Gesundheitspersonal (Kunde, Nutzer, verschreibender Arzt...) jedoch aufgrund der Qualität, Sicherheit oder der Produktleistung Reklamationen vorbringen oder mit dem Produkt nicht zufrieden sein, müssen sie COUSIN BIOTECH unverzüglich darüber im Falle eines Defekts des Implantats oder im Falle von schwerwiegenden unerwünschten Nebenwirkungen für den Patienten die Gesundheitseinrichtung die entsprechenden, in ihrem Land geltenden rechtlichen Schritte befolgen und COUSIN BIOTECH unverzüglich informieren. Bitte geben Sie in Ihrer Korrespondenz die Referenz, die Chargennummer und die Koordinaten der Referenz an und fügen Sie eine verständliche Beschreibung des Vorfalls oder des Reklamationsgrunds bei. Broschüren, Dokumentationen und Operationstechniken sind auf Anfrage bei COUSIN BIOTECH und seinen Vertriebshändlern erhältlich.

Zusammenfassung

PROMESH® SURG PROLAPS
IMPIANTI UROGENITALI STERILI : IMPIANTI PER IL TRATTAMENTO DEL PROLASSO
PRODOTTO STERILE MONOUSO

DESCRIZIONE

Le protesi PROMESH® SURG PROLAPS sono costituite da polipropilene monofilamento tessuto.
 Sono destinate al trattamento sulla promontofissazione dei prolassi pelvici nella donna per via addominale.

MATERIALI

100% polipropilene: monofilamento tessuto, peso di 38 g/m2.
 Filo di marcatura: polietilene tereflatato tinto tinta con colorante biocompatibile (vedi imballaggio).

Origine né umana, né animale – Non riassorbibile

INDICAZIONI

Le protesi PROMESH® SURG PROLAPS sono destinate a essere impiegate come rinforzo e sostegno tissutale nelle cure dei prolassi genitali trattati chirurgicamente mediante promontofissazione.

Si possono usare nella chirurgia celioscopica o classica.

PRESTAZIONE

Queste protesi, biocompatibili e non riassorbibili, presentano il vantaggio di avere un facile posizionamento, un'elevata resistenza alla sutura e alla trazione, un'ottima flessibilità, nonché integrazione e colonizzazione ottimali e rapide.

CONTROINDICAZIONI

Non impiantare nei seguenti casi:

- Allergia ad uno dei componenti
- In un punto che presenta un'infezione latente o progressiva o segni di necrosi tissutale
- Su donne sottoposte a trattamenti anticoagulanti
- Infezione del tratto urogenitale o ambiente settico
- Donna incinta
- Ragazza in fase di sviluppo

Una paziente con probabile gravidanza deve essere avvertita del fatto che la gravidanza rischia di vanificare il beneficio dell'intervento.

EFFETTI SECONDARI

Come in tutti gli impianti medici, questo prodotto può avere effetti secondari, quali:

perforazione o danno ai vasi sanguigni, alla vescica, all'uretra, al retto, agli organi intraperitoneali o ai nervi.

Come per tutti gli impianti, si può verificare irritazione locale e/o reazione al corpo estraneo.

A livello tissutale, le reazioni all'impianto possono comprendere estrusione vaginale, erosione attraverso l'uretra o i tessuti circostanti, spostamento del dispositivo, fistola o infiammazione. Se si verifica una di queste reazioni, può essere necessario rimuovere completamente lo sling.

Come per tutti i corpi estranei, lo sling in polipropilene può aggravare un'infezione preesistente.

La sovraccorrezione può portare a un'ostruzione temporanea o permanente del tratto urinario inferiore e a ritenzione urinaria.

I rischi noti di un intervento chirurgico per il trattamento del prollassi comprendono: ematoma, dolore acuto o cronico, scarificazione della vagina, retrazione o distensione della mesh, infezione, erosione, de novo urgenza o difficoltà di svuotamento, dispareunia, migrazione del dispositivo, totale fallimento dell'intervento che comporti recidiva. Potrebbero inoltre essere necessari uno o più ripetuti interventi chirurgici per trattare tali complicanze, poiché alcune complicanze non sempre possono essere corrette completamente.

TECNICA OPERATORIA

(Tecnica operatoria dettagliata disponibile su richiesta)

Intervento in anestesia totale.

Incisione addominale o posizionamento dei tre quarti

Esposizione del promontorio

Dissezione della faccia pre-rettale dopo incisione della parete anteriore del cavo di Douglas. Si fa proseguire lateralmente la dissezione fino ai fasci posteriori degli elevatori, aiutandosi eventualmente con una valva vaginale.

Fissazione della piccola benda posteriore il più distalmente possibile sul pavimento pelvico.

Dissezione della faccia anteriore della vagina

Fissazione della piccola benda anteriore mediante un sopraggitto, evitando la trasfissione. A seconda della piccola benda impiegata e delle abitudini dei chirurghi, si fa passare la piccola benda lateralmente rispetto all'istmo uterino. Si mantiene in posizione l'utero, oppure si fanno passare due rami sui due lati di questo (nel caso in cui si impieghino piccole bende pretagliate o ritagliate longitudinalmente dal chirurgo).

Fissazione delle piccole bende anteriori e posteriori sul promontorio senza sovrattensione (legamento presacrale).

L'attuale raccomandazione è di eseguire questo punto sul promontorio con una sutura non riassorbibile ed evitare l'uso di graffatrici o cucitrici.

Peritoneizzazione più completa possibile per evitare il contatto tra la protesi e gli elementi intraperitoneali.

PRECAUZIONI PER L'USO

Le protesi PROMESH® SURG PROLAPS devono essere impiantate solo ed esclusivamente da un chirurgo qualificato, con conoscenze di anatomia e di chirurgia ginecologica ed urologica ed avente perfetta familiarità con il dispositivo, con il suo uso previsto, con gli strumenti e la tecnica chirurgica.

Le protesi PROMESH® SURG PROLAPS sono vendute sterili (sterilizzazione con ossido di etilene); prima di qualsiasi tipo di utilizzo verificare che l'imballaggio sia integro (non impiegare in caso di deterioramento delle etichette di inviolabilità e/o della busta spellabile).

Non impiegare il dispositivo nel caso in cui sia danneggiato o scaduto.

Non utilizzare né sterilizzare la protesi.

PRECAUZIONI RELATIVE ALLA CONSERVAZIONE DELLA PROTESI

Conservare nella sua confezione originale in luogo asciutto al riparo dalla luce solare ed a temperatura ambiente.

IMPORTANTE

Per qualsiasi ulteriore informazione relativa all'utilizzo di questo prodotto, contattare il proprio rappresentante o distributore COUSIN BIOTECH.

ESPIANTO ED ELIMINAZIONE DI DISPOSITIVI

L'espianto e il trattamento devono avvenire secondo le raccomandazioni della norma ISO 12891-1:2015 "Impianti per chirurgia – Recupero e analisi di impianti chirurgici" Parte 1: "Recupero e trattamento". Qualsiasi dispositivo espiantato deve essere restituito per essere analizzato in base all'attuale protocollo. Questo protocollo è disponibile su richiesta presso COUSIN BIOTECH. È importante tener presente che qualsiasi impianto che non sia stato pulito e disinfectato prima della spedizione deve essere imbottigliato in una confezione sigillata. L'eliminazione del dispositivo medico espiantato deve essere effettuata secondo le norme in uso nel paese per lo smaltimento dei rifiuti pericolosi infettivi. L'eliminazione di un dispositivo non impiantato non è soggetta a raccomandazioni specifiche. Il secondo paragrafo si applica ai casi di richiesta di informazioni o reclami.

RICHIESTA DI INFORMAZIONI E RECLAMI

Conformemente alla sua politica sulla qualità, COUSIN BIOTECH si impegna a fare tutto il possibile per produrre e fornire dispositivi medici di ottima qualità. Tuttavia, se un professionista sanitario (cliente, utente, prescrittore...) ha un reclamo o un motivo di insoddisfazione in relazione a un prodotto e alla sua qualità, sicurezza o prestazione, deve informare tempestivamente COUSIN BIOTECH. In caso di malfunzionamento di un impianto o se questo ha provocato nel paziente gravi effetti avversi, la struttura sanitaria deve seguire le procedure legali vigenti nel suo paese e informare immediatamente COUSIN BIOTECH. Per qualsiasi comunicazione si prega di specificare il riferimento, il numero di lotto, gli estremi di un referente e una descrizione particolareggiata dell'incidente o del reclamo. Gli opuscoli, la documentazione e la tecnica chirurgica sono disponibili su richiesta presso COUSIN BIOTECH e i suoi distributori.

[Resumen](#)

PROMESH® SURG PROLAPS
IMPLANTES UROGENITALE ESTERILE : IMPLANTES PARA EL TRATAMIENTO DEL PROLAPSO
PRODUCTO ESTÉRIL DE UN SOLO USO

DESCRIPCIÓN

Las prótesis PROMESH® SURG PROLAPS están hechas de polipropileno monofilamento tejido. Se utilizan para el tratamiento por colposacropexia de los prolapsos pélvicos en la mujer, por vía abdominal.

MATERIALES

100 % polipropileno: monofilamento tejido, peso de 38 g/m².

Hilo de marcaje: Polietileno tereftalato teñido con colorante biocompatible (véase el embalaje).

Origen ni humano, ni animal - No reabsorbible

INDICACIONES

Las prótesis PROMESH® SURG PROLAPS están diseñadas para usarse como refuerzo y sujeción tisular en el tratamiento quirúrgico de los prolapsos genitales mediante colposacropexia.

Pueden usarse en cirugía endoscópica y en cirugía tradicional.

APLICACIONES

Estas prótesis biocompatibles y no reabsorbibles son fácilmente implantables, poseen una gran resistencia a la sutura y a los tirones, una excelente flexibilidad y su integración y colonización son óptimas y rápidas.

CONTRAINDICACIONES

No utilice el implante en los siguientes casos:

- Alergia a alguno de los componentes
- En una zona con infección progresiva, latente o signos de necrosis del tejido
- En mujeres con tratamiento anticoagulante
- Infecciones urinarias o del aparato genital o estado no aséptico
- Mujeres embarazadas
- Niños en edad de crecimiento

Una paciente que pueda estar embarazada deberá ser advertida de que el embarazo podría anular las ventajas de la intervención.

EFEKTOS SECUNDARIOS

Al igual que todos los implantes médicos, este producto puede provocar efectos secundarios, como:

Perforación o daños en los vasos sanguíneos, la vejiga, la uretra, el recto, los órganos intraperitoneales o los nervios.

Al igual que ocurre con todos los implantes, se podría producir irritación local y/o reacción al cuerpo extraño.

A nivel tisular, entre las reacciones al implante se incluyen la expulsión vaginal, las erosiones de la uretra o de los tejidos adyacentes, el desplazamiento del aparato, las fistulas o la inflamación. En caso de producirse alguna de estas reacciones, es posible que sea necesario extraer completamente el cabestrillo.

Al igual que ocurre con todos los cuerpos extraños, el cabestrillo de polipropileno podría agravar una infección preexistente.

La hipercorrección podría provocar la obstrucción temporal o permanente de las vías urinarias inferiores o la retención de orina.

Los riesgos conocidos de una intervención quirúrgica para el tratamiento del prolapo incluyen hematoma, dolor agudo o crónico, la escarificación de la vagina, la retracción o distensión de la malla, la infección, la erosión, la urgencia de nueva aparición o problemas para orinar, la dispareunia, el desplazamiento del producto o la ineficacia de la intervención que comporte una recaída. Podrían ser necesarias una o más intervenciones quirúrgicas para tratar estas complicaciones, ya que algunas de ellas no siempre se corrigen del todo.

TÉCNICA OPERATORIA

Intervención con anestesia general.

Incisión abdominal o colocación de trócares.

Exposición del ángulo lumbosacro.

Disección de la fascia prerrectal tras incisión de la pared anterior del fondo de saco de Douglas. La disección prosigue de manera lateral hasta los músculos elevadores posteriores utilizando, eventualmente, una válvula vaginal.

Fijación de la malla lo más distal posible sobre el suelo pélvico.

Disección de la cara anterior de la vagina.

Fijación de la malla anterior mediante sutura, evitando la transfixión. En función de la malla utilizada y de los hábitos de los cirujanos, la malla se pasa lateralmente con respecto al istmo uterino. El útero se mantiene en su sitio o se pasan dos cintas por ambos lados del mismo (en caso de mallas precortadas o cortadas longitudinalmente por el cirujano).

Fijación de las mallas anteriores y posteriores al ángulo lumbosacro sin exceso de tensión (ligamento presacro).

