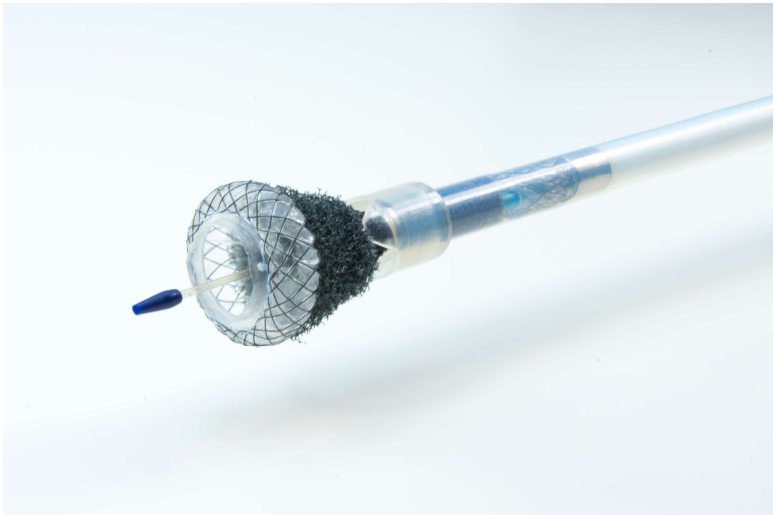


Οδηγίες χρήσης
ΣΤΕΝΤ ΚΕΝΟΥ (VACS)



VAC Stent GI

Πίνακας περιεχομένων

1	Γενικές υποδείξεις ασφαλείας	6
1.1	Ερμηνεία των χρησιμοποιούμενων συμβόλων ασφαλείας	6
1.1.1	Σύμβολα στις οδηγίες χρήσης:	6
1.1.2	Σύμβολα στη συσκευασία.....	6
1.2	Για μία χρήση μόνο.....	7
1.3	Προειδοποιήσεις.....	7
1.4	Μεταφορά και οδηγία φύλαξης	8
1.5	Προφυλάξεις.....	8
1.6	Απόρριψη	8
1.7	Δήλωση εγγύησης	8
1.8	Επεξεργασία, φροντίδα και συντήρηση	8
2	Περιγραφή	9
2.1	Ένδειξη.....	9
2.2	Ανтенδείξεις	9
3	Επιπλοκές	10
3.1	Πιθανές επιπλοκές κατά την επέμβαση	10
3.2	Πιθανές επιπλοκές μετά από την επέμβαση.....	10
3.3	Περιορισμοί	10
4	Περιγραφή προϊόντος	11
5	Προετοιμασία	13

ΣΗΜΑΝΤΙΚΟ

ΔΙΑΒΑΣΤΕ ΠΡΟΣΕΚΤΙΚΑ ΠΡΙΝ ΑΠΟ ΤΗ ΧΡΗΣΗ

ΦΥΛΑΞΤΕ ΓΙΑ ΜΕΛΛΟΝΤΙΚΗ ΑΝΑΦΟΡΑ

5.1	Πρόσθετος απαιτούμενος εξοπλισμός για την εφαρμογή	13
5.2	Οπτικός έλεγχος	13
5.3	Προαιρετικά: Έκπλυση του συστήματος στεντ κενού:	13
6	Χρήση	14
6.1	Προφυλάξεις	14
6.2	Οδηγίες για τη γενική διαδικασία (ενδοσκοπική διαδικασία)	14
6.3	Μετά από την επέμβαση	17
6.4	Αφαίρεση του στεντ κενού	17
6.5	Αντικατάσταση του στεντ κενού	17
7	Παράρτημα	20
7.1	Μορφή παράδοσης	20
7.2	Τεχνικά στοιχεία	20
7.3	Αριθμοί παραγγελίας	20
7.4	Επικοινωνία	20

1 Γενικές υποδείξεις ασφαλείας

1.1 Ερμηνεία των χρησιμοποιούμενων συμβόλων ασφαλείας

Σημαντικές υποδείξεις στις παρούσες οδηγίες χρήσης επισημαίνονται οπτικά. Αυτές οι υποδείξεις αποτελούν την προϋπόθεση για τον αποκλεισμό κινδύνων για τον ασθενή και το προσωπικό χειρισμού, καθώς και για την αποτροπή ζημιών και δυσλειτουργιών του στεντ κενού.

