

REOXCEL®-Snow

Absorbable Haemostat, Oxidized Regenerated Cellulose (ORC)
Structured Non-Woven Material

EN
Instructions for Use

DESCRIPTION

REOXCEL®SNOW Absorbable Haemostat is a sterile haemostatic preparation available non-woven fabric and made of Oxidized Regenerated Cellulose (ORC) (polyanhydro glucuronic acid). REOXCEL®SNOW Absorbable Haemostat complies with the requirements of the United States Pharmacopoeia for "Oxidized Regenerated Cellulose". REOXCEL®SNOW Absorbable Haemostat does not contain any animal or collagen additives. REOXCEL®SNOW Absorbable Haemostat can be sutured and cut without fraying. Its structure is stable and should be stored at controlled room temperature. It is pale yellow and has a faint, caramel-like aroma. Although a slight discoloration may occur with time, this does not affect its performance.

ACTIONS

Action mechanism of REOXCEL®SNOW Absorbable Haemostat is independent from blood coagulation mechanism of the body. REOXCEL®SNOW Absorbable Haemostat forms a brownish or black gelatinous mass which aids clot formation when it contacts with blood. This gelatinous mass acts as a physical matrix to which platelets can adhere. With platelet aggregation and formation of platelet-fibrin plug, haemostasis occurs. REOXCEL®SNOW Absorbable Haemostat is absorbed from the sites of implantation without tissue reaction when it is used properly in minimal amounts. Absorption depends on; tissue type, haemostat amount used and saturation degree of blood. REOXCEL®SNOW Absorbable Haemostat has been shown to be bactericidal in vitro against 40 types of Gr(+) (gram positive) and Gr(-) (gram negative) microorganisms including those of:

Staphylococcus aureus	Escherichia coli	Klebsiella pneumoniae
Meticillin Resistant Staphylococcus epidermidis (MRSE)	Salmonella typhimurium	Klebsiella aerogenes
Meticillin Resistant Staphylococcus aureus (MRSA)	Proteus mirabilis	Bacillus subtilis
Staphylococcus epidermidis	Proteus vulgaris	Branhamella catarrhalis
Micrococcus luteus	Shigella boydii	Serratia Marcescens
Vancomycin Resistant Enterococcus sp (VRE)	Shigella flexnerii	Clostridium perfringens
Penicilline Resistant Streptococcus pneumoniae (PRSP)	Shigella dysenteriae	Clostridium tetani
Enterococcus faecalis	Salmonella enteritidis	Listeria monocytogenes
Enterococcus faecium	Bacteroides fragilis	Bordetella pertussis
Enterococcus sp	Lactobacillus casei	MOT (Mycobacterium Other than Tuberculosis)
Streptococcus pyogenes Group A	Lactobacillus sp.	Mycobacterium phlei
Streptococcus pyogenes Group B	Pseudomonas aeruginosa	Streptococcus faecalis
Streptococcus salivarius	Pseudomonas stutzeri	
Corynebacterium xerosis	Enterobacter cloacae	

In addition, the bactericidal effect of REOXCEL® Snow Absorbable Haemostat has been shown by in vivo studies with MRSA (Methicillin-resistant Staphylococcus aureus) and E. coli (Escherichia coli).

INDICATIONS

REOXCEL®SNOW Absorbable Haemostat is designed to arrest capillary bleeding and bleeding from parenchymatous organs and resection areas at surgical interventions. It shall be used to stop bleeding when other haemostatic procedures are not applicable. It is suitable for use in general surgery and digestive surgery, neurosurgery (especially cerebral operations), plastic surgery, orthopedy, gynaecology, urology, stomatology, operations to the throat or nose, traumatology and all other branches of surgery such as cardiovascular surgery, implantation of vascular prostheses, surgery to the face and jaw, lung operations, haemorrhoidectomy, biopsies, liver and gallbladder operations, gastric resection, thoracic and abdominal sympathectomies. REOXCEL®SNOW Absorbable Haemostat can be applied into cavities (after extirpation of tumors) as well as endoscopic interventions or dental praxis.