La recomendación actual es proceder con estos puntos en el promontorio con una sutura no reabsorbible y evitar el uso de grapadoras o clavadoras.

Peritonización tan completa como sea posible para evitar el contacto entre la prótesis y los elementos intraperitoneales.

PRECAUCIONES DE USO

Las prótesis PROMESH® SURG PROLAPS deben ser implantadas **exclusivamente** por un cirujano cualificado (con el conocimiento anatómico correspondiente y de la cirugía ginecológica y urológica) que conozca perfectamente el dispositivo, su uso previsto, el instrumental y la técnica quirúrgica.

Las prótesis PROMESH® SURG PROLAPS se suministran estériles (esterilización mediante óxido de etileno); compruebe la integridad del embalaje antes de su utilización (no lo utilice en caso de deterioro de las etiquetas y/o del embalaje de protección).

No utilice el producto si está dañado o caducado.

No reutilice la prótesis ni la vuelva a esterilizar.

ALMACENAMIENTO DE LA PRÓTESIS

Consérvese en un lugar seco, protegido de la luz solar, a temperatura ambiente y en su embalaje original.

IMPORTANTE

Para cualquier información adicional en relación con la utilización de este producto, póngase en contacto con el representante de su zona o con el distribuidor COUSIN BIOTECH correspondiente.

EXPLANTACIÓN Y ELIMINACIÓN DE DISPOSITIVOS

La explantación y la manipulación se deben hacer siguiendo las recomendaciones de la ISO 12891-1:2015 «Implantes de cirugía – Recuperación y análisis de implantes quirúrgicos» Parte 1: «Recuperación y manipulación». Cualquier dispositivo explantado debe ser devuelto para su análisis siguiendo el protocolo actual. Este protocolo está disponible previa petición a COUSIN BIOTECH. Es importante que tenga en cuenta que cualquier implante que no se deba limpiar y desinfectar antes de su expedición debe almacenarse en un paquete sellado. La eliminación de dispositivos médicos explantados se debe realizar de conformidad con la normativa del país sobre eliminación de residuos peligrosos infecciosos. La eliminación de un dispositivo no implantado no está sujeta a recomendaciones específicas. El segundo párrafo trata sobre solicitudes de información o quejas.

PETICIÓN DE INFORMACIÓN Y QUEJAS

De conformidad con su política de calidad, COUSIN BIOTECH se compromete a hacer todo lo posible para fabricar y suministrar dispositivos médicos de alta calidad. Sin embargo, si un profesional de la salud (cliente, usuario, médico prescriptor...) tuviera una queja o un motivo de insatisfacción con un producto debido a su calidad, seguridad o rendimiento, deberá informar a COUSIN BIOTECH séalo antes posible. En caso de fallo del implante o si provoca efectos adversos graves al paciente, el centro de salud debe seguir los procedimientos legales de su país e informar a COUSIN BIOTECH a la mayor brevedad. En cualquier correspondencia que nos remita, le rogamos que indique la referencia, el número de lote, las coordenadas de referencia y una descripción exhaustiva del incidente o queja. Puede solicitar folletos, documentación y procedimientos quirúrgicos a COUSIN BIOTECH o a sus distribuidores.

[Índice](#)

PROMESH® SURG PROLAPS
IMPLANTES UROGENITAIS ESTERIL : IMPLANTES PARA O TRATAMENTO DO PROLAPSO
PRODUTO ESTÉRIL NÃO REUTILIZÁVEL

DESCRICAÇÃO

As PROMESH® SURG PROLAPS consistem num monofilamento de polipropileno tricotado.

Foram criadas para o tratamento, através de promontofixação do prolapo pélvico da mulher por via abdominal.

MATERIAIS

100% polipropileno: Monofilamento tricotado, peso :38 g/m².

Fio de marcação: Polietileno tereftalato pintado com corante biocompatível (consulte a embalagem).

Sem origem humana nem animal - Não é reabsorvível.

INDICAÇÕES

As próteses PROMESH® SURG PROLAPS foram criadas para serem utilizadas como reforço e suporte de tecidos no tratamento do prolapo genital cirurgicamente por promontofixação.

Podem ser usadas na cirurgia convencional ou endoscópica.

APLICAÇÕES

As próteses biocompatíveis e não reabsorvíveis têm a vantagem de serem fáceis de instalar, mostrarem boa resistência a suturas e fricção, com excelente flexibilidade, integração óptima e rápida e colonização.

CONTRA-INDICAÇÕES

Não implantar nos seguintes casos:

- Alergia a um dos componentes
- Em local com infecção progressiva ou latente ou sinais de necrose tecidual
- Em mulheres sob tratamento anticoagulante
- Infecção do aparelho urogenital ou meio séptico
- Gravidez
- Criança em crescimento

Uma doente que possa estar grávida deve ser informada de que a gravidez poderá anular os benefícios da intervenção.

EFEITOS SECUNDÁRIOS

À semelhança de todos os implantes médicos, este produto poderá provocar efeitos secundários, tais como:

Perfuração ou danos em vasos sanguíneos, bexiga, uretra, reto, órgãos ou nervos intraperitoneais.

Tal como com todos os implantes, poderá ocorrer irritação local e/ou reação ao corpo estranho.

Ao nível dos tecidos, as reações ao implante poderão incluir extrusão vaginal, erosão uretral ou de tecidos circundantes, migração do dispositivo, fistula ou inflamação. Se ocorrer alguma destas reações, poderá ser necessário retirar completamente a rede.

Tal como com todos os corpos estranhos, a rede em polipropileno poderá agravar a infecção pré-existente.

A sobrecorrção poderá levar à obstrução temporária ou permanente do trato urinário inferior e à retenção urinária.

Os riscos conhecidos de uma intervenção cirúrgica para o tratamento do prolapo incluem hematoma, dor aguda ou crónica, escarificação da vagina, retração ou distensão da malha, infecção, erosão, urgência de novo ou dificuldades de esvaziamento, dispareunia, migração do dispositivo, falha total da intervenção, conduzindo a recidiva. Poderá dar-se a necessidade de uma ou mais cirurgias posteriores para o tratamento destas complicações, já que algumas ocorrências não são sempre completamente corrigidas.

TÉCNICA OPERATÓRIA

(Técnica operatória detalhada disponível mediante pedido)

Cirurgia com anestesia geral.

Incisão abdominal ou instalação de trocartes.

Exposição do promontório.

Dissecção da aponeurose pré-rectal após incisão da parede anterior do fundo-de-saco de Douglas. A dissecção continua lateralmente até aos músculos posteriores elevatórios, usando uma válvula vaginal, se necessário.

A banda é fixada o mais distalmente possível no pavimento pélvico.

Dissecção da face anterior da vagina.

A banda anterior é fixada por pontos, evitando a transfixação. Dependendo da banda usada e da preferência do cirurgião, a banda é passada lateralmente em relação ao istmo uterino. O útero é mantido no lugar, ou são passadas duas bandas em ambos os lados deste (no caso de bandas pré-cortadas ou cortadas longitudinalmente pelo cirurgião).

Fixação das bandas anterior e posterior ao promontório sem tensão excessiva (ligamento presacral).

A recomendação atual é fazer esta sutura no Promontório com uma sutura não reabsorvível e evitar a utilização de agrafadores.

A peritonização tem de ficar o mais completa possível, para evitar o contacto entre a prótese e os elementos intra-peritoneais.

PRECAUÇÕES DE UTILIZAÇÃO

Os dispositivos PROMESH® SURG PROLAPS tem de ser **sempre** implantados por um cirurgião qualificado (familiarizado com a anatomia relevante e com experiência em cirurgia ginecológica e urológica) que tenha bons conhecimentos do dispositivo, a sua utilização, os instrumentos e a técnica cirúrgica.

Os implantes PROMESH® SURG PROLAPS são fornecidos estéreis (esterilizados com óxido de etileno). Inspeccione a embalagem para se certificar de que está intacta (não use se as etiquetas e/ou a embalagem de protecção estiverem danificadas).

Não use se o dispositivo estiver danificado ou fora do prazo de validade. Não reutilize e não volte a esterilizar a prótese.

ARMAZENAMENTO DA PRÓTESE

Guarde num local seco, afastado da luz do sol, à temperatura ambiente, na sua embalagem original.

IMPORTANTE

Para mais informações acerca da utilização deste produto, contacte o seu representante ou distribuidor da COUSIN BIOTECH.

EXPLANTAÇÃO E ELIMINAÇÃO DOS DISPOSITIVOS

A COUSIN BIOTECH recomenda que a explantação e a manipulação sejam efetuadas de acordo com as recomendações da norma ISO 12891-1:2015 «Implants for surgery – Retrieval and analysis of surgical implants», Parte 1: «Retrieval and Handling».

Todos os dispositivos explantados devem ser devolvidos para análise, de acordo com o protocolo em vigor. Este protocolo está disponível mediante pedido junto da COUSIN BIOTECH. É importante notar que qualquer implante que não possa ser limpo e desinfetado antes de ser enviado, deverá ser colocado numa embalagem selada.

A eliminação de um dispositivo médico explantado deve ser realizada em conformidade com as normas em vigor no país, relativas à eliminação de resíduos com riscos infeciosos.

A eliminação de um dispositivo não implantado não é objeto de recomendações particulares.

PEDIDOS DE INFORMAÇÕES E RECLAMAÇÕES

Em conformidade com a sua política de qualidade, a COUSIN BIOTECH envia todos os esforços para produzir e fornecer um dispositivo médico de qualidade. Não obstante, caso algum profissional de saúde (cliente, utilizador, médico especialista, etc.) tenha alguma reclamação ou motivo de insatisfação relativamente a um produto, em termos de qualidade, segurança ou desempenho, deverá informar a COUSIN BIOTECH com a maior rapidez possível.

Em caso de avaria de um implante ou se este tenha contribuído para causar um efeito indesejável grave no doente, o centro de cuidados deverá seguir os procedimentos legais em vigor no país e informar a COUSIN BIOTECH com a maior rapidez possível.

Toda a correspondência deverá indicar a referência, número do lote, os dados de um referente e uma descrição pormenorizada do incidente ou reclamação.

Estão disponíveis brochuras, documentos e a técnica cirúrgica mediante pedido à COUSIN BIOTECH e respetivos distribuidores.

[Resumo](#)

PROMESH® SURG PROLAPS
ΘΕΡΑΠΕΙΑ ΠΡΟΠΤΩΣΗΣ ΓΕΝΝΗΤΙΚΩΝ ΟΡΓΑΝΩΝ ΜΕ ΑΝΑΡΤΗΣΗ ΤΩΝ ΟΡΓΑΝΩΝ ΜΕ ΠΛΕΓΜΑ
ΣΤΕΙΡΟ ΠΡΟΪΟΝ ΜΙΑΣ ΧΡΗΣΗΣ

ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ

Τα PROMESH® SURG PROLAPS αποτελούνται από πλεκτό, μονόκλων νήμα πολυυπροπολένιου.

Προορίζονται για τη θεραπεία της πρόπτωσης της πυέλου στις γυναίκες μέσω ανάρτησης των οργάνων με πλέγμα, από την κοιλιακή χώρα.

ΥΛΙΚΑ

100% πολυυπροπολένιο: ενιαίο πλεκτό νήμα, βάρους 38 g/m².

Νήμα με σήμανση: Τερέφθαλικό πολυαιθυλένιο βαμμένο με βιοσυμβατή χρωστική ουσία (Βλ. συσκευασία).

Νήμα μη ανθρώπινης ή ζωικής προέλευσης _ Μη επαναπορροφήσιμο.

ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ

Οι προθέσεις PROMESH® SURG PROLAPS έχουν σχεδιαστεί για χρήση ως ενίσχυση και υποστήριξη των ιστών κατά τη θεραπεία πρόπτωσης των γυναικείων γεννητικών οργάνων χειρουργικά με τη χρήση πλεγμάτων.

Μπορούν να χρησιμοποιηθούν είτε συμβατικά είτε σε λαταροσκοπική επέμβαση.

ΑΠΟΔΟΣΕΙΣ

Οι βιοσυμβατές και μη επαναπορροφήσιμες προθέσεις έχουν το πλεονέκτημα της εύκολης τοποθέτησης, είναι πολύ ανθεκτικά στα ράμματα και στις έλξεις, διαθέτουν εξαιρετική ευελίξια, βέλτιστη και ταχεία ενσωμάτωση και αποκισμό.