1.1.1 Σύμβολα στις οδηγίες χρήσης:



Προσοχή



Υπόδειξη

1.1.2 Σύμβολα στη συσκευασία



Όνομασία παρτίδας



Αποστειρωμένο με αιθυλενοξειδίο



Αριθμός προϊόντος



Να μην αποστειρώνεται ξανά



Ατμοσφαιρική υγρασία, Περιορισμός



Ποσότητα



Να φυλάσσεται σε ξηρό μέρος



Να μην χρησιμοποιηθεί, εάν η συσκευασία έχει καταστραφεί



Να φυλάσσεται μακριά από το ηλιακό φως



Χρήση μέχρι ΕΕΕΕ/ΜΜ/ΗΗ



Κατασκευαστής



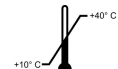
Να μην επαναχρησιμοποιείται



Ημερομηνία παραγωγής ΕΕΕΕ/ΜΜ/ΗΗ



Τηρείτε τις οδηγίες χρήσης



Περιορισμός θερμοκρασίας



Περιέχει ή έχει φθαλικές ενώσεις



Απλό σύστημα στείρου φράγματος με εξωτερική προστατευτική συσκευασία



Ιατροτεχνολογικό προϊόν



Μοναδικός
αναγνωριστικός αριθμός
προϊόντος



Προσοχή: Σύμφωνα με
την Ομοσπονδιακή
νομοθεσία των ΗΠΑ η
πώληση του παρόντος
προϊόντος επιτρέπεται
μόνο σε ιατρό ή κατόπιν
παραγγελίας ιατρού.



Συμβεβλημένος
διανομέας

Περαιτέρω πληροφορίες για τα χρησιμοποιούμενα σύμβολα θα βρείτε στην ιστοσελίδα μας: www.moeller-medical.com/glossary-symbols

1.2 Για μία χρήση μόνο

Το στεντ κενού είναι εγκεκριμένο για μία χρήση μόνο.



Η επαναχρησιμοποίηση ιατροτεχνολογικών προϊόντων μίας χρήσης ενέχει τον δυνητικό κίνδυνο λοίμωξης του ασθενή ή του χρήστη. Τα μολυσμένα προϊόντα μπορούν να προκαλέσουν βλάβη, ασθένεια ή τον θάνατο του ασθενή. Ο καθαρισμός, η απολύμανση και η αποστείρωση μπορούν να επηρεάσουν σημαντικές ιδιότητες του υλικού και παραμέτρους του προϊόντος σε βαθμό που το προϊόν να μην λειτουργεί ορθά.

1.3 Προειδοποιήσεις



- Διαβάστε τις οδηγίες χρήσης!
- Επιτρέπεται η χρήση μόνο εντός της ημερομηνίας λήξης!
- Στο δεδομένο χρόνο, δεν είναι γνωστές διασταυρούμενες αντιδράσεις του προϊόντος

Αυτή η περιγραφή από μόνη της δεν παρέχει επαρκείς πληροφορίες για την απευθείας χρήση των ιατροτεχνολογικών προϊόντων της Möller. Συνιστάται εμφατικά η παροχή καθοδήγησης από γαστρεντερολόγο με εμπειρία στη χρήση αυτών των προϊόντων.



Το σύστημα στεντ κενού μπορεί να χρησιμοποιηθεί, σύμφωνα με την κρίση του ιατρού, σε όλα τα άτομα, ανεξαρτήτως φύλου, ηλικίας, βάρους και εθνικότητας. Εξαιρέση αυτού του κανόνα αποτελούν τα παιδιά, ιδίως άτομα μεγάλης και πολύ μικρής ηλικίας, καθώς δεν υπάρχουν αποτελέσματα δοκιμών για τις εν λόγω ομάδες.



Όλα τα σοβαρά περιστατικά που έχουν συμβεί σε σχέση με το προϊόν πρέπει να αναφέρονται στον κατασκευαστή και στην αρμόδια αρχή του κράτους μέλους στο οποίο είναι εγκατεστημένος ο χρήστης ή/και ασθενής.