CONTRAINDICATIONS

REOXCEL®SNOW Absorbable Haemostat should not be used for implantation in bone defects, such as fractures since it may interfere with callus formation and may cause cyst formation. REOXCEL®SNOW Absorbable Haemostat should not be used for packing or wrapping. It should be removed after haemostasis is achieved if you have to use in this manner. REOXCEL®SNOW Absorbable Haemostat should not be used to control haemorrhage from large arteries. Since body fluids, except whole blood, such as serum, don't react with REOXCEL®SNOW Absorbable Haemostat it should not be used to produce haemostatic effect on non-haemorrhagic serous oozing surface. REOXCEL®SNOW Absorbable Haemostat should not be used as an adhesion prevention product.

WARNINGS

REOXCEL®SNOW Absorbable Haemostat is suitable for gamma irradiation and supplied as sterile. Should not be re-sterilized. REOXCEL®SNOW Absorbable Haemostat is not compatible with autoclaving or ethylene oxide sterilization. Closing REOXCEL®SNOW Absorbable Haemostat in a contaminated wound without drainage may lead to complications and should be avoided this situation. REOXCEL®SNOW Absorbable Haemostat should not be moistened with water or saline, because the haemostatic effect of REOXCEL®SNOW Absorbable Haemostat is greater when it is applied dry.

Anti-infective agents, buffering materials or haemostatic substances should not be impregnated to REOXCEL®SNOW Absorbable Haemostat. Since thrombin activity is destroyed due to the low pH of the product haemostatic effect of REOXCEL®SNOW Absorbable Haemostat isn't enhanced by addition of thrombin. REOXCEL®SNOW Absorbable Haemostat may be left in tissue when necessary, but it is advisable to remove it once bleeding has been controlled. It must always be removed from the site of application when used in, around, or in proximity to foramina in bone, areas of bony confine the spinal cord, and/or the optic nerve and chiasm regardless of the type of surgical procedure, because REOXCEL®SNOW Absorbable Haemostat may exert pressure resulting in paralysis and/or nerve damage by swelling. Special care must be taken by physicians, regardless of the type of surgical procedure, to consider the advisability of removing REOXCEL®SNOW Absorbable Haemostat after haemostasis is achieved. Although

IFU-RW-rev02/28.10.2021
Issue date: 07.12.2020

REOXCEL®SNOW Absorbable Haemostat is bactericidal against a wide range of pathogenic microorganisms, it should not be used as a substitute for systemically administered therapeutic or prophylactic antimicrobial agents to control or prevent post-operative infections. Particular attention should be paid when haemostat stay in the body after surgical operations, in case of severely bleedings, although it is recommended to remove it after haemostasis.

PRECAUTIONS

Use only as much REOXCEL®SNOW Absorbable Haemostat as is necessary for haemostasis, holding it firmly in place until bleeding stops. In order to facilitate absorption and minimize the possibility of foreign body reaction, remove any excess before closure. In urological procedures, minimal amounts of REOXCEL®SNOW Absorbable Haemostat should be used and care must be exercised to prevent plugging of the urethra, urethra, or a catheter by dislodged portions of the product.

Use of REOXCEL®SNOW Absorbable Haemostat should not be preceded by application of silver nitrate or any other escharotic chemicals since its absorption could be prevented in chemically cauterized areas. If REOXCEL®SNOW Absorbable Haemostat is used temporarily to line the cavity of large open wounds, it should be placed so as not to overlap the skin edges. It should also be removed from open wounds by forceps or by irrigation with sterile water or saline solution after bleeding has stopped.

Precautions should be taken in otorhinolaryngologic surgery to assure that none of the material is aspirated by the patient (examples: controlling haemorrhage after tonsillectomy and controlling epistaxis). When REOXCEL®SNOW Absorbable Haemostat is used as a wrap during vascular surgery care should be taken not to apply it too tightly.

