

Beschreibung

Lyoplant® ist ein Implantat aus reinem Kollagen, das aus bovinem Perikard gewonnen wird. Durch das spezielle Aufarbeitungsverfahren wird Lyoplant® von nicht kollagenen Bestandteilen wie z. B. Enzymen, Fetten und nicht kollagenen Proteinen gereinigt. Die schonende Gefriertrocknung gewährleistet den Erhalt der lockeren Faserarchitektur von Lyoplant®, die nach der Implantation optimale Einheilungsbedingungen bietet. Nach der Implantation wird Lyoplant® langsam enzymatisch abgebaut und sukzessive durch körpereigenes Bindegewebe ersetzt. Lyoplant® besitzt keine eigenständige pharmakologische Wirkung. Das aus Kollagen bestehende Implantat wird im Körper zu Aminosäuren abgebaut. Lyoplant® wird mit Ethylenoxid sterilisiert.

Anwendungsgebiete

Ersatz und Erweiterung von Bindegewebsstrukturen in der Neurochirurgie:

- zur Deckung von cerebralen und cerebellären Duralücken
 - nach Exstirpation von Tumoren
 - zur Deckung von Liquorfisteln
- für Entlastungsplastiken bei gesteigertem intracranialem Druck
- zur Deckung spinaler Duralücken
 - nach Entfernung spinaler Tumoren
 - nach spinalen Traumen
- bei spinalen Entlastungsplastiken

Es besteht klinische Evidenz hinsichtlich des Einsatzes des Produkts für die genannten Indikationen; eine Verwendung darüber hinaus erfolgt außerhalb der Verantwortung des Herstellers.

Wirkungsweise

Nach der Implantation findet eine Besiedlung des Lyoplant®-Implantats mit körpereigenen Bindegewebzellen, d. h. eine Revitalisierung statt. Hierbei ist vor allem die lockere Faserarchitektur von Lyoplant®, die geringe Materialstärke und die gute Verbindung mit dem Empfängergewebe von Bedeutung.

Die Besiedlung der Implantate mit Bindegewebzellen beginnt bereits nach wenigen Tagen. Die vollständige Revitalisierung erfolgt innerhalb eines Zeitraumes von 1 bis 3 Monaten.

Gegenanzeigen

Lyoplant® sollte nicht angewendet werden

- in infizierten Bereichen
- als Ersatz mechanisch beanspruchter Bindegewebsstrukturen (Sehnen / Bänder)
- als Ersatz von Teilen des Arteriensystems oder der Herzwände
- bei bekannter Überreaktion gegen Proteine bovinen Ursprungs.

Warnhinweise

Keine

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung

Siehe unter Art der Anwendung

Wechselwirkungen mit anderen Mitteln

Nicht bekannt

Art der Anwendung

Soweit nicht anders verordnet, wird die geeignete Lyoplant®-Größe entsprechend dem Anwendungsgebiet ausgewählt und das Implantat entsprechend der Defektgröße zugeschnitten.

Vor Operationsbeginn empfiehlt es sich, Lyoplant® mit steriler physiologischer Kochsalzlösung oder einer anderen isotonen Lösung zu rehydratisieren, um eine bessere Geschmeidigkeit und Flexibilität zu erhalten. Um eine möglichst spannungsfreie Einbettung zu erreichen, sollte das Implantat möglichst defektbezogen zugeschnitten werden. Lyoplant® kann eingenäht und zusätzlich mit Fibrinkleber abgedichtet werden.

Vor der Implantation des Lyoplant® muss sich der Anwender mit der chirurgischen Technik, speziellen Applikationen und den Eigenschaften von Lyoplant® in vivo vertraut gemacht haben.

Nebenwirkungen

- Es können gelegentlich Gewebsadhäsionen mit dem Implantat auftreten.
- Immunreaktionen können nicht mit Sicherheit ausgeschlossen werden.

Hinweise und Angaben zur Haltbarkeit

Lyoplant® darf nach Ablauf des angegebenen Verfalldatums nicht mehr verwendet werden.

Lyoplant® ist direkt nach Öffnen der Verpackung zu verwenden.

Lyoplant® ist bei $25 \pm 5^{\circ}\text{C}$ aufzubewahren.

Sonstige Hinweise

- Lyoplant® darf nur verwendet werden, wenn die Verpackung unbeschädigt ist. Geöffnete Packungen Lyoplant® oder nicht benötigte Implantatstücke können nicht mehr verwendet werden.
- Lyoplant® darf nicht resterilisiert werden! Eine Resterilisation darf nicht erfolgen, weil sich die Struktur des Lyoplant®-Implantates und damit das Verhalten in vivo nachteilig verändern kann.
- Sicherheit gegen Übertragung von Zooanthroposen Aufgrund der Tatsache, dass bovines Material aus Neuseeland bei den europäischen Behörden als BSE-(Bovine spongiforme Encephalopathie) unbedenklich gilt, wird das Rohmaterial von dort eingeführt. Des weiteren wird Lyoplant® im Laufe der Weiterverarbeitung einer Behandlung mit NaOH unterzogen, um durch dieses anerkannte Abreicherungsverfahren das theoretische Übertragungsrisiko zusätzlich zu senken.

Lieferformen und Packungsgrößen

Packung a 1 Stück

Größe	REF
6 x 14 cm	106 6021
4 x 10 cm	106 6048
6 x 8 cm	106 6242
8 x 9 cm	106 6030
5 x 6 cm	106 6050

Packung a 2 Stück

Größe	REF
4 x 5 cm	106 6064
2 x 10 cm	106 6080
1,5 x 3 cm	106 6102

	Nicht wiederverwendbar!
	Verwendbar bis Jahr + Monat
	Herstellungsdatum
	Temperaturbereich für Lagerung
STERILE EO	Steril, solange die Verpackung unbeschädigt und ungeöffnet ist. Sterilisationsmethode: Ethylenoxid
CE 0123	CE-Zeichen und Identifikationsnummer der benannten Stelle. Das Produkt entspricht den grundlegenden Anforderungen der Richtlinie des Rates über Medizinprodukte 93/42/EWG.
LOT	Chargenbezeichnung
	Bitte Gebrauchsanweisung beachten!
REF	Art. Nr.
DIM	Größe

Lyoplant®

Description

Lyoplant® is an implant of pure collagen that has been obtained from bovine pericardium. The special preparation process ensures that Lyoplant® is purified from noncollagenous components, for example, enzymes, lipids and noncollagenous proteins. The gentle freeze-drying guarantees that Lyoplant® retains its loose fibrous structure, which provides ideal healing conditions after implantation. After implantation Lyoplant® is slowly degraded enzymatically and is successively replaced by endogenous connective tissue. Lyoplant® does not possess any independent pharmacological effect. The collagen, which forms the implant, is degraded to amino acids in the body. Lyoplant® is sterilized with ethylene oxide.

Indications

Replacement and extension of connective tissue structure in neurosurgery:

- for covering cerebral and cerebellar dura defects
 - after extirpation of tumours
 - for sealing cerebrospinal fluid fistulae
- for cerebral decompression surgery when there is elevated intracranial pressure
- for covering spinal dura defects
 - after removal of spinal tumours
 - after spinal trauma
- for spinal decompression surgery

Clinical evidence is available on the use of the product for the specified indications; the manufacturer holds no responsibility for any use of the product outside of these indications.

Mode of action

After implantation the Lyoplant® implant is colonized by endogenous connective tissue cells, i. e. revitalization takes place. The loosely fibrous structure, the low material thickness and the good connection of Lyoplant® with the host tissue are all of importance in this respect.

The colonization of the implant by connective tissue cells begins after only a few days. The complete revitalization takes place within a period of 1 to 3 months.

Contra-indications

Lyoplant® should not be applied

- in infected regions
- to replace connective tissue structures that are subject to mechanical stress
- to replace parts of the arterial system or the cardiac wall
- in case of known hypersensitivity against proteins of bovine origin

Warning notes

None

Precautionary measures in application

See under mode of application

Interactions with other agents

None known

Mode of application

If not otherwise prescribed the suitable Lyoplant® size is chosen to fit the application area and is cut to fit the size of the defect.

Before the start of the operation it is advisable to place the Lyoplant® in sterile physiological saline solution or another isotonic solution in order to obtain better suppleness and flexibility. The implant should be cut to fit the defect as closely as possible in order to obtain bedding, which is as stress-free as possible. Lyoplant® can be sutured and additionally fastened with fibrin adhesive.

Before implantation of the Lyoplant® the person using it must be familiar with the surgical technique required, the specific applications and the properties of Lyoplant® in vivo.

Side effects

- Tissue adhesion to the bio-implant can occur occasionally.
- It is not possible to exclude immune reactions with certainty.

Notes and details of stability

Lyoplant® should not be used after the expiry date given.

Lyoplant® should be used immediately once the package is opened.

Lyoplant® should be stored at 25 + 5 °C.

Other information

- Lyoplant® may only be used if the packaging is undamaged. Opened packs of Lyoplant® and pieces of implant that are no longer required, must not be used later.
- Lyoplant® may not be resterilized!
Resterilization must not be carried out, because the structure of the Lyoplant® implant and, hence, its behaviour in vivo can be detrimentally affected.
- Safety with regard to the transmission of zoonoses
In view of the fact that bovine material from New Zealand is regarded as safe by the European authorities with respect to BSE (bovine spongiform encephalopathy), the raw material is imported from there. Furthermore, Lyoplant® is subjected to treatment with NaOH during processing, in order to further reduce any theoretical risk, by means of this recognized decontamination method.

Product range

Packs of 1 piece

Size	REF
6 x 14 cm	106 6021
4 x 10 cm	106 6048
6 x 8 cm	106 6242
8 x 9 cm	106 6030
5 x 6 cm	106 6050

Packs of 2 pieces

Size	REF
4 x 5 cm	106 6064
2 x 10 cm	106 6080
1,5 x 3 cm	106 6102

	Do not reuse!
	Use until Year + Month
	Date of manufacture
	Temperature limitation
	Sterile unless package is opened or damaged. Method of Sterilization - Ethylene oxide
	CE-mark and identification number of notified body. Product conforms to the essential requirements of the Medical Device Directive 93/42/EEC.
	Batch Number
	See Instructions for Use
	Cat. No.
	Size

Mode d'emploi**Lyoplant®****Description**

Lyoplant® est un implant de collagène pur, obtenu à partir de péricarde de bovin. Le procédé spécial de préparation garantit que le Lyoplant® est purifié de tout composant non collagénique, par exemple d'enzymes, lipides et protéines non collagéniques. Le procédé non agressif de lyophilisation garantit le maintien de l'architecture fibreuse libre du Lyoplant®, qui offre des conditions de cicatrisation idéales après l'implantation. Après l'implantation, le Lyoplant® subit une lente désagrégation enzymatique, pour être ensuite remplacé par un tissu conjonctif endogène. Lyoplant® n'exerce aucun effet pharmacologique indépendant. Le collagène qui constitue l'implant est dégradé en acides aminés à l'intérieur du corps. Lyoplant® est stérilisé à l'oxyde d'éthylène.