1.4 Μεταφορά και οδηγία φύλαξης

- Φυλάσσετε το στεντ κενού σε ξηρό περιβάλλον, σε καθαρούς χώρους, εντός της σφραγισμένης αρχικής συσκευασίας αποστολής.
- Φυλάσσετε το στεντ κενού πάντα στο εξωτερικό κουτί!
- Προστατεύετε το στεντ κενού από την άμεση ηλιακή ακτινοβολία!
- Θερμοκρασία: +10 °C έως + 40 °C
- Ατμοσφαιρική υγρασία: ≤ 40% σχετ. υγρ. στους 20 °C!
- Εάν η συσκευασία έχει ανοιχτεί ή έχει υποστεί φθορά, απαγορεύεται πλέον η χρήση του συστήματος στεντ κενού.
- Το σύστημα στεντ κενού δεν επιτρέπεται να εκτίθεται σε οργανικούς διαλύτες.

1.5 Προφυλάξεις

- Ασθενείς με αλλεργίες σε κράματα νικελίου-τιτανίου (νιτινόλη) ενδέχεται να παρουσιάσουν αλλεργική αντίδραση στο στεντ
- Θα πρέπει να λαμβάνεται δήλωση συγκατάθεσης εκ μέρους του ασθενή

1.6 Απόρριψη



Μετά από την επέμβαση, το σύστημα στεντ κενού πρέπει να απορρίπτεται σύμφωνα με τις κατευθυντήριες γραμμές του οργανισμού σας αναφορικά με τα επικίνδυνα βιολογικά ιατρικά απόβλητα.

1.7 Δήλωση εγγύησης

Η Möller Medical GmbH εγγυάται ότι η ανάπτυξη και η παραγωγή του συστήματος στεντ κενού έχει πραγματοποιηθεί με τη δέουσα προσοχή και φροντίδα

1.8 Επεξεργασία, φροντίδα και συντήρηση

Για τις γενικές κατευθυντήριες οδηγίες, τον έλεγχο, τη λειτουργία και την αποσυναρμολόγηση οργάνων που απαρτίζονται από πολλά μέρη, να απευθύνεστε στον τοπικό σας εμπορικό διανομέα ή απευθείας στον κατασκευαστή.

2 Περιγραφή

Το στεντ κενού είναι ένα αποστειρωμένο συσκευασμένο προϊόν μίας χρήσης και επιτρέπεται να χρησιμοποιηθεί μόνο σε συνδυασμό με τον κατάλληλο εξοπλισμό.

2.1 Ένδειξη

Το στεντ κενού ενδείκνυται για τη θεραπεία διαρροών στον οισοφάγο, οι οποίες είναι προσβάσιμες ενδοσκοπικά. Μέσω της χρήσης του στεντ κενού πραγματοποιείται αποστράγγιση της φλεγμονώδους έκχυσης στο πλαίσιο μιας θεραπείας τραύματος με αρνητική πίεση καθώς και στεγανοποίηση της διαρροής με το στεγανό, επικαλυμμένο στεντ λαμβάνοντας υπόψη τη διατήρηση της διέλευσης.

2.2 Αντενδείξεις

Στις αντενδείξεις συγκαταλέγονται:

- Ειλεός
- Σοβαρή διαταραχή πήξης
- Σοβαρή σήψη
- Σοβαρή ισχαιμία ιστού στην περιοχή της ανεπάρκειας
- Απώλεια ή δυσκολία πρόσβασης του οισοφάγου

3 Επιπλοκές

3.1 Πιθανές επιπλοκές κατά την επέμβαση

- Εσφαλμένη τοποθέτηση στεντ
- Διάρρηση
- Αιμορραγία
- Μετατόπιση του αυλού
- Λοίμωξη

3.2 Πιθανές επιπλοκές μετά από την επέμβαση

- Απόφραξη στεντ λόγω συσσώρευσης τροφίμων
- Στένωση λόγω κοκκίδωσης στα άκρα του στεντ
- Απόφραξη του στεντ λόγω ανάπτυξης κοκκιωματώδους ιστού στο στεντ
- Μετακίνηση στεντ
- Θραύση στεντ
- Υποτροπιάζουσα αποφρακτική δύσπνοια προκαλούμενη από απόφραξη ή μετακίνηση του στεντ
- Ελλιπής στεγανοποίηση του στεντ και επακόλουθη πρόοδος της σήψης
- Κατάρρευση του αυλού του οισοφάγου και επακόλουθη αναγκαιότητα τεχνητής σίτισης
- Θάνατος