ADVERSE REACTIONS

"Encapsulation" of fluid and foreign body reactions, hemorrhage, leucocytosis and haematoma have been reported in some cases when the residue of haemostat stay in the body after haemostasis achieved. Abscess of organs and wound dehiscence have been observed in some cases, even the cause of these cases are not related with Haemostat. Paralysis and nerve damage have been reported when Oxidized Regenerated Cellulose (ORC) Haemostat was used around, in, or in proximity to foramina in bone, areas of bony confine, the spinal cord, and/or the optic nerve and chiasm. While most of these reports have been in connection with laminectomy, reports of paralysis have also been received in connection with other procedures. Possible prolongation of drainage in cholecystectomies and difficulty passing urine per urethra after prostatectomy has been reported. Occasional reports of "burning" and "stinging" sensation and sneezing when Oxidized Regenerated Cellulose (ORC) Haemostat has been used as packing in epistaxis, are believed to be due to the low pH of the product. Headache, burning, stinging, and sneezing in epistaxis control and other rhinological procedures, and stinging when Haemostat was applied on surface wounds (varicose ulcerations, dermabrasions, and donor sites) also might be possible, rarely.

DOSAGE AND ADMINISTRATION

Sterile technique should be observed in removing REOXCEL®SNOW Absorbable Haemostat from its sterile container. Minimal amount of REOXCEL®SNOW Absorbable Haemostat in appropriate size is laid on the bleeding site or held firmly against the tissues until haemostasis is obtained. Required Haemostat amount depends on the nature and intensity of the haemorrhage to be stopped. The haemostatic effect of REOXCEL®SNOW Absorbable Haemostat is particularly pronounced when used dry. Moistening the material with water or physiological saline solution is not recommended.

CAUTION

Since REOXCEL®SNOW Absorbable Haemostat cannot be re-sterilized, opened and unused REOXCEL®SNOW Absorbable Haemostat should be discarded. Dispose of contaminated or unused products in accordance with local and facility requirements.

NOTES AND INFORMATION ON SHELF-LIFE

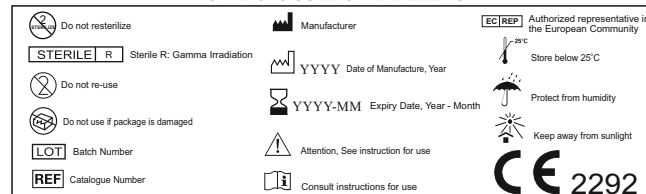
REOXCEL®SNOW Absorbable Haemostat should be stored dry under controlled conditions (max. 25°C) and protected from direct sunlight, in the original packaging. Shelf life of the product is 2 years. The expiry date REOXCEL®SNOW Absorbable Haemostat is printed on the pack. Do not use REOXCEL®SNOW Absorbable Haemostat after this date.

PRESENTATION AND CONTENTS

REOXCEL®SNOW Absorbable Haemostat is available sterile, as an original pack in different sizes.

REOXCEL®SNOW Absorbable Haemostat strips are sterile-packed individually.

SYMBOLS USED ON LABELLING



IFU-RW-rev02/28.10.2021
Issue date: 07.12.2020



BOZ TIBBİ MALZEME SANAYİ VE TİCARET A.Ş.
Sağlık Mahallesi Sağlık 1 Sk. No: 33/5 Çankaya/Ankara/TÜRKİYE
Tel: +90 (312) 254 03 40 (5 hat) Faks:+90 (312) 254 03 50
web: www.boztibbi.com e-mail: boz@boztibbi.com



EMERGO EUROPE
Prinsessegracht 20, 2514 AP
The Hague, The Netherlands



BOZ TIBBİ MALZEME SANAYİ VE TİCARET A.Ş.
Sağlık Mahallesi Sağlık 1 Sk. No: 33/5 Çankaya/Ankara/TÜRKİYE
Tel: +90 (312) 254 03 40 (5 hat) Faks:+90 (312) 254 03 50
web: www.boztibbi.com e-mail: boz@boztibbi.com