Indications

Remplacement et extension de structures tissulaires conjonctives en neurochirurgie:

- pour le recouvrement de plaies de la dure-mère cérébrale et cérébelleuse
 - après exérèse d'une tumeur
 - pour la fermeture de fistules cérébro-spinales
- en chirurgie de décompression cérébrale, lorsque la pression intracrânienne est trop élevée
- pour le recouvrement de lésions de la dure-mère spinale
 - après exérèse de tumeurs spinales
 - après un traumatisme spinal
- en chirurgie de décompression spinale

L'utilisation du produit dans les indications mentionnées s'appuie sur des preuves cliniques; au-delà, la responsabilité du fabricant est exclue.

Mode d'action

Après l'implantation, l'implant Lyoplant® est colonisé par des cellules tissulaires endogènes conjonctives, c.-à-d. qu'il se produit une revitalisation. La structure à fibres libres, la faible épaisseur du matériau et la parfaite connexion entre le Lyoplant® et le tissu-hôte ont toute leur importance dans ce processus.

La colonisation de l'implant par les cellules tissulaires conjonctives commence dès les premiers jours. La revitalisation est complète après 1 à 3 mois.

Contre-indications

Le Lyoplant® ne doit pas être utilisé:

- en des sites infectés
- pour remplacer des structures tissulaires conjonctives sujettes à des contraintes mécaniques
- pour remplacer des artères ou des parois cardiaques
- en cas d'hyper-réaction connue aux protéines d'origine bovine

Précautions spéciales

Aucune

Précautions à respecter lors de l'application

Voir mode d'emploi

Interactions avec d'autres agents

Aucune interaction connue

Mode d'emploi

Sauf prescription contraire, choisir la dimension de Lyoplant® convenant à l'opération et couper aux dimensions de la lésion.

Avant l'intervention, il est préférable de réhydrater le Lyoplant® au moyen de sérum physiologique stérile ou d'une autre solution isotonique, afin d'obtenir davantage de souplesse et de flexibilité. L'implant doit être découpé de manière à épouser la lésion aussi exactement que possible, afin de réaliser une assise optimalement libre de contraintes. Le lyoplant® peut être suturé et fixé par un adhésif de fibrine.

Avant d'implanter le Lyoplant®, l'opérateur doit s'être familiarisé avec la technique chirurgicale correspondante, ainsi qu'avec les applications et propriétés spécifiques du Lyoplant® in vivo.

Effets secondaires

- Une adhérence du tissu à l'implant peut se produire occasionnellement.
- Il est impossible d'exclure avec certitude le risque de réactions immunes.

Remarques et détails sur la conservation

Le Lyoplant® ne peut être utilisé après sa date d'expiration.

Le Lyoplant® doit être utilisé dès l'ouverture de l'emballage.

Le Lyoplant® doit être entreposé à 25 + 5 °C.

Autres informations

- Le Lyoplant® ne peut être utilisé que si son emballage est intact. Les emballages de Lyoplant® ouverts et les parties d'implants qui ne sont plus nécessaires ne peuvent être utilisés ultérieurement.
 - Le Lyoplant® ne peut être restérilisé!
- Une restérilisation n'est pas à envisager, car la structure de l'implant Lyoplant® et, par là même, son comportement in vivo pourraient en être défavorablement affectés.
- Sécurité quant à la transmission de zoo-anthroponoses
- Etant donné que le cheptel bovin de Nouvelle-Zélande est considéré comme sûr par les autorités en ce qui concerne l'encéphalopathie bovine spongiforme (BSE), c'est de ce pays qu'est importée la matière première. En outre, le Lyoplant® est soumis à un traitement au NaOH pendant sa production, afin de réduire encore tout risque théorique par cette méthode de décontamination reconnue.

Gamme de produit

Boîte unitaire	Boîte de 2 unités		
Taille	REF	Taille	REF
6 x 14 cm	106 6021	4 x 5 cm	106 6064
4 x 10 cm	106 6048	2 x 10 cm	106 6080
6 x 8 cm	106 6242	1,5 x 3 cm	106 6102
8 x 9 cm	106 6030		
5 x 6 cm	106 6050		

Boîte unitaire Boîte de 2 unités

Taille REF Taille REF

6 x 14 cm 106 6021 4 x 5 cm 106 6064

4 x 10 cm 106 6048 2 x 10 cm 106 6080

6 x 8 cm 106 6242 1,5 x 3 cm 106 6102

8 x 9 cm 106 6030

5 x 6 cm 106 6050

Boîte unitaire Boîte de 2 unités

Taille REF Taille REF

6 x 14 cm 106 6021 4 x 5 cm 106 6064

4 x 10 cm 106 6048 2 x 10 cm 106 6080

6 x 8 cm 106 6242 1,5 x 3 cm 106 6102

8 x 9 cm 106 6030

5 x 6 cm 106 6050

Boîte unitaire Boîte de 2 unités

Taille REF Taille REF

6 x 14 cm 106 6021 4 x 5 cm 106 6064

4 x 10 cm 106 6048 2 x 10 cm 106 6080

6 x 8 cm 106 6242 1,5 x 3 cm 106 6102

8 x 9 cm 106 6030

5 x 6 cm 106 6050

Boîte unitaire Boîte de 2 unités

Taille REF Taille REF

6 x 14 cm 106 6021 4 x 5 cm 106 6064

4 x 10 cm 106 6048 2 x 10 cm 106 6080

6 x 8 cm 106 6242 1,5 x 3 cm 106 6102

8 x 9 cm 106 6030

5 x 6 cm 106 6050

Boîte unitaire Boîte de 2 unités

Taille REF Taille REF

6 x 14 cm 106 6021 4 x 5 cm 106 6064

4 x 10 cm 106 6048 2 x 10 cm 106 6080

6 x 8 cm 106 6242 1,5 x 3 cm 106 6102

8 x 9 cm 106 6030

5 x 6 cm 106 6050

Boîte unitaire Boîte de 2 unités

Taille REF Taille REF

6 x 14 cm 106 6021 4 x 5 cm 106 6064

4 x 10 cm 106 6048 2 x 10 cm 106 6080

6 x 8 cm 106 6242 1,5 x 3 cm 106 6102

8 x 9 cm 106 6030

5 x 6 cm 106 6050

Boîte unitaire Boîte de 2 unités

Taille REF Taille REF

6 x 14 cm 106 6021 4 x 5 cm 106 6064

4 x 10 cm 106 6048 2 x 10 cm 106 6080

6 x 8 cm 106 6242 1,5 x 3 cm 106 6102

8 x 9 cm 106 6030

5 x 6 cm 106 6050

Boîte unitaire Boîte de 2 unités

Taille REF Taille REF

6 x 14 cm 106 6021 4 x 5 cm 106 6064

4 x 10 cm 106 6048 2 x 10 cm 106 6080

6 x 8 cm 106 6242 1,5 x 3 cm 106 6102

8 x 9 cm 106 6030

5 x 6 cm 106 6050

Boîte unitaire Boîte de 2 unités

Taille REF Taille REF

6 x 14 cm 106 6021 4 x 5 cm 106 6064

4 x 10 cm 106 6048 2 x 10 cm 106 6080

6 x 8 cm 106 6242 1,5 x 3 cm 106 6102

8 x 9 cm 106 6030

5 x 6 cm 106 6050

Boîte unitaire Boîte de 2 unités

Taille REF Taille REF

6 x 14 cm 106 6021 4 x 5 cm 106 6064

4 x 10 cm 106 6048 2 x 10 cm 106 6080

6 x 8 cm 106 6242 1,5 x 3 cm 106 6102

8 x 9 cm 106 6030

5 x 6 cm 106 6050

Boîte unitaire Boîte de 2 unités

Taille REF Taille REF

6 x 14 cm 106 6021 4 x 5 cm 106 6064

4 x 10 cm 106 6048 2 x 10 cm 106 6080

6 x 8 cm 106 6242 1,5 x 3 cm 106 6102

8 x 9 cm 106 6030

5 x 6 cm 106 6050

Boîte unitaire Boîte de 2 unités

Taille REF Taille REF

6 x 14 cm 106 6021 4 x 5 cm 106 6064

4 x 10 cm 106 6048 2 x 10 cm 106 6080

6 x 8 cm 106 6242 1,5 x 3 cm 106 6102

8 x 9 cm 106 6030

5 x 6 cm 106 6050

Boîte unitaire Boîte de 2 unités

Taille REF Taille REF

6 x 14 cm 106 6021 4 x 5 cm 106 6064

4 x 10 cm 106 6048 2 x 10 cm 106 6080

6 x 8 cm 106 6242 1,5 x 3 cm 106 6102

8 x 9 cm 106 6030

5 x 6 cm 106 6050

Boîte unitaire Boîte de 2 unités

Taille REF Taille REF

6 x 14 cm 106 6021 4 x 5 cm 106 6064

4 x 10 cm 106 6048 2 x 10 cm 106 6080

6 x 8 cm 106 6242 1,5 x 3 cm 106 6102

8 x 9 cm 106 6030

5 x 6 cm 106 6050

Boîte unitaire Boîte de 2 unités

Taille REF Taille REF

6 x 14 cm 106 6021 4 x 5 cm 106 6064

4 x 10 cm 106 6048 2 x 10 cm 106 6080

6 x 8 cm 106 6242 1,5 x 3 cm 106 6102

8 x 9 cm 106 6030

5 x 6 cm 106 6050

Boîte unitaire Boîte de 2 unités

Taille REF Taille REF

6 x 14 cm 106 6021 4 x 5 cm 106 6064

4 x 10 cm 106 6048 2 x 10 cm 106 6080

6 x 8 cm 106 6242 1,5 x 3 cm 106 6102

8 x 9 cm 106 6030

5 x 6 cm 106 6050

Boîte unitaire Boîte de 2 unités

Taille REF Taille REF

6 x 14 cm 106 6021 4 x 5 cm 106 6064

4 x 10 cm 106 6048 2 x 10 cm 106 6080

6 x 8 cm 106 6242 1,5 x 3 cm 106 6102

8 x 9 cm 106 6030

5 x 6 cm 106 6050

Boîte unitaire Boîte de 2 unités

Taille REF Taille REF

6 x 14 cm 106 6021 4 x 5 cm 106 6064

4 x 10 cm 106 6048 2 x 10 cm 106 6080

6 x 8 cm 106 6242 1,5 x 3 cm 106 6102

8 x 9 cm 106 6030

5 x 6 cm 106 6050

Boîte unitaire Boîte de 2 unités

Taille REF Taille REF

6 x 14 cm 106 6021 4 x 5 cm 106 6064

4 x 10 cm 106 6048 2 x 10 cm 106 6080

6 x 8 cm 106 6242 1,5 x 3 cm 106 6102

8 x 9 cm 106 6030

5 x 6 cm 106 6050

Boîte unitaire Boîte de 2 unités

Taille REF Taille REF

6 x 14 cm 106 6021 4 x 5 cm 106 606

Lyoplant®

Beschrijving

Lyoplant® is een implantaat van zuiver collageen, verkregen uit bovine pericard. Door het speciale behandelingsproces wordt Lyoplant® van alle niet collagene bestanddelen als enzymen, vetten en niet collagene proteïnen gezuiverd. Vriesdroging waarborgt het behoud van de open vezelstructuur van Lyoplant®, welke na implantatie optimale ingroeimogelijkheden biedt. Na implantatie wordt Lyoplant® langzaam enzymatisch afgebroken en successievelijk door lichaamseigen bindweefsel vervangen. Lyoplant® heeft geen op zich zelf staande pharmacologische werking. Het uit collageen bestaande implantaat wordt in het lichaam door aminozuren afgebroken. Lyoplant® wordt EO-gesteriliseerd.