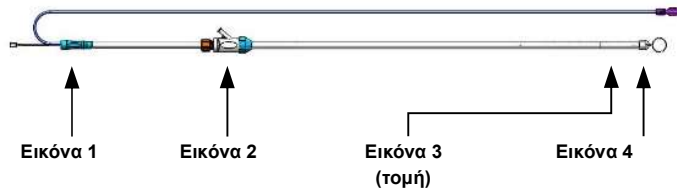


Στην περίπτωση που καταστεί αναγκαία η εντερική σίτιση, η μέθοδος θα καθοριστεί από τον θεράποντα ιατρό.

3.3 Περιορισμοί

Δεν έχουν γίνει γνωστά προϋπάρχοντα νοσήματα εξαιτίας των οποίων δεν επιτρέπεται η χρήση του στεντ κενού υπό τη δέουσα ιατρική επιμέλεια.

4 Περιγραφή προϊόντος



Μέρη του συστήματος στεντ κενού:

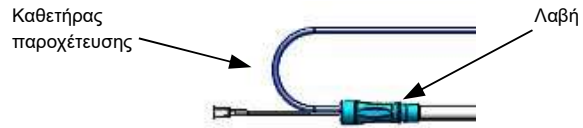
- Στεντ

Το επικαλυμμένο στεντ αποτελείται από σύρμα νιπινόλης, έναν καθετήρα αναρρόφησης και έναν σπόγγο τραυμάτων. Έχει σωληνοειδή δομή. Χάρη σε αυτή τη δομή, το στεντ είναι εύκαμπτο επιτρέποντας την αυτόματη ανάπτυξη του.

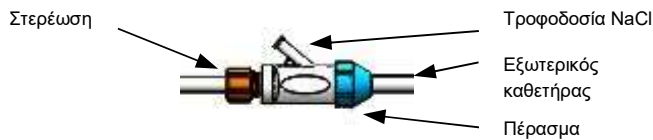
- Σύστημα εφαρμογής

Το σύστημα εφαρμογής αποτελείται από τρεις ομοαξονικούς καθετήρες. Ο εξωτερικός καθετήρας συγκρατεί το στεντ, έως ότου επεκταθεί κατά την εφαρμογή.

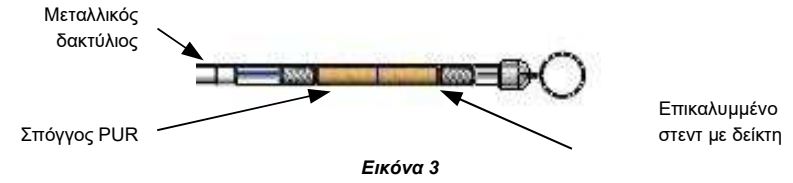
Η απεικόνιση κατά την εφαρμογή του στεντ υποστηρίζεται από ακτινογραφικούς δείκτες στο στεντ.



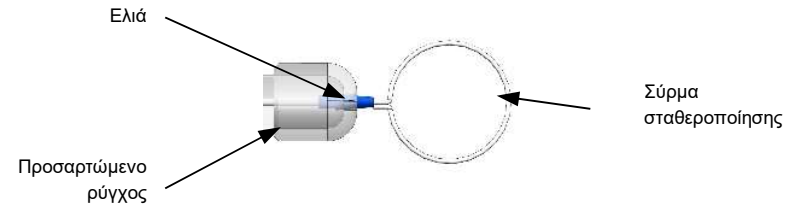
Εικόνα 1



Εικόνα 2



Εικόνα 3



Εικόνα 4

5 Προετοιμασία

5.1 Πρόσθετος απαιτούμενος εξοπλισμός για την εφαρμογή

- Απεικόνιση: Συσκευή ακτινογραφικής σάρωσης, μονάδα ενδοσκοπίας με εύκαμπτα ενδοσκόπια
- Ένα οδηγό σύρμα **0,035 ιντσών** (0,89 mm)
- Βελόνα για έκπλυση
- Ρυθμιζόμενη ιατρική αντλία χαμηλού κενού με φιάλη εκκρίματος

Η Möller Medical συνιστά τις ακόλουθες αντλίες:



Κατασκευαστής	Μοντέλο
Smith & Nephew GmbH	Renasys EZ Plus
KCI Medizinprodukte GmbH	V.A.C. ATS
Paul Hartmann AG	Vivanotec

- Στην περίπτωση προβληματικής εισόδου στον οισοφάγο μπορεί να καταστεί αναγκαία η χρήση ενός ειδικού σωλήνα Overtube
- Ενδοσκοπική λαβίδα ξένων σωμάτων

5.2 Οπτικός έλεγχος

Ανοίξτε την εξωτερική συσκευασία και προσέξτε για πιθανές φθορές στην αρχική συσκευασία. Στη συνέχεια, ανοίξτε την αρχική συσκευασία και αφαιρέστε το σύστημα στεντ κενού. Βεβαιωθείτε, ότι το σύστημα στεντ κενού είναι άθικτο. Εάν υπάρχουν βάσιμες υπόνοιες, ότι η αποστείρωση ή η λειτουργικότητα του συστήματος στεντ κενού έχουν επηρεαστεί δυσμενώς, δεν θα πρέπει να χρησιμοποιήσετε το σύστημα στεντ κενού.

5.3 Προαιρετικά: Έκπλυση του συστήματος στεντ κενού:

Στον (διάφανο) εσωτερικό καθετήρα τοποθετείται μια βελόνα με διάλυμα NaCl ποσότητας τουλάχιστον 5 ml και πραγματοποιείται έκπλυση του καθετήρα έως την εξαγωγή του υγρού από τη βελόνα. Στη συνέχεια, πρέπει να πραγματοποιηθεί έκπλυση όλου του συστήματος μέσω του λευκού συνδέσμου Luer με διάλυμα NaCl ποσότητας τουλάχιστον 100 ml. Κατά τη διαδικασία αυτή απαιτείται η συγκράτηση του ανοίγματος σχήματος λάσου στον εξωτερικό καθετήρα.

6 Χρήση

6.1 Προφυλάξεις

Σύμφωνα με την κρίση του ιατρού που εκτελεί την επέμβαση, ο ασθενής θα πρέπει να έχει λάβει αναισθησία.

6.2 Οδηγίες για τη γενική διαδικασία (ενδοσκοπική διαδικασία)

1. Εισάγετε το ενδοσκόπιο στον οισοφάγο.



2. Εισάγετε μέσω του ενδοσκοπίου ένα οδηγό σύρμα 0,035 ιντσών (0,89 mm).
3. Αφαιρέστε το ενδοσκόπιο, όταν το οδηγό σύρμα βρίσκεται στη θέση (εγγύς του στομάχου).
4. Κρατήστε σταθερά με το ένα χέρι το άκρο του στεντ και με το άλλο χέρι αφαιρέστε πλήρως το σύρμα σταθεροποίησης. Το άπω άκρο του καθετήρα πρέπει κατά τη διαδικασία αυτή να βρίσκεται πλήρως εντός του εξωτερικού περιβλήματος. Δεν επιτρέπεται η περαιτέρω χρήση του συστήματος στεντ κενού, όταν το στεντ είναι ήδη εν μέρει απελευθερωμένο.
5. Σύρετε το σύστημα στεντ κενού μέσω του οδηγού σύρματος με ακτινοσκόπηση προς τα εμπρός, έως ότου το εγγύς άκρο του στεντ να βρίσκεται 10-20 mm πάνω από άνω άκρο της βλάβης και το άπω άκρο του 10-20 mm κάτω από το κάτω άκρο της βλάβης. Ελέγξτε με ακτινογραφία τη θέση του στεντ με τη βοήθεια των τοποθετημένων ακτινογραφικών δεικτών.



ΧΡΗΣΗ

6. Τοποθετήστε μια βελόνα με διάλυμα NaCl 20 ml στη σύνδεση της λαβής και ξεπλύνετε με αυτήν το σύστημα στεντ κενού για να αφαιρέσετε τον αέρα και να διαβρέξετε τις επιφάνειες επαφής μεταξύ του στεντ και του εξωτερικού καθετήρα.
7. Απελευθερώστε το στεντ. Χαλαρώστε αρχικά το πώμα ασφαλείας χαλαρώνοντας το πορτοκαλί κλειδώμα ασφαλείας. Κρατήστε σταθερά με το ένα χέρι την εγγύς λαβή και τραβήξτε σιγά-σιγά την άπω λαβή προς τα πίσω για να απελευθερώσετε το στεντ.