EMERGO EUROPE
Prinsessegracht 20, 2514 AP
The Hague, The Netherlands

Emilebilir Hemostat, Okside Rejenere Selüloz
Örgüsüz Şekillendirilmiş Materyal

TR
Kullanma Talimatı

TANIM

REOXCEL®SNOW Emulsiyör Hemostat özgülüş şekillendirilmiş kumaş ve okside rejeneri selülozdan (ORC) (polianhidrid glükuronik asit) yapılmış, steril hematostat (kanama durdurucu) bir preparattır. REOXCEL®SNOW Emulsiyör Hemostat USP Amerikan Farmakopesi'nin "Okside Rejenerlere Selüloz" standardı gerekliliklerine uygundur. REOXCEL®SNOW Emulsiyör Hemostat herhangi bir hayvansal veya kalojen katkı içermeyen. REOXCEL®SNOW Emulsiyör Hemostat yıpranma olmaksızın dikilebilir ve kesilebilir. Yapısı sağlamdır ve kontrollü oda sıcaklığında muhafazada edilebilir. Açık sarı renktedir ve hafif karamelimsi bir kokusu vardır. Zamanla hafif bir renk değişimi oluşabilir ancak bu durum performansını etkilemez.

ETKİLERİ

REOXCEL SNOW Emilimler Hermetik etki mekanizması vücudun kendi pH'laşma mekanizmasından bağımsızdır. REOXCEL SNOW Emilimleri Hermetostat kana temas etmediğinde, pH'ı oluşumuna sağlayacak bakteriyemisi - siyah jelatinimsi bir kütle oluşturur. Bu jelatinimsi kütle, pulcukların üzerine yapışabilirdi fiziksel bir yapı olarak davranır. Kancaların yapışması ve pulcuk- fibrin plağının oluşumu ile, kanamanın durması sağlanır. REOXCEL SNOW Emilimleri Hermetostat minimum miktarlarda, uygun şekilde kullandığında, implantasyon bölgelerinde doku reaksiyonu olmadan emilir. Emilim doku tipe, kullandığınız Hermetostat miktarı ve gram da dokunun derinliğine bağlıdır. REOXCEL SNOW Emilimleri Hermetostat'ın in vitro da aşağıdaki çeren 40 çeşit Gr(+) ve Gr(-) (gram negatif) mikroorganizmaya karşı bakterisidal etki yaptığı gösterilmiştir.

<i>Staphylococcus aureus</i>	<i>Escherichia coli</i>	<i>Klebsiella pneumoniae</i>
<i>Metisilin Direspli Staphylococcus epidermidis</i> (MRSE)	<i>Salmonella typhimurium</i>	<i>Klebsiella aerogenes</i>
<i>Metisilin Direspli Staphylococcus aureus</i> (MRSA)	<i>Proteus mirabilis</i>	<i>Bacillus subtilis</i>
<i>Staphylococcus epidermidis</i>	<i>Proteus vulgaris</i>	<i>Naemellia calarrhalls</i>
<i>Micrococcus luteus</i>	<i>Shigella boydii</i>	<i>Serratia marcescens</i>
<i>Vankomisin Direspli Enterococcus sp</i> (VRE)	<i>Shigella flexnerii</i>	<i>Clotridium perfringens</i>
<i>Penisilin Direspli Streptococcus pneumoniae</i> (PRSP)	<i>Shigella dysenteriae</i>	<i>Clotridium tetani</i>
<i>Enterococcus faecalis</i>	<i>Salmonella enteritidis</i>	<i>Listeria monocytogenes</i>
<i>Enterococcus faecium</i>	<i>Bacteroides fragilis</i>	<i>Bordetella pertussis</i>
<i>Enterococcus sp.</i>	<i>Lactobacillus casei</i>	<i>MOT</i> (Tüberküloz Disjnda Mikobakteri)
<i>Streptococcus pyogenes</i> Grup A	<i>Lactobacillus sp.</i>	<i>Mycobacterium phlei</i>
<i>Streptococcus pyogenes</i> Grup B	<i>Pseudomonas aeroginosa</i>	<i>Streptococcus faecalis</i>
<i>Streptococcus salivarius</i>	<i>Pseudomonas stutzeri</i>	
<i>Corynebacterium xerosis</i>	<i>Enterobacter cloacae</i>	

Ayrıca, REOXCEL® SNOW Emilebilir Hemostat'ın bakterisidal etkisi, MRSA (Metisilin dirençli *Staphylococcus aureus*) ve *E.coli* (*Escherichia coli*) ile in-vivoda yapılan çalışmayla da gösterilmiştir.