ΑΝΤΕΝΔΕΙΞΕΙΣ

Μην χρησιμοποιείτε το εμφύτευμα στις παρακάτω περιπτώσεις:

- Άλλεργια σε ένα από τα συστατικά στοιχεία
- Για τις γυναίκες που λαμβάνουν αντιπηκτική θεραπεία
- Σε θέση με προοδευτική ή λανθάνουσα λοίμωξη ή σημάδια νέκρωσης του ιστού
- Σε περίπτωση ουρολοίμωξης ή λοίμωξης του γεννητικού συστήματος ή σε μη-ασηπτικές συνθήκες
- Έγκυμοσύνη
- Παιδία σε ανάπτυξη

Κάθε ασθενής με πιθανότητα εγκυμοσύνης θα πρέπει να προειδοποιείται ότι η εγκυμοσύνη μπορεί να επηρεάσει αρνητικά τη διαδικασία.

ΠΑΡΕΝΕΡΓΕΙΕΣ

Όπως συμβαίνει με όλα τα ιατρικά εμφυτεύματα, το προϊόν αυτό μπορεί να οδηγήσει σε παρενέργειες, όπως:

Διάτροπη ή βλάβη στα αιμοφόρα αγγεία, στην ουροδόχο κύτη, στην ουρήθρα, στο ορόθ., στα ενδοπεριονάκια δργανα ή στα νεύρα.

Όπως συμβαίνει με όλα τα εμφυτεύματα, μπορεί να παρουσιαστεί τοπικός ερεθισμός ή/και αντιδραση στο ξένο σώμα.

Σε επίπεδο ιστών, οι αντιδράσεις στο εμφύτευμα μπορεί να περιλαμβάνουν κολπική εξώθηση, διάβρωση της ουρήθρας ή των περιβάλλοντων ιστών, μετατόπιση της συσκευής, σχηματισμό συριγγίου ή φλεγμονής. Εάν παρουσιαστεί οποιαδήποτε από αυτές τις αντιδράσεις, μπορεί να χρειαστεί να αφαιρέσετε τελείως την ταινία.

Όπως συμβαίνει με όλα τα ξένα σώματα, η ταινία πολύτιμη προστατεύεται με προύπαρχουσα μόλυνση.

Η υπερβολική διόρθωση μπορεί να οδηγήσει σε προσωρινή ή μόνιμη απόφραξη του κατώτερου ουροποιητικού συστήματος και σε κατακράτηση ούρων.

Οι γυναστοί κίνδυνοι των χειρουργικών επεμβάσεων για την θεραπεία της ακράτειας περιλαμβάνουν οξύ και χρόνιο πόνο, σκαριφισμό του κόλπου, συρρίκνωση ή απελευθέρωση του πλέγματος στήριξης, λοίμωξη, διάβρωση, συχνούρια ή δυσκολίες εκκένωσης, δυσπαρευνία, μετατόπιση συσκευής, συνολική αποτυχία της επέμβασης που οδηγεί σε υποπτορίη. Μία ή πολλές επαναλαμβανόμενες χειρουργικές επεμβάσεις ενδεχομένως να είναι απαραίτητες για την αντιμετώπιση αυτών των επιπλοκών, καθώς κάποιες επιπλοκές δεν αντιμετωπίζονται πλήρως.

ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΗ ΤΕΧΝΙΚΗ

(Λεπτομερής χειρουργική τεχνική παρέχεται κατόπιν αιτήματος)

Χειρουργική επέμβαση με γενική αναισθησία.

Κοιλιακή τομή ή τοποθέτηση τροκάρ.

Έκθεση της οσφυοίεράς μοίρας.

Διατομή της προοριθκής περιονίας μετά την τομή του πρόσθιου τοιχώματος του Δουγλάσειου χώρου. Η διατομή συνεχίζεται πλευρικά έως τους οπίσθιους ανελκήτρες χρησιμοποιώντας μια κολπική βαλβίδα εάν είναι απαραίτητο.

Η ταινία στερεώνεται όσο το δυνατόν πιο περιφερικά στο πυελικό έδαφος.

Διατομή της πρόσθιας όψης του κόλπου.

Η πρόσθια ταινία στερεώνεται με ευθεία ράμματα αποφεύγοντας τη διατρύπηση. Ανάλογα με την ταινία που χρησιμοποιείται και τις προτιμήσεις του χειρουργού, η ταινία διέρχεται πλευρικά σε σχέση με τον ισθμό της μήτρας. Η μήτρα συγκρατείται στη θέση της ή δύο διακλαδώσεις διέρχονται από την κάθε πλευρά της (για ταινίες περφορέ ή ταινίες που κόπτονται κατά μήκος από τον χειρουργό).

Στερέωση των πρόσθιων και οπίσθιων ταινιών στην οσφυοίερά γωνία χωρίς υπερβολική ένταση (σύνδεσμος στον προϊερό χώρο)

Σύμφωνα με την τρέχουσα σύσταση, αυτή η ραφή θα πρέπει να γίνεται στην ακρολοφία (romontorium) με μη απορροφήσιμο ράμμα και να αποφεύγεται η χρήση ουρραπτικών.

Η κάλυψη με περιτόναιο πρέπει να είναι όσο το δυνατόν πιο ολοκληρωμένη, για να αποφευχθεί η επαφή μεταξύ της πρόθεσης και των ενδοπεριοναϊκών συστατικών.

ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΙΣ ΚΑΤΑ ΤΗΝ ΕΦΑΡΜΟΓΗ

Οι συσκευές PROMESH® SURG PROLAPS πρέπει να προστατεύονται από εξειδικευμένο χειρουργό (εξοικειωμένο με τη σχετική ανατομία και με εμπειρία σε γυναικολογικές και ουρολογικές επεμβάσεις), ο οποίος έχει καλή γνώση της συσκευής, της χρήσης για την οποία προορίζεται, των οργάνων και της χειρουργικής τεχνικής.

Τα εμφυτεύματα PROMESH® SURG PROLAPS παραδίδονται αποστειρωμένα (αποστειρώνονται με οξείδιο του αιθυλενίου). Ελέγχετε τη συσκευασία για να βεβαιωθείτε ότι είναι άθικτη (μη χρησιμοποιείτε αν οι επικέτες ή/και η προστατευτική συσκευασία έχουν υποστεί φθορά).

Μη χρησιμοποιείτε το προϊόν αν έχει καταστραφεί ή αν έχει περάσει η ημερομηνία λήξης.

Μην επαναχρησιμοποιείτε και μην αποστειρώνετε εκ νέου τις προθέσεις.

ΦΥΛΑΞΗ ΤΗΣ ΠΡΟΘΕΣΗΣ

Αποθηκεύτεται σε ξηρό μέρος, προστατευμένο από το ηλιακό φως και σε θερμοκρασία δωματίου, στην αρχική του συσκευασία.

ΣΗΜΑΝΤΙΚΟ

Για κάθε περαιτέρω πληροφορία σχετικά με τη χρήση αυτού του προϊόντος, μπορείτε να επικοινωνήσετε με τον αντιπρόσωπο ή τον διανομέα της COUSIN BIOTECH.

ΕΚΦΥΤΕΥΣΗ ΚΑΙ ΚΑΤΑΣΤΡΟΦΗ ΣΥΣΚΕΥΩΝ

Η εκφύτευση και ο χειρισμός θα πρέπει να πραγματοποιούνται σύμφωνα με τις συστάσεις του προτύπου ISO 12891-1:2015 «Εμφυτεύματα χειρουργικής - Ανάκτηση και ανάλυση χειρουργικών εμφυτευμάτων» Μέρος 1: «Ανάκτηση και Χειρισμός». Κάθε συσκευή που εκφύτευται θα πρέπει να επιστρέψεται για ανάλυση σύμφωνα με το τρέχον πρωτόκολλο. Αυτό το πρωτόκολλο είναι διαθέσιμο μετά από αίτημα στην COUSIN BIOTECH. Είναι σημαντικό να σημειωθεί ότι κάθε εμφύτευμα που δεν έχει καθαριστεί και απολυμανθεί πριν από την αποστολή θα πρέπει να τοποθετείται σε σφραγισμένη συσκευασία. Η καταστροφή μιας εκφυτευμένης ιατρικής συσκευής θα πρέπει να πραγματοποιείται σύμφωνα με τα πρότυπα της εκάστοτε χώρας για την απόρριψη επικινδυνών λοιμωδών αποβλήτων. Η καταστροφή συσκευής που δεν έχει εμφυτευτεί δεν υπόκειται σε συγκεκριμένες συστάσεις. Η δεύτερη παράγραφος ισχύει σε περίπτωση αιτήματος για πληροφορίες ή παραπόνων.

ΑΙΤΗΜΑ ΓΙΑ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ ΚΑΙ ΑΠΑΙΤΗΣΕΙΣ

Σύμφωνα με τη δική της πληροφορία σχετικά με τη χρήση αυτού του προϊόντος, η COUSIN BIOTECH δεσμεύεται να καταβάλλει κάθε δυνατή προσπάθεια ώστε να παράγει και να προμηθεύει ιατρικές υψηλής ποιότητας. Ωστόσο, εάν κάποιος επαγγελματίας του κλάδου υγείας (τελετής, χρήστης, παραπέμπτων ιατρός, κ.λπ.) προβάλλει κάποια απαίτηση ή δεν είναι ικανοποιημένος με το προϊόν ως προς την ποιότητα, την ασφάλεια ή τις επιδόσεις, θα πρέπει να ενημερώσει την COUSIN BIOTECH το συντομότερο δυνατόν. Σε περίπτωση βλάβης σε κάποιο εμφύτευμα ή συμβολής στην ασφαλτηρίση σοβαρών αρνητικών επιπτώσεων στον ασθενή, το κέντρο υγείας θα πρέπει να ακολουθήσει τις νομικές διαδικασίες που ισχύουν στη χώρα του, και να ενημερώσει την COUSIN BIOTECH το συντομότερο. Σε κάθε επικοινωνία, παρακαλείσθε να προσδιορίζετε τον αριθμό αναφοράς, τον αριθμό παρτίδας, τα στοιχεία της σχετικής παραπομπής και να δίνετε συνοπτική περιγραφή του συμβάντος ή της απαίτησης. Τα φυλλάδια, η τεκμηρίωση και η χειρουργική τεχνική είναι διαθέσιμα μετά από αίτημα στην COUSIN BIOTECH και τους διανομείς της.

Περίληψη

PROMESH® SURG PROLAPS
STERIILI UROGENITAALISET IMPLANTIT : IMPLANTIT PROLAPSIN HOITOON
KERTAKÄYTÖINEN STERIILI TUOTE

KUVAUS

PROMESH® SURG PROLAPS koostuu neulotusta polypropyleeni-monofilamentilangasta.

Se on tarkoitettu naisten lantion seudun prolapsin hoitoon ulkonevan osan fiksaatiolla vatsan kautta tehtävissä toimenpiteissä.

MATERIAALIT

100 % polypropyleeni: yhdellä sääkeellä neulottu, paino 38 g/m².

Merkity lanka: Bioyhteensopivalla väriillä värvätty polyetyleenitereftalaatti (katso pakaus).

Ei ihmisen- tai eläinperäistä, _ Ei resorboituva.

INDIIKAATIOIT

PROMESH® SURG PROLAPS -proteesit on suuunniteltu käytettäväksi kudosten vahvistamiseen ja tukemiseen hoidettaessa genitaalialueen prolapsia kirurgisesti ulkonevan osan fiksaatiolla.

Niitä voidaan käyttää joko perinteisessä tai tähystysleikkauksessa.

TOIMENPITEET

Bioyhteensopivat ja ei-resorboituvat proteesit ovat helpoja asentaa, kestävät hyvin suuuraa ja traktiota ja ovat erittäin joustavia sekä optimaalisesti ja nopeasti integroituvia ja kolonisoituvia.

VASTA-AIHEET

Älä käytä implanttia seuraavissa tilanteissa:

- Allergia mille tahansa osista
- Paikassa, jossa on progressiivinen tai latentti infektio tai merkkejä kudosnekroosista
- Naisille, jotka saavat antikoagulantihoittoa.
- Virtsatulehdus tai genitaalialueen tulehdus tai ei-aseptiset olosuhteet.
- Raskaus
- Kasvavat lapset

Potilaasta, joka voi olla raskaana, tulee varoittaa, että raskaus saattaa kumota toimenpiteen hyödyn

SIVUVAIKUTUKSET

Kuten kaikki lääkintäimplantit, tämä tuote voi aiheuttaa sivuvaikutuksia, kuten:

Puhkeamisen tai vaurioituneen virtsatien, virtsarakolle, virtsapukille, perääukolle, vatsakalvon elimille tai hermoille.

Kuten kaikki implantit, vieras esine voi aiheuttaa paikallista ärsytystä ja/tai muita reaktioita.

