
Angel[®] PRP (trombocytriik plasma)-sats

**Med Angel bearbetningsset, infusionsset, tourniquet,
alkoholsvabb, kompress, förband, två 60 mL sprutor**

DFU-0274-1, revision 0

A. ENHETSBEKRIVNING

Angel[®] PRP (trombocytriik plasma)-sats består av komponenter för blodtappning inklusive ett infusionsset, tourniquet, alkoholsvabb, kompress, förband, 60 mL sprutor, utöver Angel cPRP (koncentrerad trombocytriik plasma) bearbetningsset.

B. INDIKATIONER

Angel PRP-sats är avsedd att underlätta blodtappningar för användning med Angel cPRP bearbetningsset vid framställningen av PRP.

Angel cPRP bearbetningsset är avsett för användning med Angel koncentrerade trombocytriika plasma (cPRP)-systemet för att separera och insamla en autolog plasmafraktion rik på trombocyter och röda blodceller från patientens helblod eller en liten blandning av blod och benmärg före ett kirurgiskt ingrepp.

C. KONTRAIKATIONER

1. Begränsad blodtillförsel och tidigare infektioner, som kan hämma läkning.
2. Aktiv infektion eller begränsad blodtillförsel.
3. Tillstånd med en tendens att begränsa patientens förmåga eller vilja att begränsa sina aktiviteter eller följa anvisningar under läkningsperioden.
4. Enheten får inte användas för andra ingrepp än de som indikeras.

D. BIVERKNINGAR

1. Djupa såväl som ytliga infektioner.
2. Reaktionen mot främmande föremål.
3. Hematom.

E. VARNINGAR

1. Denna enhet får ej omsteriliseras.
2. Preoperativa och operativa ingrepp, inklusive kunskap om kirurgiska tekniker och korrekt val och placering av enheten, är viktiga faktorer för framgångsrik användning av denna enhet.
3. En enhet som anges vara för engångsbruk får aldrig återanvändas. Återanvändning kan utgöra hälso- och/eller säkerhetsrisker för patienten och kan bland annat omfatta, men är inte begränsat till, smitta mellan patienter, sönderbrytning till fragment som inte kan fångas upp, nedsatt mekanisk funktion på grund av slitage, bristande funktion samt ingen garanti avseende korrekt rengöring eller sterilisering av enheten.
4. Underlåtenhet att använda denna enhet i enlighet med nedanstående bruksanvisningar kan orsaka funktionsfel i enheten, göra enheten olämplig för dess avsedda användning eller äventyra ingreppet.

F. FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER

1. Kirurger uppmanas att gå igenom den produktspecifika kirurgiska tekniken innan några ingrepp genomförs. Arthrex tillhandahåller detaljerade kirurgiska tekniker i tryck, på video samt i elektroniska format. Arthrex webbplats innehåller också detaljerad information och demonstrationer av kirurgiska tekniker. Du kan även kontakta din Arthrex-representant om du vill ha en demonstration på din klinik.

G. FÖRPACKNING OCH ETIKETTERING

1. Arthrex-enheter får endast godkännas om de anländer från fabriken med intakt förpackning och etiketter.
2. Kontakta kundtjänst om förpackningen har öppnats eller förändrats.

H. STERILISERING

Denna enhet levereras steril. Steriliseringsmetoden anges på förpackningens etikett.

I. MATERIALSPECIFIKATIONER

Materialen anges på etiketten på förpackningen.

Innehållet är tillverkat av ABS (akrylonitrilbutadienstyren), polykarbonat, polyetylen, polypropylen, polyuretan, PVS (polyvinylklorid), rostfritt stål och isoprengummi.

J. FÖRVARING

Sterila enheter måste förvaras i öppnade originalförpackningar, hållas borta från fukt och får inte användas efter utgångsdatum.

K. INFORMATION

Kirurger uppmanas att gå igenom den produktspecifika kirurgiska tekniken innan några ingrepp genomförs. Arthrex tillhandahåller detaljerade kirurgiska tekniker i tryck, på video samt i elektroniska format. Arthrex webbplats innehåller också detaljerad information och demonstrationer av kirurgiska tekniker. Du kan även kontakta din Arthrex-representant om du vill ha en demonstration på din klinik.