KULLANILDIĞI YERLER

REXOCEL®SNOW Emiliomil Hemostat kaplı kanamaları, parankimöz organ kanamaları ve cerrahi operasyonlarda rekesiyon bölgelerindeki kanamaları kesmek için tasarlanmıştır. Diğer hemostatik prosedürlerin uygulanması olduğu durumlarda kanamayı durdurmak için kullanılır. Genel cerrahi ve sindirim sistemi cerrahisi, sinir cerrahisi (gözellikle beyin operasyonları), plastik cerrahi, ortopedi, jinekoloji, üroloji, stomatoloji, boğaz ve burun tıbbı, kardiyovasküler protez implantasyonu, yüz ve crane cerrahisi, toraks ve abdominal ameliyatlarda her türlü cerrahi alanlarında kullanım için uygundur. REXOCEL®SNOW Emiliomil Hemostat endoskopik operasyonlar ve dental uygulamalarda olduğu kadar kaviteride de (tümör kazınmasından sonra) uygulanabilir.

KULLANILMAMASI GEREKEN YERLER

REXOCEL®SNOW Emilibril Hemat Kallus oluşumunu engelleyebileceği ve üst klostumuna neden olabileceği için kırık gibi kemik hasarlarında implantasyon için kullanılmamalıdır. REXOCEL®SNOW Emilibril Hemostat tamponlayma veya sargılama için kullanılmamalıdır. Bu şekilde kullanılmak zorunda kalınırsa, hemostat sağlandıkları sonra geri çıkarılmalıdır. REXOCEL®SNOW Emilibril Hemostat geniş arter kanamalarını kontrol altına almadaki kullanılmamalıdır. Kan dışındaki vücut sıvıları, örneğin serum, REXOCEL®SNOW Emilibril Hemostat ile reaksiyona girmeyeceğinden; kanamanın önlenmesi sözde sıvı kanı yüzeylerde hemostatik etki oluşturmak için kullanılmamalıdır. REXOCEL®SNOW Emilibril Hemostat yapışma öncesi bir ürün olarak kullanılmamalıdır.

UYARILAR

REOXCEL[®] SNOW Emiliëbir Hemostatı gamba radyasyon için uygundur ve steril olarak sunulur. Tekrar steril edilemez. REOXCEL[®] SNOW Emiliëbir Hemostatı otoklavama ve etilen oksit ile sterilizasyona uygun değildir.Kontamine olmuş bir yüz üzerine, ya temizlenmeden REOXCEL[®] SNOW Emiliëbir Hemostatın kapatılması komplikasyonu önlenemeden olabilir ve bundan kaçınılmazdır. REOXCEL[®] SNOW Emiliëbir Hemostatın anti-enfektik etkileri kullanıyıldığında daha fazladır, bundan dolayı su ya da tuz ile nemlendirilmelidir. REOXCEL[®] SNOW Emiliëbir Hemostatı antienfektik maddeler, tamponlayıcı ya da hemostatik maddeler edilmemelidir. REOXCEL[®] SNOW Emiliëbir Hemostatın hemostatik etkisi trombin ilavesi ile artmaz, çünkü ürünün düstük pH değeri trombin aktivitesinin bozulmasına neden olur.