Indikatiegebieden

Vervanging en versterking van bindweefselstructuren in de Neurochirurgie:

- ter afdekking van cerebrale en cerebellaire defekten
 - na tumor-extirpatie
 - ter afdekking van liquorfistels
- als ontlastingsplastiek bij verhoogde intracraniale druk
- ter afdekking van spinale dura-defekten
 - na extirpatie van spinale tumoren
 - na spinaal trauma
- bij spinale ontlastingsplastieken

Met betrekking tot het gebruik van het product voor de genoemde indicaties bestaat klinisch bewijs; elk ander gebruik vindt plaats buiten de verantwoordelijkheid van de fabrikant.

Werking

Na implantatie groeien lichaamseigen bindweefselcellen in op het Lyoplant® implantaat, d. w. z. er vindt een revitalisatie plaats. Hierbij zijn met name de open vezelstructuur van Lyoplant®, de geringe materiaalsterkte en de goede verdraagzaamheid met het gastweefsel van belang. Het ingroeien van bindweefselcellen begint al na enkele dagen. Volledige revitalisatie vindt plaats in een tijdsbestek van 1 tot 3 maanden.

Contra-indikaties

Lyoplant® mag niet gebruikt worden

- in geïnfekteerde gebieden
- als vervanging van mechanisch belaste bindweefselcellen
- als vervanging van delen van het arteriestelsel of de hartwand
- bij bekende overgevoeligheidsreactie tegen proteïne van bovinië oorsprong

Waarschuwingen

Geen

Voorzorgsmaatregelen voor het gebruik

Zie onder Wijze van gebruik

Wisselwerkingen met andere middelen

Niet bekend

Wijze van gebruik

Voor zover niet anders voorgeschreven, wordt de voor de beoogde toepassing geschikte afmeting Lyoplant® gekozen en in overeenstemming met de grootte van het defekt op maat geknipt. Om een spanningsvrije implantatie te verkrijgen, dient Lyoplant® zo goed mogelijk op maat van het defekt geknipt te worden.

Het verdient aanbeveling om Lyoplant® voor de operatie in een fysiologische zoutoplossing of andere isotone oplossing voor te weken, teneinde soepelheid en flexibiliteit te verkrijgen. Lyoplant® kan ingehecht worden en aansluitend met fibrinelijm afdicht worden.

Vóór het gebruik van Lyoplant® dient de gebruiker zich vertrouwd te hebben gemaakt met de chirurgische techniek, de speciale toepassingsmogelijkheden en de eigenschappen van Lyoplant® in vivo.

Bijwerkingen

- Weefseladhésie met het implantaat zou zo nu en dan op kunnen treden.
- Imuunreacties kunnen niet volledig uitgesloten worden.

Aanwijzingen en gegevens met betrekking tot de houdbaarheid

Lyoplant® mag na de aangegeven vervaldatum niet meer gebruikt worden.

Lyoplant® dient direct na het openen van de verpakking gebruikt te worden.

Lyoplant® dient bij kamertemperatuur ($25 \pm 5^{\circ}\text{C}$) bewaard te worden.

Overige aanwijzingen

- Lyoplant® mag uitsluitend gebruikt worden, indien de verpakking onbeschadigd is. Geopende verpakkingen Lyoplant® of niet gebruikte stukken kunnen niet meer gebruikt worden.
- Lyoplant® mag niet gehersteriliseerd worden. Lyoplant® mag niet gehersteriliseerd worden, daar het de structuur en daarmee het gedrag in vivo negatief kan veranderen.
- Veiligheid tegen overdracht van zööantroponen. Op grond van het feit, dat bovine materiaal uit Nieuw-Zeeland bij de Europese overheden als BSE-vrij (Bovine Spongiforme Encephalopathie) geldt, wordt het bovine materiaal daar vandaan gehaald. Voorts ondergaat het materiaal in het produktieproces een behandeling met NaOH, om middels deze bewezen methode het theo retische overdrachtsrisico verder te doen dalen.

Uitvoeringen en verpakkingen

Verpakking à 1 stuk

Grootte REF

6 x 14 cm 106 6021

4 x 10 cm 106 6048

6 x 8 cm 106 6242

8 x 9 cm 106 6030

5 x 6 cm 106 6050

Verpakking à 2 stuks

Grootte REF

4 x 5 cm 106 6064

2 x 10 cm 106 6080

1,5 x 3 cm 106 6102

Symbolen op de etiketten



Bestemd voor eenmalig gebruik



Uiterste gebruiksdatum (jaar/maand)



Datum van productie



Opslagtemperatuur



Steriel tenzij verpakking is beschadigd of geopend.

Sterilisatie methode: Ethyleenoxide

CE-markering en identificatienummer van de aangemelde instantie. Product voldoet aan de essentiële eisen van de „Richtlijn medische hulpmiddelen (93/42/EEG)"

Lotnummer (Partij)

Lees voor gebruik de gebruiksaanwijzing!

Artikelnummer/Art. nr.

Grootte/maat

Lyoplant®

Descripción del producto

Lyoplant® es un implante de colágeno puro obtenido a partir de pericardio bovino. El proceso especial de preparación asegura que Lyoplant® está purificado de cualquier componente no colágeno, como por ejemplo enzimas, lípidos y proteínas de naturaleza no colágena. El suave proceso de deshidratación mediante congelación garantiza que Lyoplant® conserva su estructura fibrosa, ofreciendo unas condiciones ideales para su integración postimplante. Una vez implantado, Lyoplant® se degrada lentamente mediante reacción enzimática, siendo sustituido progresivamente por tejido conjuntivo endógeno.

Lyoplant® no tiene ninguna acción farmacológica propia. El colágeno que compone el implante es degradado a aminoácidos en el organismo.

Lyoplant® está esterilizado por óxido de etileno.

Indicaciones

Como sustitución y extensión de estructuras de tejido conjuntivo en neurocirugía:

- Para el recubrimiento de defectos de la duramadre cerebral y cerebelar:
 - Tras la extirpación de tumores
 - Para sellado de fistulas de líquido cefalorraquídeo
- Para cirugía de descompresión cerebral en caso de hipertensión intracraneal
- Para la reparación de defectos de la duramadre espinal:
 - Tras la extirpación de tumores espinales
 - Tras traumatismos espinales
- Para cirugía de descompresión espinal

Existen pruebas médicas en cuanto al uso del producto en las indicaciones mencionadas; el fabricante no se hace responsable de su utilización más allá de ellas.

Mecanismo de acción

Tras su implantación, Lyoplant® es colonizado por células del tejido conjuntivo endógeno, iniciándose la revitalización. La estructura fibrosa de Lyoplant®, su pequeño espesor y su óptima integración con el tejido huésped condicionan este proceso.

La colonización del implante por células procedentes del tejido conjuntivo, se inicia, a los pocos días, consiguiéndose la total revitalización en un período de 1 a 3 meses.

Contraindicaciones

Lyoplant® no debe utilizarse en las siguientes situaciones:

- En regiones infectadas
- Como sustitución de estructuras de tejido conjuntivo sometidas a tensión mecánica.
- Como sustitución de partes del sistema arterial o de la pared cardíaca.
- en casos conocidos de sobre-reacción a proteínas de origen bovino

Advertencias

No se conocen

Precauciones durante su aplicación

Ver modo de empleo

Interacciones con otros productos

No se conocen.

Modo de empleo

Salvo prescripción en contra, escoger el tamaño de Lyoplant® más adecuado al área de aplicación y cortarlo al tamaño que más se ajuste al del defecto.

Antes de iniciar la intervención, se recomienda sumergir Lyoplant® en una solución salina fisiológica estéril u otra solución isotónica a fin de obtener una óptima flexibilidad. Lyoplant® debe recortarse al tamaño más aproximado al del defecto a cubrir, y obtener así la mínima tensión en la zona del implante.

Lyoplant® puede suturarse V, de manera adicional, sellarse con una adhesivo de fibrina.

Antes de implantar Lyoplant®, la persona que lo utilice debe estar familiarizada con la técnica quirúrgica a realizar, así como con las aplicaciones específicas y las propiedades de Lyoplant® in vivo.

Efectos secundarios

- Ocasionadamente puede producirse adhesión tisular al bioimplante.
- No puede descartarse con certeza la posibilidad de reacciones inmunes.

Datos de estabilidad

Lyoplant® no debe utilizarse pasada la fecha de caducidad.

Lyoplant® debe utilizarse inmediatamente después de abrir su envase.

Lyoplant® debe almacenarse a 25 + 5 °C.

Información adicional

- Lyoplant® debe ser utilizado únicamente si el envase está íntegro. Los envases de Lyoplant® abiertos, así como piezas del implante sobrantes no pueden volver a utilizarse.
 - Lyoplant® no debe reesterilizarse!
- Lyoplant® no debe reesterilizarse, ya que esto podría alterar la estructura del implante y por tanto su comportamiento in vivo.
- Seguridad relativa a la transmisión de antropozoonosis
- Dado que las autoridades europeas consideran que el material de origen bovino procedente de Nueva Zelanda es seguro y no está afectado por la BSE (encefalopatía bovina espongiforme), la materia prima se importa de este país. Además, Lyoplant® se somete durante su fabricación a un tratamiento con NaOH, método reconocido de descontaminación, para reducir aun más cualquier otro riesgo teórico.

Presentación

Envases de 1 ud.

Tamaño	REF
6 x 14 cm	106 6021
4 x 10 cm	106 6048
6 x 8 cm	106 6242
8 x 9 cm	106 6030
5 x 6 cm	106 6050

Envases de 2 uds.

Tamaño	REF
4 x 5 cm	106 6064
2 x 10 cm	106 6080
1,5 x 3 cm	106 6102

Símbolos utilizados en la etiqueta



Un solo uso



Fecha de caducidad año + mes



Fecha de fabricación



Intervalo de temperaturas para almacenamiento



Esteril mientras el envase no est. abierto o dañado.