Kudostassola implantiin aiheuttamiin reaktioihin voi kuulua vaginian ekstrosio, eroosio vatsakalvon tai viereisten kudosten läpi, laitteen siirtyminen, fisteli tai tulehdus. Jos tällainen reaktio tapahtuu, nauha täytyy ehkä ottaa kokonaan pois.

Kuten kaikkien vieraiden esineiden kohdalla, polypropreeninauha voi vaikeuttaa aiempaa infektiota

Ylireagointi voi kuulua lyhytaikainen tai pysyvä alemman virtsatien tukkeuma tai virtsan pidätyks.

Tunnettuihin esiinluiskahdointen hoidon leikkausriskeihin kuuluvat verenpurkaumat, akutti tai krooninen kipu, emättimen arpeutuminen, verkon vetäytyminen tai vapautuminen, infektiot, eroosio, de novo -kiireellisyys tai virtsaamisvaikeudet, yhdyntäkivut, laitteen siirtyminen ja toimenpiteen täydellinen epäonnistuminen ja ongelman toistuminen. Näiden komplikaatioiden korjaamiseksi täytyy mahdollisesti tehdä yksi tai useampia leikkauksia, sillä joitain komplikaatioita ei ehkä korjata täysin.

LEIKKAUSTEKNIIKKA

(Yksityiskohtainen leikkaustekniikka saatavissa pyynnöstä)

Leikkaus nukutettuna

Vatsan viiltä tai troakaarien asennus.

Lumbosakraalisen kulman paljastaminen.

Peräsuulikohtusvyvätteen etuseinän viillon jälkeinen faskian dissektio Dissektio jatkuu sivusuunnassa perääukon kohottajalihakseen saakka käytäen emättintähystintä tarvittaessa.

Kaistale kiinnitetään lantionpohjaan niin distaaliseksi kuin mahdollista.

Emättimen etupinnan dissektio.

Etukaistale kiinnitetään kaariompeleella transfiksaatiota välttää. Riippuen käytetystä kaistaleesta sekä kirurgin valinnasta, kaistale syötetään sivuttain suhteessa kohdun kannakseen. Kohtua pidetään paikallaan tai kaksi haaraa syötetään sen molemmiin puolin (esileikatuille tai kirurgin pitkittäin leikkaamille kaistaleille).

Etu- ja takakaistaleen kiinnitys lumbosakraaliseen kulmaan ilman liiallista kireyttä (sakraalinen nivelside)

Nykynä suosituksena on tehdä tämä ommel Promontoryn resorboitumattomalla ompeleella ja välttää nitojen ja nauulaisten käyttöä.

Peritonisaation tulee olla mahdollisimman täydellinen proteesin ja vatsaontelon rakenneosien kontaktin välttämiseksi.

KÄYTÖN VAROTOIMET

Pätevän kirurgin (tuntee asiaankuuluvan anatomian ja on kokenut gynekologisissa ja urologisissa leikkauksissa), joka tuntee välaineet ja käyttätarkoituksen, tulee **aina asentaa** PROMESH® SURG PROLAPS -välilineet.

PROMESH® SURG PROLAPS -implantit toimitetaan steriloinä (steriloitu käytämällä etyleenioksidia), tarkista pakaus varmistaaksesi, että se on vahingoittumaton (älä käytä jos etiketit ja/tai suojauskakku ovat vaurioituneet).

Älä käytä, mikäli laite on vaurioitunut tai vanhentunut.

Älä käytä äläkä streiloi proteesia uudelleen.

PROTEESIN SÄILYTYS

Varastoii kuivassa paikassa, suojassa auringonvalolta ja huoneenlämmössä, alkuperäis pakauksessaan.

TÄRKEÄÄ

Saadaksesi lisätietoja tämän tuotteen käytöstä ota yhteystä COUSIN BIOTECH -edustajaasi tai tukkumyyjään.

LAITTEIDEN EKSPLANTOINTI JA HÄVITTÄMINEN

Eksplantointi ja käsittely on suoritettava ISO 12891-1:2015 -standardin seuraavien suositusten mukaisesti: "Kirurgiset implantit – kirurgisten implanttien talteenotto ja analysointi" Osa 1: "Talteentoja ja käsittely". Eksplantoidut laitteet on palautettava analysoitavaksi nykyisen käytännön mukaisesti. Tämä käytystä on saatavalla COUSIN BIOTECHille esittävästi pyynnöstä. On tärkeää huomata, että implantit, joita ei tarvitse puhdistaa ja desinfioida ennen lähetystä, on pakattava suljettuun pakkaukseen. Eksplantoidun lääkinäillisen laitteen hävittäminen on suoritettava maassa voimassa olevien tartuntavaarallisen ongelmajätteen hävittämistä koskevien standardien mukaisesti. Implantoimattoman laitteen hävittämiseen ei sovelleta erityisiä suosituksia. Toinen kappale koskee mahdollisia tietopyyntöjä tai valituksia.

TIETOPYYNNÖT JA VAATEET

COUSIN BIOTECH on sitoutunut laatukäytännössään ryhtymään kaikkiin tarvittaviin toimiin korkealaatuisten lääkinäillisten laitteiden toimittamiseksi. Mikäli terveydenhoitoalan ammattilaissella (asiakkaille, käytäjällä tai lääkemääräyksen antajalla) on vaade tai syytä olla tyttymätön tuotteen laatuun, turvallisuuteen tai suorituskykyyn, hänen on ilmoitettava asiasta mahdollisimman pian COUSIN BIOTECHille. Mikäli implantissa ilmenee toimintahäiriö tai jos se oli osasyynä potilaalle aiheutuneisiin vakaviin haittavaikutuksiin, terveyskeskuksen on n+14oudatettava maassaan voimassa olevia oikeusmenettelyitä ja ilmoitettava asiasta mahdollisimman pian COUSIN BIOTECHille. Ilmoita kirjeenvaihdossa aina tuotteen viite, eränumero, viitekoordinaatit ja kokonaisvaltainen kuvaus käyttöhäiriöstä tai vaateesta. Esitheet, asiakirjat ja leikkaustekniikat ovat saatavilla COUSIN BIOTECHille ja sen jälleenmyyjille esittävästä pyynnöstä.

[yhteenveto](#)

PROMESH® SURG PROLAPS
UROGENITALIS IMPLANTATUMOK STERIL : IMPLANTATUMOK PROLAPSUSANAK KEZELESERE
EGYSZER HASZNÁLATOS STERIL TERMÉK

LEÍRÁS

A PROMESH® SURG PROLAPS alapanyaga monofil, kötött polipropilén.
Nőgyógyászati genitális prolapsus sacrocolpopexiás kezelésére, abdominális úton.

ALAPANYAGOK

100% polipropilén: monofil, kötött, súlya 38 g/m².
Jelölő szál: Polietilén tereftalát biokompatibilis festékkel festve (Lásd a csomagoláson).

Sem emberi, sem állati eredetű összetevőket nem tartalmaz _ Nem felszívódó

FELHASZNÁLÁSI JAVASLAT

PROMESH® SURG PROLAPS protézis a szövetek megerősítésére és megtartására szolgál, genitális prolapsus sebészeti sacrocolpopexiás kezelése során.
Hagyományos és laparoszkópos beavatkozás során is használható.

TULAJDONSÁGOK

A protézis biokompatibilis és nem felszívódó, előnye, hogy könnyen felhelyezhető, jól ellenáll a varrásnak és a mozgatásnak, valamint különösen flexibilis. Az integrálódás és a kolonizáció gyorsan és optimális mértékben megy végbe.

ELLENJAVALLATOK

Ne használja az implantátumot az alábbi esetekben:

- Allergia bármely összetevővel szemben
- Az a hely, progresszív vagy látens fertőzés vagy tünetek szövetelhalás
- Antikoaguláns terápia
- Urináris vagy genitális traktus fertőzöttsége vagy nem aszeptikus körülmények esetén
- Terhesség
- Nővérben lévő gyermekek

Amennyiben lehet, hogy a beteg még gyermeket kíván vállalni, figyelmezettni kell, hogy a terhességgel elveszítheti a beavatkozás által biztosított előnyökét.

MELLÉKHATÁSOK

Mint bármilyen orvosi implantátumnál, itt is felléphetnek olyan mellékhatások, mint:

Sérülés vagy perforáció a következőknél: véredények, hólyagok, rektum, intraperitoneális szervek vagy idegek.

Mint bármilyen implantátumnál, itt is felléphet helyi irritáció és/vagy idegen test reakció.

Szövetti szinten a következő reakciók léphetnek fel az implantáttal szemben: vaginális kilökődés vagy erőzi az urethrán vagy a környező szöveteken keresztül, az eszköz áthelyeződése, fisztula vagy gyulladás. Ezen reakciók bármelyikének fellépése esetén a szalag teljes eltávolítása válhat szükséges.

Mint minden idegen test, a polipropilén szalag is súlyosbíthat egy már meglévő gyulladást.

A túlkorrekció esetenként az alsó húgyutak átmeneti vagy állandó elzáródását és a vizelet visszatartását okozhatja.

Az súlyedés kezelését célzó sebészeti beavatkozások ismert kockázatai közé tartoznak a hematóma az akut krónikus fájdalom, a vagina hegesedése, a háló visszahúzódása vagy kilökődése, fertőzés, erőzi, de novo vizelési inger, dispareunia, az eszköz elvándorlása, a beavatkozás visszaeséssel járó teljes kudarca.

Ezen komplikációk kezelése egy, vagy akár több műtéttel is igényelhet, és bizonyos komplikációk lehet, hogy egyáltalán nem korrigálhatók teljesen.

A SEBÉSZETI BEAVATKOZÁS

(Részletes leírás kérésre hozzáférhető)

Általános érzéstelenítéssel végzett sebészeti beavatkozás.

Abdominális bemetszés vagy a trokárok behelyezése.

A lumbosacrális terület feltárása.

A prerectal fascia disszekciója a Douglas' cul-de-sac elülső falának bemetszése után. A disszekció laterálisan folytatódik egészen a posterior elevator izmokig, ha szükséges vaginális szelep alkalmazásával.

A hálót a lehető legdisztrálisabban rögzítük a medencefenékhez.

A vagina anterior oldalának disszekciója.

Az anterior hálót folyamatos öltésekkel rögzítjük, a keresztlések kerülésével. A felhasznált szalag és a sebész egyéni preferenciáinak fügvényében, a hálót laterálisan helyezzük az isthmus uterushoz képest. Az uterust helyben tartjuk, vagy minden oldalára két ágat helyezünk (előre vágott hálónál vagy a sebész által hosszában vágott háló esetén).

Az anterior és poszterior hálót ne túl feszesen rögzítük a lumboszakrális területhez (presacral ligament).

A jelenlegi ajánlás szerint a promontoriumon ezt a varrást nem felszívódó varrattal kell végezni, továbbá kerülni a kell a varrógép és a kapcsok használatát."

A peritonizáció a lehető legteljesebb legyen, kerüljük az érintkezést a protézis és az intraperitoneális szervek közt.

FIGYELMEZTETÉS

A PROMESH® SURG PROLAPS implantátumokat kizárolag szakképzett sebész ültetheti be, (birtokában van a szükséges ismereteknek, jártas a nőgyógyászati és urológiai sebészettel), aki jó ismeri az eszközt, annak felhasználási módját és a szükséges sebészeti technikákat.

PROMESH® SURG PROLAPS istárl csomagolásban kerülnek kiszállításra.(etilén oxiddal sterilizálva). Mindig győződjön meg róla, hogy a csomagolás érintetlen. (Ne használja fel, ha a csomagolás vagy a címke sérült.)

Ne használjon sérült vagy lejárt terméket.

Ne használja újra és ne sterilizálja újra.

A PROTÉZIS TÁROLÁSA

Száraz, napfény védett helyen tárolandó, eredeti csomagolásban.

FONTOS

További információért lépjjen kapcsolatba a COUSIN BIOTECH képviselőjével vagy terjesztőjével.

AZ ESZKÖZÖK ELTÁVOLÍTÁSA ÉS MEGSEMMSÍTÉSE

Az implantációk és a kezelésnek az ISO 12891-1:2015 „Sebészeti implantátumok - sebészeti implantátumok kinyerése és elemzése” szabvány 1. részében: „Visszanyerés és kezelés” szereplő ajánlások betartásával kell történnie. minden eltávolított berendezést vissza kell küldeni elemzésre a jelenlegi protokollnak megfelelően. Ez a protokol kérésre rendelkezésre áll a COUSIN BIOTECH-nél. Fontos megjegyezni, hogy bármely olyan implantátum, mely nem küldés előtt került megtisztításra és fertőtlenítésre, lezárt csomagban kell beküldeni. Az eltávolított orvosi eszköz megsemmisítését a fertőzésveszélyes hulladék ártalmatlanítási országban érvényben lévő szabványnak megfelelően kell elvégezni. A nem beültetett berendezés ártalmatlanítására nem vonatkoznak külön ajánlások. A második bekezdés az információkérés vagy a panaszok esetére vonatkozik.