REOXCEL®SNOW Emilebilir Hemostat gerekli olduğunda dokuda bırakılabilir, ancak kanamanın durması sağlandıktan sonra geri çıkarılması tavsiye edilir. Kemikteki foraminada, kemikli bölgelerde, omurluk ve/veya optik sinir ve kiazma içinde çevresinde ya da dıvarındaki uygulamalar bölgelerinde cerrah çeşidi ne olursa olsun her zaman uygulamadan sonra geri çıkarılmalıdır. Çünkü REOXCEL®SNOW Emilebilir Hemostat şişerek, felç ve/veya sinir hasarı ile sonuçlanan basınç oluşumuna neden olabilir. Kanamanın durdurulması sağlandıktan sonra REOXCEL®SNOW Emilebilir Hemostat'ın

IfU-RW-rev02/28.10.2021
Issua date: 07.12.2020

IfU-RW-rev02/28.10.2021
Issua date: 07.12.2020

geri çıkarılması uygun olmuştur. Bu konuda, cerrahi prosedürün ciddi ne olursa olsun hekimler tarafından özel önlemler alınmalıdır. ROCEXCEL[®] NYON Emilibilir Hemostat patojen mikrorganizmalardan büyük çoğunluğunu karşı bakteriyel enfeksiyon eşiği sahip olmasına rağmen, post-operatif (operasyon sonrası) enfeksiyözden kontrol etme ya da önlemede, düzenli olarak alınan terapötik (tedavi edici) ya da profilaktik (koruyucu) antimikrobiyal maddelerin yerine kullanılması için tasarlanmıştır. Hemostazdan sonra alınması önerilse de, ciddi kanamaların olduğu cerrahi operasyonlardan sonra vücutta kalması, özel dikkat gerektirir.

ÖNLEMLER

REOXCEL SNOW Emilibilir Hemostat yalnızca kanı durdurmak için yetecek kadar, kanama duruncaya dek sıvı bir şekilde tutarak kullanılmaktadır. Emilimi kolaylaştırması ve muhtemil bir yabancı cisim reaksiyonu nedeniyle az anda irilemek için cerrahi kanamadan önce fazla kısımları çıkarılmaktadır. Ürololojide muamelelerde **REOXCEL** SNOW Emilibilir Hemostat en az miktarlarda kullanılmaları ve ürünün yerinden kayması ile uretra, ureter ya da bir katereğin tıkanmasıyla **REOXCEL** için büyük özden gösterilmektedir. Kısımsal olarak yanmış bölgelerde emilimi önlenilebilmektedir **REOXCEL** SNOW Emilibilir Hemostat kullanımı, gümsü nitrat ya da yara kabuğu oluşlarındı diğer esarkatik kimyasallardan önce en yararlıdır. **REOXCEL** SNOW Emilibilir Hemostat geniş açık yaraları kapamak için gepici olarak kullanılıyorsa mümkün olduğunda tıbbi olarak en yararlı olanı seçerek seçilebilir. Açık yaralarda **REOXCEL** SNOW Emilibilir Hemostat kullanımı, yaraların kapanmasını hızlandırır ve kanamayı azaltır.

Yaralarından, kanamada durduktan sonra forseps veya irigasyon ile, steril su ya da tuz çözeltisiyle yıkanarak çıkarılmalıdır. Otorinolaringolojik cerrahide materyalin kanada tarafından solunmasını temin etmek için önlemler alınmalıdır (örneğin; tonsilektomiden (bademcikler çıkarılması) sonra kanamanın kontrolü ve epistaksis (burun kanaması) kontrolü). Vasküler cerrahi sırasında sargı olarak kullanıldığında REOXCEL® SNOW Emilebilir Hemostat® in çok fazla sıkı uygulanmasına dikkat edilmelidir.