8. Πραγματοποιήστε έκπλυση του σπόγγου μέσω του καθετήρα αναρρόφησης με διάλυμα NaCl τουλάχιστον 40 ml για να στερεώσετε τον σπόγγο.



9. Περιμένετε 3 λεπτά, έως ότου αναπτυχθεί πλήρως το στεντ. Ελέγξτε με ακτινοσκόπηση.
10. Τραβήξτε το σύστημα εφαρμογής προσεκτικά κάτω από την ακτινοσκόπηση προς τα πίσω και παρατηρήστε το άκρο κατά την εισαγωγή του στο στεντ. Κατά τη διαδικασία αυτή διατηρήστε τον καθετήρα αναρρόφησης σταθερό στο σημείο ως βοήθημα προσανατολισμού
11. Ελέγξτε ενδοσκοπικά ότι το στεντ έχει τοποθετηθεί στη σωστή θέση.
12. Οδηγήστε τον καθετήρα αναρρόφησης διαρρινικά προς τα έξω και βεβαιωθείτε ότι ο καθετήρας δεν κάμπτεται. Στη συνέχεια, βιδώστε τον αφαιρούμενο σύνδεσμο Luer-Lock χρώματος μοβ στον καθετήρα αναρρόφησης.

ΧΡΗΣΗ



13. Συνδέστε τον καθετήρα αναρρόφησης μέσω του συνοδευτικού εξαρτήματος Υ με τον εύκαμπτο σωλήνα μιας κατάλληλης ιατρικής αντλίας χαμηλού κενού με μια παρεμβλλόμενη φιάλη αναρρόφησης. Η αντλία χαμηλού κενού πρέπει να διαθέτει εύρος ρύθμισης 40 - 125 mmHg. Το εξάρτημα Υ είναι σχεδιασμένο κατά τέτοιο τρόπο ώστε να μπορεί να συνδεθεί στον εύκαμπτο σωλήνα της χρησιμοποιούμενης αντλίας μέσω κοπής.



Αμέσως μετά την τοποθέτηση του στεντ, πρέπει να αποφευχθεί η διέλευση του ενδοσκοπίου από το στεντ, έως ότου στερεωθεί πλήρως το στεντ.



Ρυθμίστε την ιατρική αντλία χαμηλού κενού από 40 έως 125 mmHg. Η κατάλληλη ισχύς της αντλίας εναπόκειται στην κρίση του θεράποντος ιατρού. Είναι επιβεβλημένος ο τακτικός έλεγχος του συστήματος. Ανάλογα με το μέγεθος της επαφής της πληγής συνιστούμε την αφαίρεση του στεντ κενού μετά από 2-7 ημέρες και την αντικατάστασή του με ένα νέο σύστημα. Εάν η επαφή της πληγής έχει μεγάλη επιφάνεια, δεν θα πρέπει να πραγματοποιείται υπέρβαση των 72 ωρών. Ο χρόνος εφαρμογής του στεντ κενού εξαρτάται από την ποιότητα της έκχυσης και τον βαθμό σύνθεσης του σπόγγου. Μπορεί να εντοπιστεί απόφραξη στην περίπτωση αυξανόμενης αρνητικής πίεσης όταν η ποσότητα της έκχυσης μειώνεται. Βάσει εμπειρίας, μια μέση διάρκεια θεραπείας 20 ημερών αρκεί για την αντιμετώπιση μιας διαρροής. Μετά από την αφαίρεση του στεντ κενού απαιτείται πάντα ενδοσκοπικός έλεγχος της διαρροής.



Τηρείτε τις προδιαγραφές του κατασκευαστή της αντλίας. Η αντλία πρέπει να διαθέτει δυνατότητα ρύθμισης σε εύρος 40-125 mmHg και να παρέχει σταθερή αναρρόφηση.