Método de esterilización: Oxido de etileno



Marca CE + número de identificación del organismo notificado. Este producto se ajusta a los requisitos esenciales de la Directiva de Productos Sanitarios 93/42/EEC

Número de lote

Ver instrucciones de uso

Número de referencia

Tamaño

Lyoplant®

Descrição

Lyoplant® é um implante de puro colagénio, obtido a partir do pericárdio bovino. O processo especial de preparação garante que o Lyoplant® é purificado de componentes não-colagénicos, tais como, por exemplo, enzimas, lípidos e proteínas não-colagénicas. A suave secagem a frio garante que o Lyoplant® retém a sua estrutura de fibras soltas, oferecendo condições de recuperação ideais após a implantação. Após a implantação, o Lyoplant® é lentamente degradado enzimaticamente e é sucessivamente substituído por tecido endógeno conectivo. Lyoplant® não possui qualquer efeito farmacológico independente. O colagénio, que forma o implante, é degradado no corpo por aminoácidos. Lyoplant® é esterilizado com óxido de etileno.

Indicações

Substituição e extensão da estrutura de tecido conectivo em neurocirurgia.

- Para cobrir defeitos da dura-máter ao nível do cérebro e do cerebelo
 - após a extirpação de tumores
 - para selar fistulas do fluido cerebroespinal
- Para uso em cirurgia de descompressão cerebral, em caso de elevada pressão intracraniana
- Para cobrir defeitos da dura-máter a nível espinal
 - após a remoção de tumores espinais
 - após traumas espinais
- Para cirurgia de descompressão espinal

Existe evidência clínica relativamente à utilização do produto para as indicações mencionadas; uma utilização para além desse âmbito ocorre fora da responsabilidade do fabricante.

Modo de accão

Após a sua implantação, o Lyoplant® é colonizado por células de tecido conectivo endógeno, i. e., a revitalização ocorre. A estrutura de fibras soltas, a pouca espessura do material e a boa conexão do Lyoplant® com o tecido anfítrio são todos igualmente importantes a este respeito.

A colonização do implante por células de tecido conectivo começa após poucos dias. A revitalização completa acontece num período de 1 a 3 meses.

Contra-indicações

Lyoplant® não deve ser aplicado:

- em regiões infectas
- para substituir estruturas de tecido conectivo sujeitas a tensão mecânica
- para substituir partes do sistema arterial ou a parede cardíaca
- em caso de reacção excessiva conhecida contra proteínas de origem bovina

Advertências

nenhuma conhecida

Precauções a tomar na aplicação

Ver em modo de aplicação

Interacções com outros agentes

Nenhuma conhecida

Modo de aplicação

Em caso de não haver outras indicações, deve selecionar-se o tamanho adequado de Lyoplant® que se ajuste à área de aplicação sendo cortado para melhor se ajustar ao tamanho do defeito.

Antes do início da operação é aconselhável re-hidratar o Lyoplant® com solução salina fisiológica estéril ou outra solução isotónica para obter maior flexibilidade.

O implante deve então ser cortado justo ao defeito para obter um acamamento, tão livre de tensão quanto possível. Lyoplant® pode ser suturado e adicionalmente fixado com adesivo de fibrina.

Antes da implantação do Lyoplant®, o médico que o fizer deve estar familiarizado com a técnica cirúrgica necessária, as aplicações e propriedades específicas do Lyoplant® in vivo.

Efeitos secundários

- Aderência do tecido ao implante pode ocasionalmente ocorrer.
- Não é possível excluir reacções imunitárias.

Notas e detalhes de estabilidade

Lyoplant® não deve ser empregue após a data de caducidade indicada.

Lyoplant® deve ser usado imediatamente após a abertura de embalagem.

Lyoplant® deve ser armazenado entre $25 \pm 5^{\circ}\text{C}$.

Outras informações

- Lyoplant® só pode ser empregue se a embalagem não estiver danificada. Embalagens abertas de Lyoplant® e pedaços de implante que já não sejam necessáries não devem ser utilizados mais tarde.
 - Lyoplant® não deve ser re-esterilizado!
- A sua re-esterilização não deve ser tentada, porque a estrutura do implante Lyoplant®, e, logo, o seu comportamento in vivo podem ser prejudicialmente afectados.
- Segurança relativamente à transmissão de Zoo-Antropónoses
- À luz do facto do material bovino proveniente da Nova Zelândia ser considerado seguro pelas autoridades europeias no que toca à BSE (encefalopatia espongiforme bovina), o material crú é de lá importado. Para além disso, o Lyoplant® é sujeito a tratamento com NaOH durante o seu processamento, para reduzir mais algum possível risco, através deste método reconhecido de descontaminação.

Apresentação

Enbalagem 1 unid.

Tamanho REF

6 x 14 cm 106 6021

4 x 10 cm 106 6048

6 x 8 cm 106 6242

8 x 9 cm 106 6030

5 x 6 cm 106 6050

Enbalagem 2 unid.

Tamanho REF

4 x 5 cm 106 6064

2 x 10 cm 106 6080

1,5 x 3 cm 106 6102

Símbolos utilizados nos rótulos



Não reutilizar



Validade: Ano-Mês



Data de fabricação



Limites de temperatura de armazenamento



O produto está esterilizado, excepto se a embalagem estiver aberta ou danificada. Método de Esterilização: Oxido de Etileno

0123 Marca da CE e número de identificação do organismo notificado. O produto obedece aos principais requisitos da Regulamentação sobre Acessórios Médicos 93/42/CEE

LOT Número do lote

Ver instruções de uso

REF Cat. No.

DIM Tamanho

Data da informação: 09/2014

Lyoplant®

Beskrivelse

Lyoplant® er et implantat af ren collagen, der er taget fra okse pericardium. Den specielle præpareringsproces garanterer at Lyoplant® er renset for non-collagene komponenter, som feks. enzymer, lipider og non-collagene proteiner. Den milde frysetørring garanterer at Lyoplant® bibeholder dets løse fibrøse struktur, som sikrer idel le helingsforhold efter implantationen. Efter implantationen nedbrydes Lyoplant® langsomt enzymatisk og erstattes derefter af endogenisk bindevæv. Lyoplant® har ingen selvstændig farmakologisk effekt. Collagenet, som former implantatet, nedbrydes til aminosyrer i kroppen. Lyoplant® steriliseres med ethylen oxid.

Indikationer

Erstatning og ekstension af bindevævsstruktur i neurokirurgi:

- til dækning af cerebral og cerebellar dura defekter:
 - ved lukning af cerebrospinal væske fistel
 - efter fjernelse af tumorer
- ved cerebral dekompressions kirurgi, når der er øget intrakranialt tryk
- til dækning af spinale dura defekter:
 - efter at have fået fjernet spinale tumorer
 - efter spinal træmme
- ved spinal dekompressionskirurgi

Der er med hensyn til anvendelsen af produktet klinisk evidens for de nævnte indikationer; en anvendelse ud over dette ligger uden for producentens ansvarsområde.

Virkningsmåde

Efter implantationen koloniseres Lyoplant® implantatet af endogene bindevævsceller, dvs. re-vitalisering finder sted. Den løse fibrøse struktur, den lave materiale tykkelse og Lyoplant's® gode forbindelse med værtsvævet er altsammen af betydning i denne henseende. Bindevævscellerne's kolonisering af implantatet begynder allerede efter få dage. Den fuldstændige re-vitalisering finder sted indenfor en periode af 1 til 3 måneder.

Kontra-indikationer

Lyoplant® må ikke anvendes:

- i inficerede regioner.
- til at erstatte bindevævsstruktur, der er udsat for mekanisk stress.
- till at erstatte dele af det arterielle system eller af hjertevæggen.
- ved kendt overreaktion mod proteiner af bovin oprindelse

Advarsel

Ingen

Sikkerhedsforanstaltninger ved anvendelse

Se applikationsmåde

Interaktion med andre midler/stoffer

Ingen kendte

Applikationsmåde

Hvis intet andet er foreskrevet udvælges den egnede størrelse Lyoplant®, der passer til anvendelsesområdet og skæres til, så den passer til størrelsen på defekten.

Inden operationens begyndelse er det tilrådeligt at rehydrere Lyoplant® med en steril fysiologisk kogsaltopløsning eller en anden isotonisk oplosning, således at man opnår bedre smidighed og fleksibilitet. Implantatet skal skæres således at den svarer så nøje som muligt til defekten, sådan at man får et materiale som er så stress-frit som muligt. Lyoplant® kan sutureres og fastgøres med fibrin klæbestof. Personen, der anvender Lyoplant®, skal inden implantationen være bekendt med den påkrævede kirurgiske teknik, de specifikke anvendelser og egenskaber hos Lyoplant® in vivo.

Bivirkninger

- Vævsadhæsion til implantatet kan forekomme.
- Det er ikke muligt at udelukke immune reaktioner med sikkerhed.

Noter og detaljer vedr. stabilitet

Lyoplant® må ikke anvendes efter den foreskrevne udløbsdato.

Lyoplant® skal anvendes straks efter åbning af pakken.

Lyoplant® skal opbevares ved 25 + 5 grader celsius.

Anderi information

- Lyoplant® må kun anvendes hvis emballagen er ubeskadiget. Åbnede pakker med Lyoplant® og implantatstykker, der ikke længere er nødvendige, må ikke anvendes senere.
- Lyoplant® må ikke resteriliseres. Resterilisering må ikke udføres, da Lyoplant's® struktur og siden dets adfærd in vivo kan blive ugunstigt påvirket.
- Sikkerhed mht. overførsel af zoo-antroponoser I betragtning af det faktum at oksematerialet fra New Zealand betragtes som sikkert af de Europæiske myndigheder mht. BSE (bovine spongiform encephalopati), importeres råmaterialet derfra. Envidere er Lyoplant® underlagt behandling med NaOH under processen for at reducere enhver teoretisk risiko, ved hjælp af denne anerkendte dekontaminerings-metode.

Produktsortiment

Æsker á 1 stk

Størrelse	REF
6 x 14 cm	106 6021
4 x 10 cm	106 6048
6 x 8 cm	106 6242
8 x 9 cm	106 6030
5 x 6 cm	106 6050

Æsker á 2 stk

Størrelse	REF
4 x 5 cm	106 6064
2 x 10 cm	106 6080
1,5 x 3 cm	106 6102

Symboler anvendt ved mærkning



Engangsbrug!



Anvendes senest år og måned



Fremstillingsdato



Temperatur område for lagring



Steril medmindre pakningen er åbnet eller beskadiget.