YAN ETKİLER

Hemostazıa ulaşıktan sonra vücut içinden hemostat aracı kaldığı durumlarda sıvı "Enkapsülasyonu", yabancısı kimisi reaksiyonu, kanama, lökosit ve hematoma rapor edilmisiz. Bazı vakalarda organ asperleri ve ya ağırlamaları gözlemlenmiştir, bu vakaların nedeni hemosti ile ilgili değildir. Ökside Rejenera Selloz (ORC) kemite formuna çevresinde veya konsüglünde, kemikle sinirilmiş alanlarda, omukluk veya yüzye optik sinir ve kıyızada kullandığında işlevi ve sinir hasarı bildirilmiştir. Bu raporların çoğu laminektomi ile bağlantılı iken, felç durumları prosedürlerle de bağlantılı olarak bildirilmiştir. Bu raporlar genellikle ORC kullanıldığında meydana gelen nörolojik komplikasyonlara atfedilmektedir. Bu nedenle ORC kullanılmaması tavsiye edilmiştir. Ökside Rejenera Selloz (ORC) Kemistep epistaktiske (burun kanaması) tampoıı olarak kullandığında nadir olarak bildirilen "yanma" ve "sızlama" hisleri ve hapşırması neden olan şeyin ürünün düşük pH'sı olduğunu inanılmıştır. Epistaktiske ve diğer nioğorlı prosedürlerde baş ağrısı, yanma, sızlama ve hapşırma; yaralının yüzüne (variköz üserasyonı, dembrazyonları ve donör bölgeleri) uygulandığında akci hissi nadiren gerçekleştirilebilir.

DOŽAJ VE ALIM

REOXCEL® SNOW Emilebilir Hemostat steril kutusundan çıkarılarak steril teknik uygulanmalıdır. Uygun ebatta, mümkün olan en az miktardaki REOXCEL® SNOW Emilebilir Hemostat kanama bölgesine konulmalı ve kanın durması sağlanana kadar dokuda bırakılmalıdır. Gerekli Hemostat miktarı durdurulacak kanamanın tabiatına ve yoğunluğuna bağlıdır. REOXCEL® SNOW Emilebilir Hemostat in kanama durdurucu (hemostatik) etkisi, özellikle kuru uygulandığında fazladır. Malzemenin su yada fizyolojik tuz çözösünü ile nemlendirilmesi tavsiye edilmez.

UYARI

REOXCEL®SNOW Emilebilir Hemostat tekrar steril edilemeyeceğinden, açık ve kullanılmamış REOXCEL®SNOW Emilebilir Hemostat kullanılmamalıdır. Kontamine olmuş veya kullanılmamış ürünleri yerel ve tesis şartlarına uygun olarak imha ediniz.

RAF ÖMRÜ BİLGİLERİ VE NOTLAR

REOXCEL® SNOW Emilebilir Hemostat kuru ve kontrollü koşullarda (max. 25°C), direk gün ışığından korunarak orijinal ambalajında saklanmalıdır. Ürünün raf ömrü 2 yıldır. REOXCEL® SNOW Emilebilir Hemostat'ın son kullanma tarihi paket üzerine basılmıştır. Bu tarih geçtikten sonra REOXCEL® SNOW Emilebilir Hemostat'ı kullanmayınız.

SUNUM VE İÇERİK

REOXCEL® SNOW Emilebilir Hemostat orijinal paketinde, farklı ebatlarda steril olarak piyasaya sunulur.
REOXCEL® SNOW Emilebilir Hemostat stripleri tek tek steril olarak ambalajlanmıştır.

ETİKETLEMEDE KULLANILAN İŞARETLER

IfU-RW-rev02/28.10.2021
Issua date: 07.12.2020



BOZ TIBBİ MALZEME SANAYİ VE TİCARET A.Ş.
Sağlık Mahallesi Sağlık 1 Sk. No: 33/5 Çankaya/Ankara/TÜRKİYE
Tel: +90 (312) 254 03 40 (5 hat) Faks: +90 (312) 254 03 50
web: www.boztibbi.com e-mail: boz@boztibbi.com

EC	REF
----	-----

EMERGO EUROPE
Prinsessegracht 20, 2514 AP
The Hague, The Netherlands



BOZ TIBBİ MALZEME SANAYİ VE TİCARET A.Ş.
Sağlık Mahallesi Sağlık 1 Sk. No: 33/5 Çankaya/Ankara/TÜRKİYE
Tel: +90 (312) 254 03 40 (5 hat) Faks: +90 (312) 254 03 50
web: www.boztibbi.com e-mail: boz@boztibbi.com

EC	RE
----	----

EMERGO EUROPE
Prinsessegracht 20, 2514 AP
The Hague, The Netherlands