INFORMÁCIÓKÉRÉS ÉS PANASZOK

A COUSIN BIOTECH minőségügyi szabályait követve elkötelezett az iránt, hogy a magas minőségű orvosi eszközök gyártása és szállítása érdekében minden erőfeszítést megtegyen. Azonban, ha egy egészségügyi szakember (ügyfél, felhasználó, beutaló orvos stb.) panaszt vagy elégédetlenséget tapasztal egy termékhez kapcsolódóan, a minőség, biztonság vagy teljesítmény terén, a lehető legrövidebb időn belül tájékoztatnia kell a COUSIN BIOTECH-et. Valamely implantátum meghibásodása esetén, vagy amennyiben az hozzájárult a páciensen fellépő súlyos mellékhatások kialakulásához, az egészségügyi központnak követne kell az adott országban érvényben lévő jogi eljárásokat, és a lehető legrövidebb időn belül tájékoztatnia kell a COUSIN BIOTECH-et. Kérjük, hogy bármely levelezésben tüntesse fel a referenciait, a téteszámot, a referencia koordinátait és az incidens vagy panasz átfogó leírását. A prospektusok, a dokumentációk és a műtéti technika kérésre rendelkezésre áll a COUSIN BIOTECH-nél és a forgalmazónál.

[összefoglalás](#)

PROMESH® SURG PROLAPS
STERILUS UROGENITALINIAI IMPLANTI : IMPLANTI GYDYTI PROLAPSA
STERILUS PRODUKTAS, SKIRTAS VIENKARTIINIAM NAUDOJIMUI

APRAŠYMAS

„PROMESH® SURG PROLAPS – tai austas tai austas polipropileno vienagjis raištis.
 Jis yra naudojamas lyties organų nusileidimui (prolapsui) gydyti abdominalinės chirurgijos būdu.

MEDŽIAGOS

100% polipropilenas: vienas austinis siūlas, svoris 38 g/m².
 Pažymėtas siūlas: nudažytas polietileno tereftalatu ir biologiniais dažais (žiūrėti pakuočę).
 Ne žmogiškosios ir ne gyvulinės kilmės – neabsorbuojamas.

INDIKACIJOS

„PROMESH® SURG PROLAPS“ protezai skirti sustiprinti ir prilaikyti audinius gydant genitalijų prolapsą taikant sakrokolopopeksiją.
 Gali būti naudojami įprastos arba laparaskopinės operacijos metu.

VEIKIMAS

Biologiškai suderinamas ir nesirezorbuojantis protezavimas – tai geriausias būdas įstatyti implantą, kuris užtikrina puikų atsparumą siūlių formavimo metu ir ištempimo metu, lankstumą, optimalią bei greitą kolonizaciją ir integraciją.

KONTRAINDIKACIJOS

Nepatartina naudoti šiai atvejais:

- Alergija bent vienam iš komponentų
- Progresuojanti arba létinė infekcinė liga, audių nekrozės požymiai
- Gydymas antikoagulantais
- Slapimo takų arba lytinė organų infekcija, negalėjimas užtikrinti steriliumą
- Neštumas
- Nesubrendę vaikai

Besilaukiančias pacientes būtina įspėti apie tai, kad neštumas pastebimai sumažina šios procedūros efektyvumą.

ŠALUTINIAI POVEIKIAI

Kaip ir visi medicininiai implantai, šis gaminys gali sukelti tokius šalutinius poveikius kaip kraujagyslių, šlapimo pūslės, šlaplės, tiesiosios žarnos, intraperitoninių organų ar nervų perforacija ar pažeidimas.

Kaip ir su visais implantais, gali pasireikšti vietinis sudirgimas ir (ar) reakcija į svetimkūnį.

Audinių lygmenyje galimos reakcijos į implantą: makšties ekstruzija, erozija per šlaplę ar aplinkinius audinius, įtaiso poslinkis, fistulė ar uždegimas. Jei pasireikšia kuri nors šią reakciją, gali tekti visiškai pašalinti raištį.

Kaip ir visi svetimkūniniai, polipropileno raištis gali paaštrinti jau esamą infekciją.

Koregovimas gali sukelti laikiną ar nuolatinę apatinę šlapimo organų obstrukciją ir šlapimo susilaikymą.

Žinomas šlapimo prolapss chirurginio gydymo rizikos: hematoma, ūmus arba létinis skausmas, makšties randėjimas, tinklelio įtraukimas ar atsipažaidavimas, infekcija, erozija, de novo staigus noras šlapintis ar šlapinimosi sutrikimai, dispareunija, įtaiso pasislankimas, atkrytis dėl visiškai nepavykusios intervencijos. Be to, gali prireikti vienos ar kelių pakartotinių operacijų šioms komplikacijoms gydyti, kadangi kai kurios komplikacijos ne visuomet visiškai atitaisomos.

CHIRURGINĖ PROCEDŪRA

(išsamiai informacija pateikiama pagal atskirą reikalavimą)

Operacija atliekama taikant bendrąją nejautrą.

Abdominalinė operacija arba trokarų įvedimas.

Juosmens ir kryžkaulio kampo ekspozicija.

Prerektalinės fascijos atskyrimas po Douglas' cul-de-sac priekinės sienelės įpjovimo. Audiniai atskiriami į šoną kuo įmanoma toliau nuo šoninių raumenų, naudojamas makšties vožtuvas (jei reikia).

Tinklelis tvirtinamas prie pilvo ertmės sienelės kuo įmanoma toliau.

Atskiriamai priekinė makštis dalis.

priekinės dalies tinklelis tvirtinamas bégimo dygsniu vengiant pernelyg stiprios fiksacijos. Priklausomai nuo naudojamo tvarsčio ir chirurgo pasirinkimo, tinklelis gali būti patrauktas šiek tiek į šoną nuo gimdos kaklelio. Makštis laikoma vietoje (jei reikia sutvirtinama iš abiejų pusiu) (įpjaunant tinkleli į iš anksto arba perpjauant tinkleli įsilgai operacijos metu).

priekinio ir galinio tinklelio tvirtinimas prie juosmens ir kryžkaulio kampo (vengiant pernelyg didelio įtempimo).

Šiuo metu rekomenduojama šią siūlę siūti ant išskiūsusio audinio nerezorbuojama siuvimo medžiaga bei nenaudoti staplerio ar kabių.

Peritonizacija turi būti uždara tam, būtų išvengta implanto ir intraperitoninių sudedamųjų dalių salycio.

ISPĖJIMAI DĖL NAUDOJIMO

PROMESH® SURG PROLAPS prietaisą implantuoja tik kvalifikuoti chirurgai turintys pakankamai ginekologinės ir urologinės anatomijos bei chirurgijos srities žinių), puikiai išmanantys šio prietaiso veikimą, paskirtį bei pasirinkta operacijos tipą.

PROMESH® SURG PROLAPS implantai yra sterilūs (steriliuoti etileno okside), Prieš naudojimą būtina įsitikinti, kad prietaiso pakuočė nepažeista (nenaudokite prietaiso jeigu prietaiso apsauginė pakuočė arba etiketės yra pažeistos). Nenaudokite prietaiso, jeigu pastebėjote jo pažeidimą.

Draudžiama naudoti pažeista prietaisą arba prietaisą, kurio galiojimo laikas pasibaigės.

Draudžiamą pakartotinai sterilizuoti arba naudoti protezą.

SAUGOJIMAS

Laikyti sausojoje vietoje, apsaugotoje nuo saulės šviesos ir kambario temperatūroje, gamintojo pakuočėje.

SVARBU

Papildoma informacija apie produkto naudojimą suteikiama „COUSIN BIOTECH“ atstovybėje arba prietaiso platinimo vietoje.

GRAŽINIMAS IR PRODUKTO UTILIZAVIMAS

Produktas turėtų būti tvarkomas pagal ISO 12891-1: 2015 rekomendacijas "Operacijos implantai. Chirurginių implantų paieška ir analizė". 1 dalis. "Grąžinimas ir tvarkymas". Bet kuris tiriamas prietaisas/produktas turi būti grąžinamas analizei pagal dabartinių protokolą. Šis protokolas prieinamas paprašius COUSIN BIOTECH. Svarbu pažymeti, kad bet kuris implantas, kurio prieš išsiuntimą negalima išvalyti arba dezinfekuoti, turi būti uždaroję pakuočėje. Pašalintas medicinos produktas/dangalas turi būti šalinamas pagal tos šalies standartus, skirtus užkreibiamujų atliekų šalinimui. Nėra konkretių rekomendacijų dėl ne implantuoto produkto šalinimo.

INFORMACIJOS PRAŠYMAI IR SKUNDAI

Pagal savo kokybės politiką "COUSIN BIOTECH" yra įspareigojusi dėti visas pastangas gaminant ir tiekiant aukštostos kokybės medicinos prietaisus. Tačiau jei sveikatos priežiūros specialistas (klientas, vartotojas, gydytojas ir kt.) turi skundą arba nepasitenkinimą produktu dėl kokybės, saugumo ar veiksmingumo, jie turi kuo greičiau informuoti "COUSIN BIOTECH". Jei implantas neveikia arba jis sukelia rimtą nepageidaujamą reakciją pacientui, sveikatos priežiūros centras privalo laikytis tos šalies teisinėj procedūrų ir nedelsdamas informuoti COUSIN BIOTECH. Bet kokiai korespondencijai prašome nurodyti nuorodą, serijos numerį, kreipkitis į gydytoją ir išsamų incidento ar skundo aprašymą. Brošiūros, dokumentai ir chirurginė technika yra prieinami COUSIN BIOTECH ir jos platintoju prasymu. Jei reikia daugiau informacijos, kreipkitės į savo "COUSIN BIOTECH" atstovą arba platintoją arba rašykite tiesiai į: contact @ cousin-biotech.com.

[Santrauka](#)

PROMESH® SURG PROLAPS
STERILE UROGENITALE IMPLANTATEN : IMPLANTATEN VOOR DE BEHANDELING VAN VERZOKKING
VOOR EENMALIG GEBRUIK STERIEL PRODUCT

BESCHRIJVING

PROMESH® SURG PROLAPS bestaat uit een gebreid monofilament van polypropyleen.

Het is bedoeld voor de behandeling van een bekkenverzakking middels sacrocolpopexie bij vrouwen, met een abdominale benadering.

MATERIALEN

100% polypropyleen: enkele draad, gebreid, gewicht 38 g/m².

Gemarkeerde draad: Polyethylentereftalaat, gekleurd met een biocompatible kleuring (zie de verpakking).

Oorsprong noch menselijk noch dierlijk - niet resorbeerbaar.

INDICATIES

PROMESH® SURG PROLAPS prothesen zijn ontworpen voor gebruik als versterking en ondersteuning van weefsels bij de chirurgische behandeling van genitale verzakking middels sacrocolpopexie.

Ze kunnen zowel in conventionele als laparoscopische chirurgie toegepast worden.

PRESTATIES

De biocompatible en niet resorbeerbare prothesen hebben het voordeel dat ze eenvoudig geïnstalleerd worden en goede weerstand tegen naden en tractie vertonen, met uitstekende flexibiliteit, optimale en snelle integratie en kolonisatie.

CONTRA-INDICATIE

Niet implanteren in de volgende gevallen:

- Allergie voor een der bestanddelen
- Op een plek met progressieve of latente infectie of tekenen van weefselnecrose
- Bij vrouwen die antistollingstherapie ontvangen
- Infectie van het urinekanaal
- Zwangere vrouwen
- Kinderen van onvolwassen botleeftijd

Iedere patiënt die mogelijkwijze zwanger is, dient gewaarschuwd te worden dat zwangerschap het voordeel van de ingreep teniet kan doen.

BIJWERKINGEN

Zoals alle medische implantaten kan dit product tot bijwerkingen leiden, zoals:

Perforatie of beschadiging van bloedvaten, blaas, urinebuis, rectum, intraperitoneale organen of zenuwen.

Zoals bij alle implantaten kan zich een plaatselijke irritatie en/of een reactie op het vreemde lichaam voordoen. Op het niveau van het weefsel kunnen reacties op het implantaat optreden, zoals vaginale extrusie, erosie door de urethra of omgevende weefsels, verschuiving van het apparaat, fistels of ontsteking. Indien een dergelijke reactie optreedt, kan het noodzakelijk zijn de strop geheel en al te verwijderen.

Zoals alle vreemde lichamen kan de strop van polypropyleen een reeds aanwezige infectie verergeren.