Steriliseringssmetode: Ethylenoxid



CE-mærkning + identifikationsnummer for Bemyndiget Organ. Produktet opfylder de væsentlige krav i Medical Device Directive 93/42/EEC

Batchkode

Se brugsanvisningen

Cat. nummer

Størrelse

Lyoplant®

Beskrivning

Lyoplant® är ett implantat av ren kollagen, som har utvunnits ur perikardium från nöt-kreatur. Den särskilda framställningsprocessen säkerställer att Lyoplant® är renad från icke kollagena beståndsdelar, såsom exempelvis enzymer, lipider och icke kollagena proteiner. Den varsamma frystorkningen tillförsäkrar att Lyoplant® behåller sin lösa fibrösa struktur, vilken erbjuder idealiska läkningsbetingelser efter inläggning av implantat.

Efter implantation bryts Lyoplant® sakta ner enzymatiskt, och ersätts efter hand av endogen bindväv.

Lyoplant® utövar inte någon egen farmakologisk verkan. Kollagenet, som utgör implantatet, bryts ner till aminosyror i kroppen.

Lyoplant® är steriliseras med etylenoxid.

Indikationer

Ersättning för och tillägg till bindvävsstrukturer vid neurokirurgi:

- som skydd åt cerebrala och cerebellära defekter
 - efter exstirpation av tumörer
 - för försegling av cerebrospinala vätskefistlar
- vid cerebral dekompressionskirurgi, då det intrakraniella trycket är förhöjt
- som skydd åt spinala dura mater-defekter
 - efter avlägsnandet av spinala tumörer
 - efter spinala trauman
- vid spinal dekompressionskirurgi

Det finns klinisk evidens för användning av produkten vid de nämnda indikationerna. Vid övrig användning frånsäger sig tillverkaren allt ansvar.

Verkningsstätt

Efter implantationen koloniseras Lyoplant®-implantatet av endogena bindvävsceller, dvs det sker en revitalisering. Den löst fibrösa strukturen, det tunna materialet och den goda kontakten mellan Lyoplant® och värdvävnad är alltsammans av vikt i detta sammanhang.

Bindvävscellernas kolonisering av implantatet börjar efter bara några dagar. Den fullständiga revitaliseringen sker inom en period på 1 till 3 månader.

Kontraindikationer

Lyoplant® bör ej användas

- i infekterade områden
- för att ersättna bindvävsstrukturer som är utsatta för mekanisk stress
- för att ersättna delar av det arteriella systemet eller hjärtväggen
- vid känd överreaktion mot proteiner av bovint ursprung

Varningar

Inga

Försiktighetsåtgärder vid applicering

Se under appliceringssätt

Interaktioner med andra medel

Inga kända

Appliceringsstätt

Ifall annat ej föreskrivits väljs lämplig storlek av Lyoplant® så att den avpassas efter appliceringsstället och klipps så att den passar storleken på defekten. Före påbörjad operation är det tillräddigt att rehydrera Lyoplant® med steril fysiologisk saltlösning, eller annan isoton lösning, för att erhålla ökad smidighet och flexibilitet. Implantatet bör klippas så att det passar defekten så noga som möjligt, för att erhålla en så påfrestningsfri inbäddning som möjligt. Lyoplant® kan sutureras och ytterligare fästas med hjälp av självhäftande fibrin.

Före implantationen av Lyoplant® måste användaren vara förtrogen med den erforderliga kirurgiska tekniken, de särskilda tillämpningarna och egenskaperna hos Lyoplant® in vivo.

Biverkningar

- Vävnadsadhäsion till implantatet kan förekomma i enstaka fall.
- Man kan inte med säkerhet utesluta immunitetsreaktioner.

Hållbarhetsdetaljer

Lyoplant® bör ej användas efter att angivet sista förbrukningsdatum utgått.

Lyoplant® bör användas så snart förpackningen öppnats.

Lyoplant® bör förvaras vid $25 \pm 5^\circ\text{C}$.

Annan information

- Lyoplant® får bara användas om förpackningen är oskadad. Öppnade förpackningar av Lyoplant® och implantatbitar som inte längre behövs, får inte användas vid senare tillfälle.
- Lyoplant® får inte om-steriliseras! Omsterilisering får inte vidtas, då strukturen hos Lyoplant® implantat och följaktligen dess sätt att verka in vivo, kan påverkas menligt.
- Säkerhet avseende överföringen av anthrozoonoser
Med tanke på det faktum att de europeiska myndigheterna betraktar ötkreatursmaterialet från Nya Zeeland som säkert, vad avser BSE (bovin spongiform encefalopati) så importeras råmaterialet därifrån. Vidare utsätts Lyoplant® för behandling med NaOH under framställningen, för att genom denna erkända saneringsmetod, ytterligare reducera varje teoretisk risk.

Produktsortiment

Förpackning 1 st.

Storlek	REF
6 x 14 cm	106 6021
4 x 10 cm	106 6048
6 x 8 cm	106 6242
8 x 9 cm	106 6030
5 x 6 cm	106 6050

Förpackning 2 st.

Storlek	REF
4 x 5 cm	106 6064
2 x 10 cm	106 6080
1,5 x 3 cm	106 6102

Symboler använda vid märkning



Engångsbruk!



Användes senast - år och månad



Tillverningsdatum



Temperatur intervall vid lagring



Sterilt, om inte förpackningen är öppnad eller skadad.

Steriliseringssmetod: Etylenoxid



CE-märke + identifieringsnummer för Anmält Organ. Produkten uppfyller de väsentliga kraven i Medical Device Directive 93/42/EEC

Satsnummer

Se bruksanvisningen!

Kat. nr.

Storlek

Lyoplant®

Kuvaus

Lyoplant®-implanti on valmistettu naudan sydänpuussista saatavasta puhtaasta kollageenista. Erityisen puhdistusprosessin ansiosta Lyoplant®: issä ei ole ei-kollageenisia ainesosia, kuten entsyymejä, lipidejä tai ei-kollageenisia valkuaisaineita. Hellavarainen kylmäkuivaus säilyttää Lyoplant®:in huokaisen kulturakenteen, joka tarjoaa ihanteelliset paranemisoloehdot implantaation jälkeen. Implantaation jälkeen Lyoplant® hajoaa hitaasti entsyymaattisesti ja korvautuu vähitellen endogeenisella sidekudoksella. Lyoplant®: illä ei ole farmakologista vaikutusta. Implantin kollageeni hajoaa elimistössä aminohapoiksi. Lyoplant® on steriloitu etyleenioksidiilla.

Indikaatiot

Sidekudosrakenteen korvaaminen ja korjaaminen neurokirurgiassa.

- iso- ja pikkupivojen kovakalvodefektien peittäminen
 - kasvainten poiston jälkeen
 - aivo-selkäydfisteleiden kaavinnan jälkeen
- aivojen dekompressio, kun kalloniainen paine on kohonnut
- selkäytimen kovakalvodefektien peittäminen
 - spinaalikasvainten poiston jälkeen
 - selkäydfinmanin jälkeen
- selkäytimen dekompressio

Kliininen näyttö koskee tuotteen käyttöä mainittuihin indikaatioihin; käyttö muihin tarkoituksiin tapahtuu valmistajan vastuun ulkopuolella.

Vaikutustapa

Implantoitu Lyoplant® uusiutuu (revitalisoitun) endogeenisilla sidekudossoluilla. Lyoplant®:in huokainen kudosrakenne, ohuu ja hyvä kiinnittyvyys isäntäkudokseen edistää kudoksen uusiutumista.

Implantin täytyminen sidekudossoluilla alkaa yleensä vasta muutaman päivän kuluttua. Kudos uusiutuu täysin 1–3 kuukaudessa.

Kontraindikaatiot

Lyoplant®: ia ei saa käyttää

- infektoituneisiin kohtiin
- mekaaniselle rasituskelle alittiiden sidekudosrakenteiden korvaamiseen (jänteet/siteet)
- verisonien tai sydänlihaksien seinämän osien korvaamiseen
- kun on tunneltu yliherkkyyssyndroomi eläimistä peräisin oleville proteiineille

Varoitukset

Ei ole

Implantaatioon liittyvät varotoimet

Ks kohta Käyttö

Interaktiot

Ei tunnettuja

Käyttö

Valitse käytettävään kohtaan sopiva Lyoplant®-koko ja leikkaa implantti defektin kokoseksi. Kostuta Lyoplant® ennen implantaatia fysiologisella keittosuolaliuoksella tai muulla isotonisella nesteellä käsittelytavojen parantamiseksi. Implantti tulisi leikata mahdollisimman tarkasti defektin kokoseksi, jotta se ei aiheuta kirstystä.

Lyoplant® voidaan kiinnittää ompelein ja varmistaa vielä kudosliimalla.

Haittavaikutukset

- Implanttiin voi joskus muodostua kudoskiinnikkeitä.
- Immuunireaktioita ei voi'da varmuudella sulkea pois.

Kelpoisuusaika ja säilytys

Lyoplant®: ia ei saa käyttää ilmoitetun viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen.

Lyoplant®: on käytettävä heti pakauksen avaamisen jälkeen.

Lyoplant®: on säilytettävä 25 + 5 astiessa.

Huomattavaa

- Lyoplant®: ia implantaatiossa käytettävän on oltava perehtynyt käytettävään leikkaustekniikkaan ja Lyoplant®: in spesifeihin käyttötarkoituksiin. Lyoplant®: ia saa käyttää vain, jos pakaus on vahingoittumaton. Avattuja Lyoplant®-pakkuksia tai ylijääneitä implanttikappaleita ei saa käyttää uudelleen.
- Lyoplant®: ia ei saa steriloida uudelleen, koska se voi vahingoittaa implantin!
- Turvallisuus eläimistä ihmisiin tarttuvien tautien suhteen
Koska eurooppalaiset viranomaiset pitivät Uudesta-Seelannista tuotavaa nautamaterialia turvallisena BSE-taudin (bovine spongiform encephalopathy, hullun lehmän tauti) suhteen, raaka-aine tuotetaan sieltä. Lyoplant®: käsitellään myös NaOH :lla valmistusprosessin aikana teoreettisenkin tautiriskin pienentämiseksi tällä hyväksyttyllä dekontaminaatiomenetelmällä.

Pakkaukset

1 pkl/pakkaus	2 kpl/pakkaus		
Koko	REF	Koko	REF
6 x 14 cm	106 6021	4 x 5 cm	106 6064
4 x 10 cm	106 6048	2 x 10 cm	106 6080
6 x 8 cm	106 6242	1,5 x 3 cm	106 6102
8 x 9 cm	106 6030		
5 x 6 cm	106 6050		

Merkitsemisessä käytettävät symbolit

	Kertakäytöinen
	Käytettävä viimeistään: vuosi + kuukausi
	Valmistuspäivämäärä
	Varastoinnin lämpötilarajat
	Tuote on stenili kun pakaus on avaamaton ja ehjä. Sterilointimenetelmä etyleenioksidilla
	CE-merkintä + Ilmoitetun Laitoksen tunnusnumero. Tuote täyttää Medical Device Directive 93/42/EEC:n oleelliset vaatimukset.
	Eränumero
	Katso käyttöohjeet
	Tuotenumero
	Koko

Lyoplant®

Beskrivelse

Lyoplant® er et implantat av rent collagen som er fremstilt av bovint perikard. Gjennom en spesiell produksjonsprosess blir Lyoplant® renset for ikke-kollagene bestanddeler som f.eks. enzymer, fett og ikke-kollagene proteiner.