6.3 Μετά από την επέμβαση



- Μετά από την επέμβαση, ελέγξτε ακτινοσκοπικά την ορθή θέση του στεντ. Λόγω του κινδύνου απόφραξης του στεντ, δεν επιτρέπεται η κατανάλωση παγωμένων ποτών και ρευστών ή στερεών τροφών. Ο ασθενής θα πρέπει κατά τη διάρκεια της θεραπείας να λαμβάνει μόνο τροφή σε ρευστή ή αλεσμένη μορφή. Απαιτείται η διενέργεια ακτινολογικών και ενδοσκοπικών επαναληπτικών εξετάσεων για τον εντοπισμό ενδείξεων επιπλοκών.
- Πριν από τα γεύματα, ελέγχετε μέσω της ρυθμισμένης πίεσης της αντλίας χαμηλού κενού και μιας δοκιμής κατάποσης με καθαρό νερό εάν η διέλευση του στεντ εξακολουθεί να διασφαλίζεται.
- Ελέγχετε τουλάχιστον 2 φορές ημερησίως εάν το υγρό της παροχέτευσης αποστραγγίζεται.

6.4 Αφαίρεση του στεντ κενού

Το στεντ αφαιρείται τραβώντας προσεκτικά το κορδόνι απόσυρσης και τραβώντας με μεγάλη προσοχή τον καθετήρα από τον οισοφάγο μέσω της στοματικής κοιλότητας με ταυτόχρονη αφαίρεση του διαρρινικού καθετήρα αναρρόφησης. Συνιστούμε τη χρήση μιας ενδοσκοπικής λαβίδας ξένων σωμάτων.



Για την αποτροπή νέου ανοίγματος του περιθωρίου της πληγής, συνιστάται η έκπλυση του VACS πριν από την εξαγωγή, ώστε να απομακρυνθεί καλύτερα ο σπόγγος που ενδεχομένως να έχει συγκρατηθεί.

6.5 Αντικατάσταση του στεντ κενού

Αποσυνδέστε το σύστημα VACS και την αντλία και, εάν είναι απαραίτητο, διενεργήστε ενδοσκοπικό έλεγχο της θέσης του σπόγγου. Αφαιρέστε το στεντ, καθώς και τον ρινικό καθετήρα από τη στοματική κοιλότητα, με τη βοήθεια ενός ενδοσκοπίου. Ελέγξτε εκ νέου την κοιλότητα ανεπάρκειας και, εάν είναι απαραίτητο, τοποθετήστε έναν νέο σπόγγο κενού.



Για την αποτροπή νέου ανοίγματος του περιθωρίου της πληγής, συνιστάται η έκπλυση του VACS πριν από την εξαγωγή, ώστε να απομακρυνθεί καλύτερα ο σπόγγος που ενδεχομένως να έχει συγκρατηθεί.



Η Möller Medical συνιστά την αλλαγή του συστήματος μετά από 72 ώρες.

Η συχνότητα της αλλαγής εναπόκειται στην ευθύνη του θεράποντος ιατρού.

7 Παράρτημα

7.1 Μορφή παράδοσης

Το σύστημα στεντ κενού παραδίδεται αποστειρωμένο και προορίζεται για μία μόνο χρήση.

7.2 Τεχνικά στοιχεία

Όνομασία	Στεντ κενού
Συστατικά μέρη	Τιτάνιο, νικέλιο, Silastic
Δομή	Στεντ με επικάλυψη σιλικόνης και σπόγγο τραυμάτων
Σχήμα	Κύλινδρος με 2 άκρα
Συσκευασία	Μήκος x Πλάτος x Ύψος 1385 mm x 100 mm x 35 mm
Ημερομηνία παραγωγής	Βλ. συσκευασία
Αποστείρωση	Αποστειρωμένο με αέριο ΕΟ (αιθυλενοξειδίο)

7.3 Αριθμοί παραγγελίας

Σύστημα στεντ κενού

ΚΩΔ. 00003820

Οδηγίες χρήσης

ΚΩΔ. 93008079

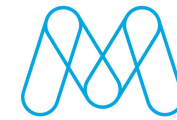
7.4 Επικοινωνία



Möller Medical GmbH
Wasserkuppenstraße 29-31
36043 Fulda, Γερμανία

Τηλ. +49 (0) 661 / 94 19 5 - 0
Φαξ +49 (0) 661 / 94 19 5 - 850

www.moeller-medical.com
info@moeller-medical.com



MÖLLER

CE 0482



VAC Stent GmbH
Wasserkuppenstraße 29-31
36043 Fulda, Γερμανία

www.vac-stent.com



30008079 Αναθ. 2022-07 G