Overcorrectie kan tot een tijdelijke of permanente blokkade van het lagere urinekanaal en tot retentie van urine leiden.

De bekende risico's van een chirurgische ingreep voor de behandeling van prolaps omvatten hematoom, acute of chronische pijn, littekenvorming in de vagina, retractie of uitzetting van de mesh, infectie, erosie, de novo urgente of problemen met urinelozing, dyspareunie, verplaatsing van de apparatuur, de totale mislukking van de ingreep die kan leiden tot een terugval. Een of meerdere herhaalde chirurgische ingrepen kunnen eveneens nodig zijn om deze complicaties te behandelen, en sommige complicaties kunnen niet altijd volledig hersteld worden.

OPERATIETECHNIK

(Gedetailleerde operatietechniek op aanvraag verkrijgbaar)

Ingreep onder algemene verdoving.

Abdominale incisie of inbrenging van trocars.

Blootstelling van de lumbosacrale hoek.

Dissectie van de prerectale fascia na incisie van de anterieure wand van de holte van Douglas. De dissectie gaat lateraal verder tot aan de posterieure ophespieren, indien nodig gebruikmakend van een vaginale klep.

De strook wordt zo distala mogelijk op de bekkenbodem bevestigd.

Dissectie van de voorkant van de vagina.

De anterieure strook wordt met een doorlopende steek bevestigd, waarbij transfixiatie vermeden wordt. Naargelang de gebruikte strook en de voorkeur van de chirurg wordt de strook lateraal ten opzichte van het smalle gedeelte van de baarmoeder. De baarmoeder wordt op haar plaats gehouden of er worden aan weerszijden ervan twee takken geplaatst (voor vooraf geknipte stroken of stroken die door de chirurg in de lengte geknapt zijn).

De anterieure en posterieure stroken zonder buitenissige druk aan de lumbosacrale hoek vastmaken (presacraal ligament).

De peritonisering moet zo volledig mogelijk zijn, ter voorkoming van contact tussen de prothese en de intraperitoneale constituenten.

Voorzorgsmaatregelen voor gebruik

De huidige aanbeveling is om deze hechting op het uitgroeisel uit te voeren met een niet-resorbeerbare draad en het gebruik van een nietmachine of krammetjes te vermijden.

INSTRUMENTEN EN DE CHIRURGISCHE TECHNIEK HEEFT.

De implantaten PROMESH® SURG PROLAPS worden steriel geleverd (gesteriliseerd met ethyleenoxide); inspecteer de verpakking om u ervan te vergewissen dat deze intact is (niet gebruiken indien de etiketten en/of de beschermende verpakking beschadigd zijn).

PROMESH® SURG PROLAPS -prothesen worden steriel geleverd (sterilisatie met ethyleenoxide); controleer de integriteit van de verpakking voor gebruik (niet gebruiken in geval van beschadiging van de tamper-evident labels en/of de afpeelbare zak).

Niet gebruiken indien het apparaat beschadigd is of de vervaldatum is verstrekken.

De prothese niet hergebruiken en niet opnieuw steriliseren.

BEWAREN VAN DE PROTHESE

Om te slaan op een droge plaats uit de buurt van zonlicht, bij kamertemperatuur, in zijn oorspronkelijke verpakking.

BELANGRIJK

Gelieve voor meer informatie omtrent het gebruik van dit product contact met uw vertegenwoordiger of distributeur van COUSIN BIOTECH op te nemen.

"EXPLANTATIE EN VERWIJDERING VAN HULPMIDDELEN"

Explantatie en afhandeling dienen te geschieden volgens de normen van ISO 12891-1:2015 "Chirurgische implantatiemiddelen - Stellingen en analyse van chirurgische implantaten - Deel 1: Stelling en handeling". Een geëxplanteerd hulpmiddel moet voor analyse worden teruggezonden en hierbij moet het huidige protocol worden gevolgd. Dit protocol is op te vragen bij COUSIN BIOTECH. Belangrijke opmerking: alle implantaten die niet gereinigd en gedesinfecteerd zijn vóór verzending worden in een verzegelde verpakking gestopt. De verwijdering van geëxplanteerde medische hulpmiddelen moet geschieden in overeenstemming met de normen van het land voor het verwijderen van gevaarlijk besmettelijk afval. Voor de verwijdering van een niet-geimplanteerd hulpmiddel gelden geen specifieke normen. De tweede alinea is van toepassing bij informatieverzoeken of klachten.

"INFORMATIEVERZOKEN EN CLAIMS"

In overeenstemming met haar kwaliteitsbeleid zet COUSIN BIOTECH zich in om medische hulpmiddelen van hoge kwaliteit te produceren en te leveren. Maar als een gezondheidszorgprofessional (zoals een klant, gebruiker of voorschrijver) een claim heeft of een reden heeft om ontevreden te zijn over een product vanwege de kwaliteit, de veiligheid of de prestaties, dient hij COUSIN BIOTECH zo snel mogelijk op de hoogte te brengen. In geval van gebreken bij een implantaat of als dit mede een oorzaak van ernstige bijwerkingen bij de patiënt is, dan moet het gezondheidszorgcentrum de wettelijke procedures van het land volgen en COUSIN BIOTECH zo spoedig mogelijk op de hoogte brengen. Specificeer bij uw correspondentie het kenmerk, het partijnummer, de gegevens van de referentie en een complete omschrijving van het incident of de claim. Brochures, documentatie en chirurgische technieken zijn op verzoek verkrijgbaar bij en haar distributeurs.

[overzicht](#)

PROMESH® SURG PROLAPS
STERYLNE IMPLANTY UROGENITALNE : IMPLANTY DO LECZENIA WYPADNIECIA
STERYLNY PRODUKT JEDNORAZOWEGO UŻYTKU

OPIS

Taśmy PROMESH® SURG PROLAPS składają się z polipropylenowego włókna typu monofilament dzianego.

Są przeznaczone do leczenia przez podwieszenie do kości krzyżowej wypadania narządów miednicy u kobiety, dojściem brzusznym.

MATERIAŁY

100% polipropylen : włókno typu monofilament dziane, ciężar 38 g/m².

Nic znakująca : Tereftalan polietylenu barwiony barwnikiem biokompatybilnym (patrz opakowanie).

Pochodzenie ani ludzkie, ani zwierzęce - Nie wchłaniany.

WSKAZANIA

Protezy PROMESH® SURG PROLAPS są przeznaczone do stosowania jako wzmacnienie i podtrzymanie tkankowe w kuracji wypadania narządu rodnego leczonego chirurgicznie przez podwieszenie do kości krzyżowej.

Mogą być stosowane w chirurgii laparoskopowej lub w chirurgii tradycyjnej.

WYNIKI DZIAŁANIA

Te protezy, biokompatybilne, i nie wchłaniwalne odznaczają się łatwością w umieszczaniu, dużą wytrzymałością na szycie i na rozciąganie, bardzo dobrą podatnością, optymalną i szybką integracją i kolonizacją.

PRZECIWWSKAZANIA

Nie dokonywać implantacji w następujących przypadkach :

- Alergia na jeden ze składników
- W miejscu występowania infekcji ewolucyjnej lub utajonej lub znaków martwicy tkankowej.
- Infekcja dróg moczowo płciowych lub środowisko zakaźne
- Leczenie przeciwzakrzepowe
- Kobieta w ciąży
- Dziecko podczas wzrostu

Pacjentka mogąca zajść w ciąży musi zostać uprzedzona, że ciąża może spowodować anulowanie korzyści z interwencji.

MOŻLIWE SKUTKI NIEPOŻĄDANE

Jak w przypadku każdego medycznego urządzenia implantowanego, ten implant może spowodować niepożądane skutki, takie jak:

Przebicie lub uszkodzenie naczyń krwionośnych, pęcherza, cewki moczowej, odbytnicy, organów śródotorzowych lub nerwów

Jak w przypadku wszystkich implantacji może pojawić się miejscowe podrażnienie i/lub reakcja na ciało obce.

Na poziomie tkanek, reakcje na implant mogą obejmować ekstruzję/erozję poprzez cewkę moczową lub otaczające tkanki, migrację urządzenia poza pożąданie usytuowanie, tworzenie się przetoki lub stanu zapalnego. W przypadku wystąpienia takiej reakcji, może okazać się koniecznym całkowite wycofanie taśmy.

Tak jak w przypadku wszystkich ciał obcych, taśma polipropylenowa może nasilić wcześniejszą infekcję.

Nadmierne poprawianie może spowodować tymczasową lub stałą niedrożność dolnych dróg moczowych, a także zatrzymanie moczu.

Znane zagrożenia zabieg chirurgicznego przy leczeniu wypadania narządu rodnego obejmują wystąpienie krwiaków, ostry lub przewlekły ból, bliznowocenie pochwy, cofanie się lub uwolnienie siatki, infekcję, erozję, nagłą potrzebę de novo lub trudności z wypróżnianiem, bolesny stosunek płciowy, migrację urządzenia, całkowite niepowodzenie zabiegu powodujące recydywę.

TECHNIKA OPERACYJNA

(Szczegółowa technika operacyjna dostępna na żądanie)

Zabieg przy znieczuleniu ogólnym.

Nacięcie brzusne lub umieszczenie trokarów.

Odsłonięcie kości krzyżowej

Dysekcja powięzi przyodbytniczej po nacięciu tylnej ścianki zatoki Douglasa. Dysekcja przebiega bocznie aż do tylnych wiązek włókien dźwigaczy posikując się ewentualnie hakiem pochwowym.

Mocowanie taśmy tylnej, możliwie najdalszej na dnie miedniczym.

Dysekcja strony przedniej pochwy.

Mocowanie taśmy przedniej szwem unikając przebicia mocującego. W zależności od zastosowanej taśmy i zwyczajów chirurga, taśma jest przeprowadzana bocznie w stosunku do zwężenie szyjki macicy. Macica jest pozostawiona na miejscu, gdzie 2 taśmy są przeprowadzone po jednej i po drugiej jej stronie (przypadek taśmy uprzednio przeciętej lub przykrojonej wzdużnie przez chirurga).

Mocowanie taśm przedniej i tylnej na kości krzyżowej (wierzadło przedkrzyżowe), bez nadmiernego naprężania.

Obecnie zaleca się, aby na wzgórku zakładać szwy niewchłaniowe i unikać stosowania staplerów.

Zamknięcie chirurgiczne otrzewnowe możliwe najbardziej zupełnie celem uniknięcia kontaktu między protezą i elementami wewnętrz otrzewnymi.

ŚRODKI OSTROŻNOŚCI PRZY STOSOWANIU

Protezy PROMESH® SURG PROLAPS muszą być wszczepiane **wyłącznie** przez wykwalifikowanego chirurga (znajomość anatomicznej i chirurgii ginekologicznej i urologicznej) znającego doskonale urządzenie, jego przewidywanie zastosowanie, instrumenty i technikę chirurgiczną.

Protezy PROMESH® SURG PROLAPS są dostarczane jako sterylne (sterylizacja tlenkiem etylenu); sprawdzić nienaruszalność opakowania przed wszelkim zastosowaniem (nie używać w razie uszkodzenia etykiet zapewniających nienaruszalność i/lub torebki zdziernalnej). Nie używać jeśli urządzenie jest uszkodzone lub przeterminowane.

Nie używać i nie sterylizować ponownie protezy.

ŚRODKI OSTROŻNOŚCI PRZY SKŁADOWANIU PROTEZY

Przechowywać w suchym miejscu, chronionym przed światłem słonecznym i o temperaturze pokojowej, w swoim oryginalnym opakowaniu.

WAŻNE

W sprawie wszelkich informacji uzupełniających związanych ze stosowaniem tego produktu, prosimy o kontaktowanie się ze swoim przedstawicielem lub dostawcą COUSIN BIOTECH.

USUWANIE I UTYLIZACJA IMPLANTU

Usuwanie implantu postępowanie z nim powinno być zgodnie z zaleceniami określonymi w normie ISO 12891-1:2015 „Wszczepy chirurgiczne – wyciąganie i analiza implantów chirurgicznych” sekcja 1: « Wyciąganie i postępowanie ».

Każdy usunięty implant musi zostać wrócony do analizy zgodnie z aktualnym protokołem. Protokół ten można uzyskać od COUSIN BIOTECH. Prosimy pamiętać, aby nie czyścić i nie dezynfekować implantu przed wysyłką, umieścić go w szczelnym opakowaniu.

Usunięte wyroby medyczne należy utylizować zgodnie z obowiązującymi przepisami w danym kraju, mającymi zastosowanie względem unieszkodliwiania odpadów zakaźnych.

W odniesieniu do utylizacji niewszczepionego implantu nie ma żadnych konkretnych zaleceń.