Den skånsomme frysetørre-metoden sørger for at Lyoplant® beholdet sin løse fiberstruktur, som gir optimale betingelser for tilheiling etter implanteringen.

Etter implanteringen blir Lyoplant® langsomt spaltet av enzymer, og litt etter litt erstattet av kroppens eget bindevev.

Lyoplant® har ingen selvstendig farmakologisk virkning. Implantatet, som består av kolagen, brytes ned i kroppen til aminosyrer.

Lyoplant® er sterilisert med etylenoksyd.

Bruksområder

Erstatning for og utvidelse av bindevevsstrukturer i nevrokirurgien:

- til dekning av cerebrale og cerebellære duradefekter
 - etter eksstirpasjon av tumores
 - til dekning av cerebro-spinalvæskefistler
- for dekompresjons-plastikker ved øket intrakranielt trykk
- til dekning av spinale duradefekter
 - etter fjerning av spinale tumores
 - etter spinale traumer
- ved spinale dekompresjons-plastikker

Det finnes kliniske bevis med hensyn til bruken av produktet for de nevnte indikasjonene. Produsenten påtar seg intet ansvar for bruk utover dette.

Virkningsmåte

Etter implanteringen finner det sted en kolonisering av Lyoplant®-implantatet med endogene bindevevsceller, dvs. en revitalisering. Til dette er først og fremst Lyoplants® løse fiberstruktur av betydning, likeså den lille materialtykkelsen og den gode forbindelsen med mottakervevet.

Koloniseringen av implantatet med bindevevscellene begynner allerede etter få dager. Den fullstendige revitaliseringen skjer innenfor „et tidsrom på en til tre måneder.

Kontra-indikasjoner

Lyoplant® bør ikke brukes

- i infiserede områder
- som erstatning for bindevevsstrukturer som utsettes for mekanisk stress (sener/ligamenter)
- som erstatning for deler av arteriesystemet eller hjerteveggene.
- ved kjent overreaksjon mot proteiner av bovint opphav

Advarsler

Ingen.

Forsiktighetsregler ved bruk

Se under „Bruk“.

Interaksjon med andre midler

Ingen kjente.

Bruk

Såfremt ikke annet er foreskrevet, velges egnet Lyoplant®- størrelse i henhold til applikasjonsområdet, og implantatet klippes til i samme størrelse som defekten.

Før operasjonen begynner, er det tilrådelig å legge Lyoplant® i en steril, fysiologisk saltvannsoppløsning, eller en annen isoton oppløsning, for å oppnå en større smidighet og fleksibilitet. For å oppnå en mest mulig spenningsfri sørn, bør implantatet tilpasses best mulig til defekten. Lyoplant® kan sys inn og deretter klebes med fibrinkleber.

Før Lyoplant® implanteres, må brukeren være kjent med den kirurgiske teknikken, den spesielle applikasjonen og Lyoplants® egenskaper in vivo.

Bivirkninger

- Det kan fra tid til annen opptre vevs-sammenvoksninger med implantatet.
- Immunreaksjoner kan ikke fullstendig utelukkes.

Anvisninger og holdbarhet

Lyoplant® må ikke brukes etter den angitte utløpsdatoen.

Lyoplant® må brukes straks etter at pakningen er åpnet.

Lyoplant® må oppbevares ved 25 + 5°C.

Ytterligere informasjon

- Lyoplant® må bare brukes når pakningen er uskadet. Åpnede pakninger med Lyoplant® og ubenyttede implantatrester må ikke brukes senere.
 - Lyoplant® må ikke resteriliseres!
- Det er ikke tillatt å resterilisere Lyoplant®, fordi materialets struktur og derved måten det oppfører seg på in vivo, kan forandre seg på en uheldig måte.
- Sikkerhet mot overføring av zoo-antroponoser
- På grunn av at bovint materiale fra New Zealand vurderes som sikkert av de europeiske myndighetene med hensyn til BSE (bovin spongiform encephalopati), importeres råmaterialelet derfra. I tillegg gjennomgår Lyoplant® en behandling med NaOH under produksjonsprosessen, for å redusere den teoretiske overføringsrisikoen jennom denne anerkjente renseprosessen.

Produkt pakninger

Pakning a 1 stk.

Størrelse	REF
6 x 14 cm	106 6021
4 x 10 cm	106 6048
6 x 8 cm	106 6242
8 x 9 cm	106 6030
5 x 6 cm	106 6050

Pakning a 2 stk.

Størrelse	REF
4 x 5 cm	106 6064
2 x 10 cm	106 6080
1,5 x 3 cm	106 6102

Forklaring av symboler på pakningen



Må ikke brukes på nytt



Holdbar til år + måned



Produksjonsdato



Lagringstemperatur



Steril, såfremt pakningen er uskadet og uåpnet.

Sterilisasjonsmetode - Etylenoksyd



CE-tegn og identifikasjonsnummer for den aktuelle godkjenningsmyndigheten. Produktet oppfyller de grunnleggende kravene i retningslinjer fra rådet for medisinprodukter 93/42/EU.

Produksjonsnummer

Vennligst følg bruksanvisningen!

Art. nr.

Størrelse

**Descrizione**

Lyoplant® è un impianto di collagene puro ottenuto da pericardio bovino. Il particolare procedimento di preparazione fa sì che Lyoplant® sia purificato dalle componenti non collagenose, ad esempio enzimi, lipidi e proteine non collagenose. La liofilizzazione delicata garantisce che Lyoplant® mantenga la sua struttura fibrosa lassa, che offre condizioni di cicatriziazione ideali dopo l'impianto. Dopo l'impianto, Lyoplant® viene lentamente degradato in via enzimatica e viene sostituito da tessuto connettivo endogeno. Lyoplant® non ha alcun effetto farmacologico indipendente. Il collagene che forma l'impianto viene degradato da aminoacidi nell'organismo. Lyoplant® viene sterilizzato con ossido di etilene.

Indicazioni

Sostituzione ed estensione della struttura del tessuto connettivo in neurochirurgia:

- per ricoprire difetti di dura cerebrali e cerebellari
 - dopo asportazione di tumori
 - per chiudere fistole di liquido cerebrospinale
- per la chirurgia di decompressione cerebrale, se vi è un'elevata pressione endocranica
- per ricoprire difetti di dura spinale
 - dopo asportazione di tumori spinali
 - dopo traumi spinali
- per la chirurgia di decompressione spinale

Esiste evidenza clinica relativamente all'utilizzo del prodotto per le indicazioni elencate; qualunque impiego diverso da quelli indicati esclude ogni responsabilità del produttore.

Meccanismo d'azione

L'impianto di Lyoplant® viene colonizzato da cellule di tessuto connettivo endogeno, cioè ha luogo una rivitalizzazione. La struttura lassamente fibrosa, il modesto spessore del materiale e la buona aderenza di Lyoplant® al tessuto ospite sono tutti elementi importanti sotto questo aspetto.

La colonizzazione dell'impianto da parte delle cellule del tessuto connettivo inizia dopo pochi giorni. La rivitalizzazione completa avviene entro un periodo di 1-3 mesi.

Controindicazioni

Lyoplant® non deve essere applicato

- in regioni infette
- per sostituire strutture di tessuto connettivo soggette a sollecitazione meccanica
- per sostituire parti del sistema arterioso o della parete del cuore
- in caso di ipersensibilità nota alle proteine di origine bovina

Avvertenze

Nessuna.

Misure di precauzione nell'applicazione

Vedere sotto „Modalità d'impiego“.

Interazioni con altri farmaci

Non se ne conoscono.

Modalità di impiego

Salvo diversa prescrizione, si sceglie Lyoplant® di grandezza adatta all'area di applicazione e lo si taglia secondo le dimensioni del difetto.

Prima dell'inizio dell'operazione, è consigliabile reidratare Lyoplant® con soluzione fisiologica sterile od un'altra soluzione isotonica, per ottenere una migliore elasticità e flessibilità. L'impianto deve essere tagliato per adattarsi il più possibile al difetto, per ottenere un attaccamento che sia il più possibile esente da stiramento. Lyoplant® può essere suturato e fissato in più con adesivo di fibrina.

Prima dell'impianto di Lyoplant®, la persona che lo usa deve avere esperienza con la tecnica chirurgica richiesta, le applicazioni specifiche e le proprietà di Lyoplant® in vivo.

Effetti collaterali

- Talvolta può verificarsi aderenza del tessuto all'impianto
- Non è possibile escludere con certezza reazioni immunitarie.

Note e particolari relativi alla stabilità

Lyoplant® non deve essere impiegato dopo la data di scadenza.

Lyoplant® deve essere usato immediatamente dopo l'apertura della confezione.

Lyoplant® deve essere tenuto a $25 \pm 5^{\circ}\text{C}$.

Altre informazioni

- Lyoplant® può essere impiegato solo se la confezione è intatta. Le confezioni aperte di Lyoplant® e frammenti dell'impianto non più necessari non devono essere usati in seguito.

- Lyoplant® non può essere risterilizzato!

La risterilizzazione non deve essere effettuata perché la struttura di Lyoplant® e, quindi, il suo comportamento in vivo possono essere influenzati negativamente.

- Sicurezza in relazione alla trasmissione delle zoo-antropositi

Tenendo conto del fatto che il materiale bovino proveniente dalla Nuova Zelanda è considerato sicuro dalle autorità europee in relazione alla BSE (Bovine Spongiform Encephalopathy = Encefalopatia spongiforme bovina), la materia prima viene importata da questa nazione. Inoltre, per ridurre ogni rischio teorico, Lyoplant®, durante la lavorazione, viene sottoposto a trattamento con NaOH, ufficialmente riconosciuto come metodo di decontaminazione.

Confezioni

da 1 pezzo	REF	da 2 pezzi	REF
Dimensione		Dimensione	
6 x 14 cm	106 6021	4 x 5 cm	106 6064
4 x 10 cm	106 6048	2 x 10 cm	106 6080
6 x 8 cm	106 6242	1,5 x 3 cm	106 6102
8 x 9 cm	106 6030		
5 x 6 cm	106 6050		

Περιγραφή

Το Lyoplant® είναι ένα εμφύτευτευμα καδαρύ κολλαγόνου, που έχει αποκιηδεί από το περικάρδιο. Η ειδική επεξεργασία του σκευασμάτος εξασφαλίζει την καδαρότητα του Lyoplant® από μή κολλαγονούχα συστατικά όπως για παραδειγμα, λιπίδια και μη κολλαγονούχες πρωτεΐνες. Η λυοφιλοποίηση ελλιμάνει ότι το Lyoplant® διατηρεί την χαλαρή ινώδη του δομή, που παρέχει ιδεώδεις συνδηκές συνλωτικές συνδηκές μετά την εμφύτευση. Μετά την εμφύτευση το Lyoplant® εκφυλίζεται βραδέως ενζυματικά και αντικαδίσταται διαδοχικά από ενδογενή συνδετικό ιστό.

Το Lyoplant® δεν κατέχει κάποια ανεζάρτητη φαρμακολογική επίδραση.

Το κολλαγόνο που συνίσταται το εμφύτευμα εκφυλίζεται σε αμινοζέα στο σώμα.

Το Lyoplant® αποστειρώνεται με οξείδιο αιδυλενίου.

Ενδείξεις

Αντικατάσταση και επέκταση της δομής του συνδετικού ιστού στη νευροχει πουπηκή:

- για κάλυψη εγκεφαλονωτιαίου υγρού.
- για εγχείρηση εγκεφαλικής αποσυμφόρησης όταν υπάρχει αυζημένη ενδοκρανιακή πίεση.
- για κάλυψη σπονδυλικών ελαττωμάτων σκληράς μήνιγγας.
 - μετά την εκρίζωση όγκων.
 - μετά από σπονδυλικά τραύματα.
- για εγχείρηση σπονδυλικής αποσυμφόρησης.

Υπάρχουν κλινικά στοιχεία αναφορικά με τη χρήση του προϊόντος για τις αναφερόμενες ενδείξεις. Για κάθε περαιτέρω χρήση δεν φέρει ευθύνη ο κατασκευαστής.

Τρόπος Λράσης

Μετά την εμφύτευση το εμφύτευμα Lyoplant® καταλαμβάνεται από κύτταρα ενδογενούς συνδετικού ιστού, δηλαδή λαμβάνει χώρα αυαζωγόνηση. Η χαλαρή ι υώδης δομή, το μικρό πάχος του υλικού και η καλή σύνδεση του Lyoplant® με του ιστό του σώματος είναι όλα σημαντικά ότι το δέμα. Η καταληψυτέυματος από κύτταρα του συνδετικού ιστού αρχίζει μετά από λίγες. Η πλήρης αναζωγόνηση λαμβάνει χώρα εντός περιόδου από 1 εώς 3 μήνες.

Αντενδείξεις

Το Lyoplant® δεν „δα πρέπει να εφαρμόζεται:

- σε μολυσμένες περιοχές.
- για αντικατάσταση δομών συνδετικού ιστού που υπόκεινται σε μηχανική ένταση.
- για αντικατάσταση μερών του αρτηριακού συστήματος ή του καρδιακού τοιχώματος.
- Σε περίπτωση γνωστής υπερβολικής αντίδρασης στις πρωτεΐνες βόειας προέλευσης.

Προειδοποιητικές Εημειώσεις

Καμμιά

Αλληλεπιδράσεις με άλλα Φάρμακα

Δεν είναι γνωστές.

Τρόπος Εφαρμογής

Αν δεν συνιστάται διαφορετικά, το κατάλληλο μέγεδος Lyoplant® Επιλέγεται για να ταιριάζει με την περιοχή που δα εφαρμοσδεί και κόβεται για να ταιριάζει με το μέγεδος του ελαττώματος. Πρίν αρχίσει η επέμβαση συνιστάται να επανυδατωδεί το Lyoplant® με στείρο φυσιολογικό οπό ή κάποια άλλη ισοτονική διάλυση για να αποκτηδεί καλύ.

Τερη ευκαμφία και ευλδυσία. Το εμφύτευμα δα πρέπει να κοπτεί ώστε να ταιριάζει με το ελάττωμα όσο πιο πολύ είναι δυνατόν για να αποκτηδεί στιβάριδα κατά το δυνατόν χωρίς τέντωμα. Το Lyoplant® μπορεί να ραφεί και να στερεώδει πρόσδετα με ινώδες αυτοκόλλητο.

Παρενέργειες

- Κατά καιπούς μπορεί να συμβεί προσκόλληση του ιστού στο εμφύτευμα.
- Δεν είναι δυνατόν να αποκλεισθούν οι αντλόρασεις ανοσίας με βεβαιότητα.

Εημειώσεις και Δεπτομέρειες Εταθερόιτας

Το Lyoplant® δεν δα πρέπει να χρησιμοποιείται μετά την ημερομηνία λήζεως.

Το Lyoplant® δα πρέπει να χρησιμοποιείται αμέσως μόλις ανοιχθεί το πακέτο.

Το Lyoplant® δα πρέπει να φυλάσσεται σε $25 \pm \beta$ βαδμούς Κελσίου.

Άλλες πληροφορίες

- Πριν την εμφύτευση του Lyoplant® το άτομο που το χρησιμοποιεί πρέπει να γνωρίζει την απαιτούμενη τεχνική, τις ειδικές εφαρμογές και τις ιδιότητες του Lyoplant® *in vivo*.

Το Lyoplant® μπορεί να χρησιμοποιηθεί μόνο αν η συσκευασία δεν έχει υποστεί βγάβη. Ανοιγμένα πακέτα Lyoplant® και τεμάχια εμφυτεύματος που δεν χρειάζονται πλέον δεν πρέπει να χρησιμοποιούνται αργότερα.

- Το Lyoplant® δεν μπορεί να αποστειρώδει *εκ νέου*.

Δεν πρέπει να γίνεται νέα αποστείρωση, διότι η δομή του εμφυτεύματος Lyoplant® και επομένως η συμπεριφορά του *in vivo* μπορεί να επηρρεασθεί καταστρεπτικά.

- Ασφάλεια σε Εχέση με την Μεταδοση απ' το ζώο στον Ανθρωπο. Εν όψει του γεγονότος ότι το υλικό βοοειδών απ' την Νέα Υηλανδία δεωρείται ασφαλές απ' τις Ευρωπαϊκές αρχές σε σχέση με την σπονγώδη εγκεφαλοπα δεια εκ βοοειδών, η πρώτη ύλη εισάγεται απ' εκεί. Επιπλέον το Lyoplant® διπο κείται σε επεξεργασία με NaOH για να μειωθεί τυχόν δεωρητικός κίνδυνος περαιτέρω, δια μέσου αυτής της αναγνωρισμένης μειδόδου απολύμανσης.

Σειρά προϊόντος

Συσκ. του 1 τεμ.

Μέγεθος REF

6 x 14 cm 106 6021

4 x 10 cm 106 6048

6 x 8 cm 106 6242

8 x 9 cm 106 6030

5 x 6 cm 106 6050

Συσκ. των 2 τεμ.

Μέγεθος REF

4 x 5 cm 106 6064

2 x 10 cm 106 6080

1,5 x 3 cm 106 6102

Návod k použití Lyoplant®

CZ

Popis

Lyoplant® je implantát z čistého kolagenu, který je získáván z bovinního perikardu. V průběhu speciálního zpracování je Lyoplant® zbaven všech nekolagenových součástí jako například enzymů, tuků a nekolagenních proteinů. Vysušení pod bodem mrazu zajistí Lyoplantu® kyprou vláknitou architekturu, která umožňuje po jeho implantaci optimální podmínky pro vhojování. Po implantaci je Lyoplant® pozvolna enzymaticky odbourán a nahrazen tělu vlastní pojivovou tkání. Lyoplant® nemá žádné farmakologické účinky. Jako kolagenní implantát je v těle odbourán na aminokyseliny. Lyoplant® je sterilizován ethylenoxidem.

Indikace

Náhrada a prodloužení pojivových tkání v neurochirurgii:

- ke krytí mozkových a mozečkových defektů dury
 - po extirpací tumorů
 - ke krytí liquorových píštěl
- u odlehčovacích plastik při zvýšeném nitrolebním tlaku
- ke krytí spinálních defektů dury
 - po odstranění spinálních tumorů
 - po spinálních poraněních
- u spinálních odlehčovacích plastik

Existuje klinický důkaz ohledně použití výrobku pro uvedené indikace; za použití nad tento rámec výrobce neručí.

Působení

Po implantaci je implantát Lyoplantu® osídlován tělu vlastními buňkami pojivové tkáně a tím revitalisován. Zde se uplatňuje především volná vláknitá struktura Lyoplantu®, nepatrná šíře materiálu a dobrá vazba s přijemcovou pojivovou tkání.

Osidlování implantátu buňkami pojivové tkáně začíná po několika málo dnech. Plná revitalizace nastává po 1 až 3 měsících.

Kontraindikace

Lyoplant® nemá být použit:

- v infikovaných oblastech
- jako náhrada mechanicky namáhaných pojivových struktur
- jako náhrada částí tepenného systému či srdeční stěny
- při známé hypersenzitivní reakci na proteiny bovinného původu.

Varování

Žádná.

Upozornění pro uživatele

Dbejte návodu k použití.

Zkrácené účinky s jinými prostředky

Nejsou známy.

Způsob použití

Nevyžaduje-li situace jinak, zvolí se Lyoplant® velikosti odpovídající oblasti použití a přizpůsobí se zastřízením rozměru defektu.

Před zahájením operace se doporučuje Lyoplant® rehydratovat sterilním fyziologickým roztokem nebo jinými izotonickými roztoky, pro zlepšení jeho vláčnosti a flexibility.

K dosažení krytí defektu bez napětí má Lyoplant® svým rozměrem překrývat okraje defektu.

Lyoplant® může být přišit a současně utěsněn fibrinovým lepidlem.

Před implantací Lyoplantu® se musí uživatel seznámit s chirurgickými technikami, speciálními aplikacemi a dobře znát vlastnosti Lyoplantu® in vivo.

Vedlejší účinky:

- Přiležitostné mohou vznikat tkánové adheze s implantátem
- Imunitní reakce nemohou být bezpečně vyloučeny

Upozornění a údaje k době použitelnosti

Lyoplant® nesmí být implantován po uplynutí doby jeho použitelnosti.

Lyoplant® je k použití ihned po otevření balení.

Lyoplant® uchovávejte při teplotě $25^\circ \pm 5^\circ C$.

Jiná upozornění

– Použít smí být pouze Lyoplant® z nepoškozených obalů. Otevřená balení Lyoplantu® nebo nespotřebované kusy implantátů nemohou být použity znova.

– Lyoplant® nesmí být resterilizován!

Resterilizace Lyoplantu® nemůže být úspěšná, neboť jeho struktura a tím i jeho udržení in vivo jsou změněny.

– Bezpečnost proti přenosu zooanthropoz

Vzhledem k tomu, že je paramatováno na BSE (bovinní spongiformní encefalopathii), je výchozí materiál dovážen z Nového Zélandu. V průběhu dalšího zpracování je Lyoplant® ošetřen pomocí NaOH a tím je i teoretické riziko přenosu ještě dodatečně sníženo.