UZYISKANIE INFORMACJI I ZGŁASZANIE REKLAMACJI

Zgodnie z przyjętą polityką jakości COUSIN BIOTECH zobowiązuję się dołożyć wszelkich starań, aby wyprodukować i dostarczyć wyroby medyczne wysokiej jakości. Jednak jeżeli pracownikowi służby zdrowia (klient, użytkownik, lekarz przepisujący itp.) zgłoszono reklamację lub jest on niezadowolony z produktu pod względem jakości, bezpieczeństwa czy skuteczności, powinien niezwłocznie poinformować COUSIN BIOTECH o tym fakcie. W przypadku wadliwego działania implantu lub jeżeli spowodował on poważne, niepożądane skutki dla pacjenta, ośrodek zdrowia powinien postępować zgodnie z procedurami prawnymi w danym kraju i niezwłocznie zawiadomić COUSIN BIOTECH o tym fakcie.

W korespondencji należy podać numer referencyjny, numer partii, dane personalne doradcy i pełny opis incydentu lub reklamacji.

Broszury, dokumentację i opis technik zabiegów chirurgicznych można uzyskać w firmie COUSIN BIOTECH i u dystrybutorów.

W celu uzyskania dodatkowych informacji prosimy skontaktować się z przedstawicielem lub dystrybutorem COUSIN BIOTECH lub bezpośrednio pod adresem: contact@cousin-biotech.com.

[sreszczenie](#)

PROMESH® SURG PROLAPS
STERILA UROGENITALA IMPLANTAT: IMPLANTAT FÖR BEHANDLING AV FRAMFALL
PRODUS STERIL DE UNICĂ FOLOSINȚĂ

DESCRIERE

PROMESH® SURG PROLAPS este fabricat din polipropilenă monofilament tricotat.
Acesta este destinat pentru sacrocolpopexia prolapsului pelvin la femei, prin abord abdominal.

MATERIALE

100 % polipropilenă: monofilament tricotat, greutate 38 g/m².
Fir de marcat: tereftalat de polietilenă colorat cu un colorant biocompatibil (a se vedea pe ambalaj).

Nu este de origine umană sau animală - Neresorbabil.

INDICATII

Proteza PROMESH® SURG PROLAPS este concepută pentru utilizarea ca întărire și susținere tisulară în cadrul tratamentului chirurgical al prolapsului genital prin sacrocolpopexie.

Aceasta poate fi utilizată în chirurgie convențională sau în chirurgie laparoscopică.

PERFORMANTE

Proteza biocompatibilă și neresorbabilă are avantajul că este ușor de plasat, are o rezistență bună la sutură și tractiune, cu flexibilitate excelentă, integrare și colonizare optimă și rapidă.

CONTRAINdicatii

Nu utilizați implantul în următoarele circumstanțe:

- Alergie la oricare dintre componente
- Într-un loc care prezintă infecție evolutivă sau latentă sau semne de necroză tisulară
- La femei pe terapie anticoagulantă
- Infecție de tract urinar sau genital sau condiții non-aseptice
- Sarcină
- Copii în perioada de creștere

Orice pacientă care este posibil să fie gravidă trebuie avertizată că sarcina poate anula beneficiul procedurii.

REACTII ADVERSE

La fel ca în cazul tuturor implanturilor medicale, acest produs poate conduce la reacții adverse, precum:

Perforarea sau lezarea vaselor sangvine, vezică urinare, uretri, rectului, organelor intraperitoneale sau nervilor.

La fel ca în cazul tuturor implanturilor, se poate produce iritația locală și/sau o reacție la corpul străin.

La nivel tisular, reacțiile la implant pot include extruziune vaginală, eroziune prin uretră sau țesuturile înconjurătoare, dislocarea dispozitivului, fistulă sau inflamație. În cazul apariției oricărei reacții de acest tip, poate fi necesară îndepărțarea completă a bandeletei.

La fel ca în cazul tuturor corpilor străini, bandeleta de polipropilenă poate agrava o infecție preexistentă

Suprareacția poate conduce la obstrucția temporară sau permanentă a tractului urinar inferior și la retentie urinară.

Riscurile cunoscute ale intervențiilor chirurgicale pentru tratamentul prolapsului genital includ hematom, durere acută sau cronică, scarificarea vaginalului, retractia sau eliberarea plasei, infecție, eroziune, urgență de novo sau dificultăți de mișcare, dispareunie, migrarea dispozitivului, eșecul total al intervenției care conduce la recidivă. De asemenea, pot fi necesare una sau mai multe intervenții chirurgicale repetitive pentru tratamentul acestor complicații, deoarece unele complicații nu sunt întotdeauna complet corectate.

PROCEDURA CHIRURGICALĂ

Intervenție chirurgicală sub anestezie generală.

Incizia abdominală sau montarea trocarelor.

Expunerea unghiului lombosacral.

Disecția fasciei presacrate după incizia peretelui anterior al fundului de sac Douglas. Disecția continuă lateral până la mușchii ridicători posteriori, prin utilizarea unei valve vaginale, dacă este necesar.

Plasa utilizată este fixată cât mai distal posibil la planșeu pelvin.

Disecția fetei anterioare a vaginalului.

Fixarea plasei anterioare și posterioare de unghiul lombosacral (ligamentul presacrat) fără tensiune excesivă
Recomandarea curentă este să realizezi această cusătură pe Promontoriu, folosind o cusătură neresorbabilă și să evitați utilizarea capsatoarelor sau a capsatoarelor Tacker.

Peritonizarea trebuie să fie cât mai completă posibil pentru a evita contactul dintre proteză și elementele intraperitoneale.

PRECAUTII DE UTILIZARE

Dispozitivele PROMESH® SURG PROLAPS trebuie implantate **întotdeauna** de un chirurg calificat (familiarizat cu anatomia relevantă și cu experiența în chirurgia ginecologică și urologică) care să aibă cunoștințe adecvate privind dispozitivul, destinația de utilizare a acestuia, instrumentele și tehnica chirurgicală.

Implanturile PROMESH® SURG PROLAPS sunt furnizate sterile (sterilizate cu oxid de etilenă); inspectați ambalajul pentru a vă asigura că acesta este intact (a nu se utilizează dacă etichetele și/sau ambalajul de protecție sunt deteriorate).

A nu se utilizează în cazul în care dispozitivul este deteriorat sau are date de expirare depășită.

A nu se reutiliza și a nu se resteriliza proteza.

PĂSTRAREA PROTEZEI

A se păstra la loc uscat, fără de lumina solară, la temperatură camerei, în ambalajul original.

IMPORTANT

Pentru mai multe informații despre utilizarea acestui produs, vă rugăm să contactați reprezentantul sau distribuitorul dumneavoastră COUSIN BIOTECH.

RECUPERAREA SI ELIMINAREA DISPOZITIVELOR

Dispozitivele trebuie să fie recuperate și tratate conform recomandărilor ISO 12891-1:2015 „Implanturi chirurgicale - Recuperarea și analiza implanturilor chirurgicale” Partea 1: „Recuperare și manipulare”.

Orice dispozitiv scos din uz trebuie returnat pentru analiză, în urma protocolului curent. Acest protocol este disponibil la cerere de la COUSIN BIOTECH. Este important să rețineți că orice implant care nu trebuie curățat sau dezinfecțiat înainte de expediere trebuie să fie în ambalaje sigilate.

Dispozitivul medical îndepărtat trebuie eliminat în conformitate cu standardele țării pentru eliminarea deșeurilor infecțioase.

Nu există recomandări specifice pentru eliminarea unui dispozitiv neimplantat.

SOLICITARI PENTRU INFORMATII SI RECLAMATII

În urma politicii sale privind calitatea, COUSIN BIOTECH se angajează să depună toate eforturile pentru producerea și furnizarea unui dispozitiv medical de înaltă calitate.

Cu toate acestea, dacă un profesionist în domeniul sănătății (client, utilizator, medic prescriptor etc.) are o reclamație sau o cauză de nemulțumire în ceea ce privește calitatea produsului, siguranței sau performanței, trebuie să informeze COUSIN BIOTECH cât mai curând posibil. În cazul funcționării necorespunzătoare a unui implant sau dacă acesta a contribuit la provocarea unei reacții adverse grave la pacient, centrul de sănătate trebuie să urmeze procedurile legale din țara respectivă și să informeze imediat COUSIN BIOTECH.

Pentru orice corespondență, vă rugăm să specificați referința, numărul lotului, datele persoanei de contact și o descriere completă a incidentului sau a reclamației.

Brosurile, documentația și tehnica chirurgicală sunt disponibile la cerere de la COUSIN BIOTECH și de la distribuitorii săi.

[Cuprins](#)

PROMESH® SURG PROLAPS
STERIL IMPLANTURI UROGENITALA : IMPLANTURI PENTRU TRATAMENTUL PROLAPSULUI
STERIL PRODUKT FÖR ENGÅNGSBRUK

BESKRIVNING

PROMESH® SURG PROLAPS består av vävd polypropenenfibertråd.

Den är avsedda för abdominal sacrocolpopexi vid bäckenframfall hos kvinnor.

MATERIAL

100% polypropen: vävd enfibertråd, vikt 38 g/m².

Markerad tråd: Polytetereftalat färgat med ett biokompatibelt färgämne (se på förpackningen).

Varken från mänskliga eller djur – icke-resorberbart.

INDIKATIONER

PROMESH® SURG PROLAPS proteser är avsedda att användas som förstärkning och stöd för vävnader vid kirurgisk behandling av genital prolaps.

De kan användas både vid konventionell och laparoskopisk kirurgi.

ANVÄNDNING

Den biokompatibla och icke-resorberbara protesen har fördelen att den är lätt att sätta på plats, har god motståndskraft mot suturer och dragning, utmärkt flexibilitet samt optimal och snabb integrering och kolonisering.

KONTRAINDIKATIONER

Implantatet får inte användas under följande omständigheter:

- Allergi mot någon av komponenterna
- I ett område med progressiv eller latent infektion eller tecken på vävnadsnekros
- Av kvinnor som får antikoagulantiebehandling
- Vid infektion i urinväg eller fortplantningsorgan, eller icke-aseptiska förhållanden
- Graviditet
- Växande barn

Patienter som skulle kunna vara gravida bör varnas att graviditeten kan förta nyttan av förfarandet.

BIVERKNINGAR

Som med alla medicinska implantat kan denna produkt leda till biverkningar, som:

Perforering eller skador på blodkärl, urinblåsa, urinrör, ändtarm, intraperitoneala organ eller nerver.

Som med alla implantat kan lokal irritation och/eller reaktion på det främmande föremålet förekomma.

På vävnadsnivå kan reaktioner på implantatet inkludera vaginal extrudering, sår på urinrören eller omgivande vävnader, förskjutning av produkten, fistel eller inflammation. Om en sådan reaktion inträffar, kan det vara nödvändigt att avlägsna slyngan helt.

Som med alla främmande föremål kan polypropenslyngan förvärra en redan existerande infektion

Överkorrigering kan leda till tillfällig eller permanent obstruktion av de nedre urinvägarna och urinretention.

De kända riskerna med kirurgi för behandling av prolaps inkluderar hematom, akut eller kronisk smärta, ärrbildning i slidan, indragning eller frigöring av nätet, infektion, sår, de novo urgency eller tömningssvårigheter, dyspareuni, migration av produkten eller misslyckat ingrepp som leder till återfall. En eller flera upprepade operationer kan krävas för att behandla dessa komplikationer, eftersom vissa komplikationer inte alltid helt korrigeras.

KIRURGISKT INGREPP

Kirurgi under narkos.

Buksnitt eller installation av troakarer.

Exponering av den lumbosakrala vinkelns.

Dissektion av prærektal bindvävshinna efter snitt i den främre väggen av Douglas rum. Dissektionen fortsätter i sidled så långt som de bakre levatormusklerna, vid behov med hjälp av en vaginal ventil.

Det bakre nätet ska fixeras så distalt som möjligt på bäckenbotten.

Dissekerings av slidans främre sida.

Det främre nätet fixeras med en löpande söm, undvika transfixering. Beroende på den remsa som används och kirurgens preferens, förs näten i sidled i förhållande till livmoderförträngningen. Livmodern är hålls på plats, eller två band förs på vardera sidan om den (för förskuret näts eller näts som har skurits longitudinellt av kirurgen).

Fäst det främre och bakre nätet i den lumbosakrala vinkelns utan överdriven spänning (presakralt ligament)

Nuvarande rekommendationen är att lägga stygnet på promontorium med en icke-resorberbar sutur och att undvika att använda agraffar.

Täck ytan fullständigt med bukhinnan, för att undvika kontakt mellan protesen och intraperitoneala delar.

FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER VID ANVÄNDNING

PROMESH® SURG PROLAPS produkter måste **alltid** implanteras av en kvalificerad kirurg (som är bekant med den aktuella anatomien och med erfarenhet av gynekologisk och urologisk kirurgi) som har god kännedom om produkten, dess avsedda användning, instrumenten och den kirurgiska tekniken.

PROMESH® SURG PROLAPS implant levereras sterila (steriliserade med etenoxid), kontrollera förpackningen för att kontrollera att den är intakt (använt inte om etiketterna och/eller den skyddande förpackningen är skadad).

Får inte användas om produkten är skadad eller efter utgångsdatum.

Ateranvänd inte och omsterilisera inte protesen.

FÖRVARING AV PROTESEN

Ska förvaras torrt, skyddat från solljus, i rumstemperatur i originalförpackningen.

VIKTIGT

För mer information om användning av denna produkt, kontakta din COUSIN BIOTECH-representant eller distributör.

EXPLANTATION OCH OMHÄNDERTAGANDE AV PRODUKTER

Produkterna ska hämtas och hanteras enligt rekommendationerna i ISO 12891-1:2015 "Retrieval and analysis of surgical implants – Part 1: Retrieval and handling".

Alla explanterade produkter måste skickas tillbaka för analys, i enlighet med det aktuella protokollet. Detta protokoll finns tillgängligt på begäran från COUSIN BIOTECH. Det är viktigt att notera att implantat som inte måste rengöras eller desinficeras före leverans måste vara i slutna förpackningar.

Den borttagna medicintekniska produkten måste omhändertas i enlighet med landets regler för omhändertagande av smittförande avfall.

Det finns inga specifika rekommendationer för omhändertagande av en icke-implanterad produkt.

BEGÄRAN OM INFORMATION OCH KLAGOMÅL

COUSIN BIOTECH åtar sig enligt sin kvalitetspolicy att göra sitt yttersta för att tillverka och tillhandahålla en medicinteknisk produkt av hög kvalitet. Om vårdpersonal (kund, användare, förskrivare, etc.) har ett klagomål eller anledning till missnöje med en produkt när det gäller kvalitet, säkerhet eller effektivitet måste de informera COUSIN BIOTECH så snart som möjligt. I händelse av fel på ett implantat eller om det har bidragit till att orsaka en allvarlig biverkning hos patienten, måste vårdmottagningen följa rättsliga förfaranden i det landet och informera COUSIN BIOTECH omedelbart.

Ange vid all korrespondens referensnummer, partinummer, kontaktpersonens uppgifter och en omfattande beskrivning av händelsen eller klagomålet. Broschyror, dokumentation och kirurgisk teknik finns tillgänglig på begäran från COUSIN BIOTECH och dess distributörer.

[Innehållsförteckning](#)

NOTES

NOTES

NOTES

		Mat	PP	PET	INK	
en	Polypropylene, Polyethylene terephthalate, Biocompatible dye					
fr	Polypropylène, Polyéthylène téraphthalate, Colorant biocompatible					
de	Polypropylen, Polyethylen terephthalate; Biokompatible Färbt					
it	Polypropilene, Polietilene tereftalato; Colorando biocompatibile					
es	Polipropileno, Polietileno tereftalato; Coloreando biocompatible					
pt	Polipropileno, tereftalato de polietileno, corante biocompatível					
ελ	Πολυπροπυλένιο, τερεφθαλικό πολυαιθυλένιο, βιοσυμβατή βαφή					
fi	Polypropeeni, polyeteenitereftalaatti, bioyhenteensopiva väriaine					
hu	Polipropilén, polietilén-tereftalát, biokompatibilis festék					
lt	Polipropilenas, nudažytas polietileno tereftalatu ir biologiniai dažais					
nl	Polypropylene, Polyethylene terephthalate, Biocompatible dye					
pl	Polipropylen, politereftalan etylenu, biokompatybilny barwnik					
ro	Polipropilenă, tereftalat de polietilenă colorat cu un colorant biocompatibil					
sv	Polypropen, polyetentereftalat färgat med ett biokompatibelt färgämne					

	en	CE mark and identification number of Notified Body. Product conforms to essential requirements of the Medical device directive 93/42/EEC
	fr	Marque CE et numéro d'identification de l'organisme notifié. Produit conforme aux exigences essentielles de la directive 93/42/CEE
	de	CE-Kennzeichnung und Identifikationsnummer der benannten Stelle. Produkt entspricht grundlegenden Anforderungen der Richtlinie für Medizinische Geräte 93/42/EWG
	it	Marchio CE e numero di identificazione dell'ente notificato. Prodotto conforme ai requisiti essenziali della direttiva sui dispositivi medici 93/42/EEC
	es	Marca CE y número de identificación del organismo notificado. El producto está conforme con los requerimientos de la directiva 93/42/EEC sobre aparatos médicos.
	pt	Marca CE e numero di identificacao de Organismo Notificado. O produto obedece aos principais requisitos da Directiva 93/42/CEE
	ελ	Σήμανση CE και αριθμός αναγνώρισης του κοινοποιημένου φορέα. Το προϊόν συμμορφύνεται με τις βασικές απαιτήσεις της Οδηγίας 93/42/EEC για τα ιατροτεχνολογικά προϊόντα
	lt	CE ženklas ir notifikuotosios istaigos identifikacinis numeris. Gaminys atitinka esminius Tarybos direktyvos 93/42/EEB dėl medicininos prietaisų reikalavimus
	fi	Ilmoitettun tarkastuslaitoksen CE-merkintä ja tunnusnumero Tuote on yhdenmukainen Lääkintälaitedirektiivin 93/42/EEC kanssa
	hu	A minősítő szervezet CE jelzése és azonosító száma. A termék megfelel az orvosi eszközökre vonatkozó 93/42/EEC direktíva előírásainak
	nl	CE-markering en identificatienummer van de aangemelde instantie. Product voldoet aan de essentiële eisen van de richtlijn 93/42/EEG
	pl	Znak CE i numer identyfikacyjny uprawnionego organu. Produkt zgodny z zasadniczymi wymaganiami dyrektywy 93/42/CEE
	ro	Marcaj CE și număr de identificare al organismului notificat. Produs în conformitate cu cerințele esențiale ale Directivei 93/42/CEE privind dispozitivele medicale.
	sv	CE-märkning och identifikationsnummer för anmält organ. Produkten uppfyller de väsentliga kraven i direktiv 93/42/EEG om medicintekniska produkter

en	- Symbols used on labelling	pt	- Símbolos usados na etiqueta	ro	Simboluri utilizate în etichetare
fr	- Symboles utilisés sur l'étiquette	el	- Σύμβολα που χρησιμοποιούνται στις ετικέτες	sv	Symboler som används på märkningen
de	- Bei Etiketten verwandete Symbole	fi	- Merkinnässä käytetyt symbolit		
it	- Simboli utilizzati sull'etichetta	hu	- felhasznált szimbólumok		
es	- Símbolos utilizados en el etiquetado	nl	- Op de etikettering gebruikte symbolen		
lt	- Etiketėje vaizduojami simbolai	pl	- Symbole stosowane na etykięcie		

	LOT	REF		
en	Batch number	Reference on the brochure	Manufacturer	Keep in a dry place
fr	Numéro de lot	Référence du catalogue	Fabricant	A stocker dans un endroit sec
de	Chargennummer	Verweis auf der Broschüre	Hersteller	Trocken lagern
it	Número de loto	Referimento del catalogo	Produttore	Conservare in un luogo asciutto
es	Número de lote	Referencia al folleto	Fabricante	Manténgase en un lugar seco
pt	Número do lote	Referência do catálogo	Fabricante	Manter em lugar seco
ελ	Αριθμός παρτίδας	Αριθμός καταλόγου	Κατασκευαστής	Φυλάξτε το προϊόν μακριά από την υγρασία
lt	Serijos numeris	Nuoroda į brošiūrą	Gamintojas	Laikyti sausoje vietoje
fi	Erännumero	Viittaus esitteessä	Valmistaja	Säilytä kuivassa
hu	Sarzs szám	Katalógus referencia	Gyártó	Száraz helyen tartandó
nl	Batchnummer	Referentie in de brochure	Fabrikant	Op een droge plaats bewaren
pl	Numer partii	Symbol katalogowy	Producent	Przechowywać w suchym miejscu
ro	Număr de lot	Referință broșură	Fabricant	A se păstra la loc uscat
sv	Partinummer	Katalogreferensnummer	Tillverkare	Förvaras torrt

en	Do not re-sterilize	Caution (see instructions for use)	Keep away from sunlight
fr	Ne pas restériliser	Attention (voir la notice d'instructions)	Conserver à l'abri de la lumière du soleil
de	Nicht erneut sterilisieren	Vorsicht (Gebrauchsanweisung beachten)	Vor Sonnenlicht geschützt lagern
it	Non risterilizzare	Attenzione (Leggere attentamente le istruzioni)	Conservare al riparo dalla luce solare
es	No volver a esterilizar	Precavución (Ver instrucciones de uso)	Mantener alejada de la luz solar
pt	Não reesteralizar	Cuidado (atenção, consultar nota de instruções)	Manter ao abrigo da luz solar
ελ	Να μην επαναποτείρωνται	Προσοχή (Δείτε τις οδηγίες χρήσης)	Προφύλαξτε το προϊόν από το ηλιακό φως
lt	Negalima pakartotinai sterilizuoti	Naudojimo instrukcija	Saugoti nuo šviesos
fi	Älä steriloit uudelleen	Katso käyttöohjeet	Säilytä valotta suojaattuna
hu	Nem újrasterilizálható	Olvassa el a használáti útmutatót	Fénytől óvandó
nl	Niet opnieuw steriliseren	Zie gebruiksinstructies	Vrij van licht houden
pl	Nie sterylizować ponownie	Uwaga, patrz instrukcja obsługi	Przechowywać w miejscu chronionym przed światłem
ro	A nu se resteriliza	Consultati instrucțiunile de utilizare	A se păstra ferit de lumina solară
sv	Fär omsteriliseras	Se bruksanvisningen	Förvaras mörkt

en	Do not re-use	Use before: year and month	Do not use if the packaging is damaged
fr	Ne pas réutiliser	Utiliser jusque : année et mois	Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé
de	Nicht wieder verwenden	Verbrauchen bis : Jahr und Monat	Nicht verwenden, wenn Packung beschädigt ist
it	Non riutilizzare	Utilizzare entro e non oltre: anno e mese	Non utilizzare se la confezione è danneggiata
es	No volver a utilizar	Úsese antes de: año y mes	No usar si el embalaje está dañado
pt	Não reutilizar	Utilizar até : ano e mês	Não usar se a embalagem estiver danificada
ελ	Να μην επαναχρησιοποιείται	Ημερομηνία λήξης: έτος και μήνας	Να μην χρησιμοποιείται, εάν η συσκευασία έχει υποστεί κάποια βλάβη
lt	Negalalma pakartotinai naudoti	Panaudoti iki: metai ir mėnuo	Nenaudoti, jei pakuočia pažeista
fi	Ne használja újra	Käytettävä ennen: vuosi ja kuukausi	Älä käytä, mikäli pakaus on vaurioitunut
hu	Álä käytä uudelleen	Felhasználható: év és hónap	Ne használja, ha sérült a csomagolás
nl	Niet hergebruiken	Te gebruiken vóór: jaar en maand	Niet gebruiken indien de verpakking beschadigd is
pl	Nie stosować ponownie	Stosować do: rok i miesiąc	Nie używać, jeśli opakowanie jest uszkodzone
ro	A nu se reutiliza	A se utiliza înainte de: anul și luna	A nu se utilizează în cazul în care ambalajul este deteriorat
sv	Ateranvänd inte	Bast före: År och månad	Använd inte om förpackningen är skadad

	en fr de it es pt ελ lt fi hu nl pl ro sv	STERILIZED by ethylene oxide Produit stérile. Méthode de stérilisation : oxyde de méthylène Mit Ethylenoxid sterilisiert Sterilizzato all'ossido di etilene Esterilizado con óxido de etileno Produto estéril. Método de esterilização: óxido de etileno Στείρω προϊόν. Μέθοδος αποστείρωσης: αιθυλενοξείδιο Sterilizuota etilenuksidu Steriloitu etyleenioxidisilla Etilén-oxiddal sterilizálva Gesteriliseerd met ethyleenoxide Produkt sterylly Metoda sterilizacji: tlenek etylenu Sterilizat cu oxid de etilenă Steriliserad med etenoxid	 www.ifu-oem.com/ifu/P37	 e-ifu www.ifu-oem.com/ifu/P37
--	--	---	--	---