Způsob dodání a velikost balení

Balení - 1 kus

Velikost	REF
6 x 14 cm	106 6021
4 x 10 cm	106 6048
6 x 8 cm	106 6242
8 x 9 cm	106 6030
5 x 6 cm	106 6050

Balení - 2 kus

Velikost	REF
4 x 5 cm	106 6064
2 x 10 cm	106 6080
1,5 x 3 cm	106 6102



Nepoužívat opakováně!



Použitelné do rok + měsíc



Datum výroby

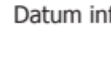


Teplotní rozmezí pro uchování



Sterilní, dokud není balení poškozeno či otevřeno

Metoda sterilizace – Ethylenoxid



CE-značka a identifikační číslo schvalovacího výměru. Produkt odpovídá základním požadavkům direktivy Rady Evropské unie o medicínských produktech 93/42/EU.



Označení šarže

Dodržujte prosím návod k použití!

Číslo výrobku

Velikost

Datum informací: 09/2014

Lyoplant®**Opis produktu**

Lyoplant® jest przeszczepem stanowiącym czysty kolagen uzyskany z osierdzia wołowego.

Specjalny proces preparacyjny pozwala na to, iż Lyoplant® jest pozbawiony wszystkich komponentów nie będących kolagenem, jak na przykład enzymy, lipidy i proteiny.

Delikatny proces suchego zamrażania gwarantuje zachowanie w Lyoplancie® jego luźnej struktury włóknistej, co daje idealne warunki do wgażania się przeszczepu po implantacji.

Po przeszczepie Lyoplant® jest powoli rozkładany enzymatycznie i sukcesywnie zastępowany przez endogenną tkankę łączną.

Lyoplant® nie posiada żadnych niezależnych właściwości farmakologicznych. Kolagen, który tworzy przeszczep, jest rozkładany w organizmie do aminokwasów.

Lyoplant® jest wyjałowiony przy pomocy tlenku etylenu.

Wskazania

Zastępowanie i uzupełnianie struktur łącznotkankowych w neurochirurgii:

- uzupełnianie ubytków opony twardej przy pokrywaniu mózgu i mózgówka
 - po usunięciu guzów
 - dla usunięcia przetoki płynu mózgowo-rdzeniowego
- w chirurgii dekomprezjowej mózgu przy podwyższonym ciśnieniu śródczaszkowym
- dla pokrycia ubytków opony twardej rdzenia kręgowego
 - po usunięciu guzów rdzenia kręgowego
 - po urazach rdzenia kręgowego
- dla chirurgii dekomprezjowej rdzenia kręgowego

Nie stwierdzono klinicznych przypadków stosowania produktu do wyszczególnionych wskazań; producent nie ponosi odpowiedzialności za stosowanie poza wyszczególnionym zakresem.

Opis działania

Po przeszczepie implant jest kolonizowany przez endogenne komórki tkanki łącznej, tzn. ma miejsce proces rewitalizacji. Ważnymi czynnikami w tym procesie jest luźna struktura włóknista Lyoplantu®, cienkość materiału i dobre wiązanie się Lyoplantu® z tkankami biorcy.

Zastępowanie przeszczepu przez tkankę łączną pacjenta zaczyna się już po kilku dniach. Całkowita rewitalizacja ma miejsce w okresie od 1 do 3 miesięcy.

Przeciwwskazania

Lyoplant® nie powinien być stosowany

- w miejscach zakażonych
- do zastępowania tkanki łącznej podlegającej naciskom mechanicznym
- do zastępowania części układu krwionosnego lub ścian mięśnia sercowego
- przy znanej wzmożonej reakcji na białka pochodzenia bydlęcego.

Ostrzeżenie

Nie ma

Wskazanie ilości w zastosowaniu

Patrz sposób zastosowania.

Interakcja z innymi czynnikami

Nie znana.

Sposób zastosowania

Jeżeli nie ma innych wskazań wybieramy odpowiedni rozmiar Lyoplantu® i następnie przycinamy go do rozmiaru ubytku, który mamy pokryć.

Zaleca się, przed rozpoczęciem operacji, umieścić Lyoplant® w jałowym roztworze soli fizjologicznej lub w innym roztworze izotonicznym, w celu uzyskania lepszej giętkości i podatności materiału. Przeszczep powinien być możliwie dokładnie przycięty do rozmiaru ubytku aby uniknąć zginania się materiału.

Lyoplant® może być przyszyty i dodatkowo umocowany przy pomocy klejów fibrynowych.

Przed założeniem Lyoplantu® osoba wykonująca zabieg musi być zaznajomiona z techniką chirurgiczną zabiegu jak też ze sposobem zastosowania i właściwościami preparatu.

Efekty uboczne

Okazjonalnie może pojawić się przyleganie tkanek do przeszczepu.

Nie można bezwzględnie wykluczyć reakcji immunologicznej.

Zalecane środki ostrożności

Lyoplant® nie powinien być zastosowany po upływie daty ważności produktu.

Lyoplant® powinien być użyty zaraz po otwarciu opakowania.

Lyoplant® należy przechowywać w temperaturze $25 \pm 5^{\circ}\text{C}$.

Inne informacje

- Lyoplant® może być zastosowany jedynie w nieuszkodzonym opakowaniu. Otwarte opakowanie Lyoplantu® i kawałki nie użyte, nie mogą być użyte w terminie ie późn i ej szym.
- Lyoplant® nie może być resterylizowany! Resterylizacja nie może być przeprowadzona z powodu możliwych zmian struktury i właściwości preparatu.
- Zabezpieczenie przed przenoszeniem chorób odzwierzęcych. W związku z tym, że europejskie instytucje uznają, że wołowina z Nowej Zelandii stanowi materiał bezpieczny, nie dający ryzyka zakażenia chorobą BSE (gąbczastą encefalopatią bydlęcą), materiał do produkcji przeszczepu jest sprowadzany z Nowej Zelandii. Oprócz tego dla wyeliminowania teoretycznego ryzyka zakażenia, Lyoplant® jest podawany podczas preparacji działaniu NaOH, co stanowi uznaną metodę odkażenia preparatu.

Asortyment

Opakowanie a 1 szt.

Rozmiar REF

6 x 14 cm 106 6021

4 x 10 cm 106 6048

6 x 8 cm 106 6242

8 x 9 cm 106 6030

5 x 6 cm 106 6050

Opakowanie a 2 szt.

Rozmiar REF

4 x 5 cm 106 6064

2 x 10 cm 106 6080

1,5 x 3 cm 106 6102

	Produkt jednorazowego użytku!
	Data ważności: Rok + Miesiąc
	Produkcji danych
	Zakres temperatur przechowywania
	Sterylne do momentu otwarcia lub uszkodzenia opakowania. Sposób sterylizacji: tlenek etylenu
	Symbol i numer identyfikacyjny jednostki rejestrującej. Produkt spełnia wymagania zawarte w wytycznych dotyczących produktów medycznych nr 93/42/EEC.
	Numer serii
	Patrz instrukcja obsługi!
	Numer katalogowy
	Rozmiar

Product description

USA

Lyoplant®

Product description

Lyoplant® is a lyophilized dura substitute of pure collagen derived from bovine pericardium. The product is provided sterile, for single use only.

Composition

Lyoplant® consists of specially purified collagen. It is EO sterilized.

Intended use

Lyoplant® is intended as dura mater substitute in neurological procedures for soft tissue reconstruction of damaged, impaired, or missing tissue, such as for:

- Closing cerebral and cerebellar dural defects, such as after excision of tumors, operations on the posterior cranial fossa, after the removal of basal meningiomas and to seal CSF fistulas such as after frontobasal fractures;
and

- Closure of spinal dural defects after removal of spinal tumors and after spinal trauma.

Contraindications

Lyoplant® should not be:

- implanted in infected areas, open cranial trauma or open spina bifida.
- used as a replacement for mechanically stressed connective tissue structures, or as substitute for parts in the arterial system or the cardiac wall.

How supplied

The product is supplied sterile, non-pyrogenic and packaged as single or double pieces. The products are available in various dimensions ranging from 1.5 x 3 cm to 6 x 14 cm pieces. Specific sizes are noted by catalog number below.

Precautions

Before using Lyoplant®, the surgeon should be familiar with the surgical technique, special applications and the properties of Lyoplant® in vivo.

Warnings

- Lyoplant® should only be used if the package is intact. Visually inspect the packaging; do not use product if the package is found opened, punctured, torn or tampered with as sterility may be compromised.
- Do not resterilize, as the sterilization process may alter the structure of Lyoplant® and thus its properties in vivo.
- Do not use left-over implant pieces.
- Do not use product beyond the expiration date.
- U.S.A. Federal Law restricts this device to sale by or on the order of a physician.
- Applied in case of known hypersensitivity against proteins of bovine origin.

Possible adverse reactions

Hypersensitivity or an immune response to Lyoplant® may occur. The physician should closely monitor the patient for such a reaction and treat accordingly.

Other possible adverse reactions may include, but are not limited to infection, postoperative adhesions, leakage of cerebrospinal fluid and hematoma.

Directions for use

For improved flexibility and easier shaping, it is recommended that the graft be adequately rehydrated in sterile physiological saline or another isotonic solution prior to implantation. To minimize tension after implantation, the correct size of Lyoplant® should be chosen and cut as closely as possible to fit the defect. Lyoplant® can be cut before or after rehydration. Proper sizing of Lyoplant® is important for optimal results.

It is recommended that Lyoplant® be sutured in place using non-absorbable (polyester, polypropylene) suture material to improve suture security. The use ofatraumatic round-bodied needles will allow suturing without significant damage to the implant.

Storage

Store the Lyoplant® box in a clean, dry and protected area with protection from extreme changes in temperature and humidity.

Product range

Packs of 1 piece

Dimensions	REF
6 x 14 cm	106 6021
4 x 10 cm	106 6048
6 x 8 cm	106 6242

Packs of 2 pieces

Dimensions	REF
4 x 5 cm	106 6064
2 x 10 cm	106 6080
1,5 x 3 cm	106 6102

Distributor in the US/Contact in Canada for product information and complaints

Aesculap Inc.
3773 Corporate Parkway
Center Valley, PA 18034
USA

Symbols used on labelling



Do not reuse!



Use until Year + Month



Date of manufacture

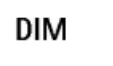


Temperature limitation



Sterile unless package is opened or damaged.

Method of Sterilization - Ethylene oxide



CE-mark and identification number of notified body. Product conforms to the essential requirements of the Medical Device Directive 93/42/EEC.



Batch Number



See Instructions for Use

Cat. No.

Size

CE 0123

B|BRAUN
SHARING EXPERTISE

Aesculap AG
Am Aesculap-Platz
78532 Tuttlingen
Phone +49 7461 95-0
Fax +49 7461 95-2600
www.aesculap.de