

# INVOTEC®

TAMPONI NASALI

**Si prega di leggere con attenzione:**  
IL PROFESSIONISTA MEDICO È RESPONSABILE DI UTILIZZARE PROCEDURE E TECNICHE CHIRURGICHE ADEGUATE. LE SEGUENTI ISTRUZIONI SONO ESCLUSIVAMENTE A TITOLO INFORMATIVO. IL CHIRURGO CURANTE DEVE VALUTARE L'ADEGUATEZZA DELLA PROCEDURA IN BASE ALLA PROPRIA FORMAZIONE ED ESPERIENZA MEDICA.

## Indicazioni

I tamponi nasali Invotec sono stati progettati come tamponi nasal per controllare l'epistassi. Possono essere utilizzati anche per il tamponamento nasale in seguito ad interventi di settoplastica, rinoplastica o altre procedure chirurgiche intranasali.

## Composizione

Il tampone nasale 100% alcool polivinilico Invotec è realizzato con un materiale dalla struttura spugnosa e porosa che si dilata quando viene messo a contatto con un liquido. I tamponi nasal vengono ben tollerati dai tessuti e hanno un'eccellente capacità di assorbimento. Il materiale non è fibroso. Allo stato idrogenato si adatta molto bene alle condizioni anatomiche ed esercita una leggera pressione sui tessuti circostanti.

## Come si usa

a) Lubrificazione: In uno stato di compressione a secco, la metà del tampone nasale (dalla punta fino a metà lunghezza) viene lubrificata sui lati con una crema antisettica (pomata di iodio PVP) per facilitare l'inserimento.  
 b) Inserimento: Il tampone nasale si preleva con una pinzetta o con le dita e si spinge con attenzione all'interno del naso fino a quando l'intero tampone è stato inserito.  
 c) Dilatazione: In questa posizione il tampone viene saturato con soluzione fisiologica NaCl 0,9% per mezzo di un ago da iniezione (+/- 5 ml per il tampone da 45 mm e +/- 10 ml per il tampone da 80 mm). Tale operazione non è necessaria in caso di epistassi. A seconda dello stato individuale, il tampone deve essere inumidito una o più volte al giorno, per prevenire l'essiccazione, che comporterebbe una perdita di elasticità del tampone stesso. Non lasciare i tamponi nasal in posizione per più di quattro giorni. Per maggiore sicurezza, una parte del tampone contiene un cordoncino, fissato alla guancia per mezzo di un cerotto, è un ulteriore dispositivo di sicurezza per i tamponi nasal al fine di prevenire il pericolo di inalazione.  
 d) Rimozione: Prima di rimuovere il tampone nasale, è necessario inumidirlo abbondantemente con una soluzione fisiologica di NaCl 0,9% (lasciarlo assorbire per 5-10 minuti). Nel rimuovere i tamponi nasal per mezzo di un tubo di ventilazione, è opportuno rimuovere prima il tubo, per poi effettuare l'umidificazione del tampone attraverso il foro creato.

## Attenzione

I tamponi nasal non devono essere inumiditi con una soluzione alcolica, perché in quel caso la struttura del materiale subirebbe dei cambiamenti. I tamponi nasal sono stati sterilizzati.  
 I tamponi nasal non contengono antibiotici. Non agiscono batteriostaticamente per quanto riguarda tutte le infezioni presenti, né impediscono la comparsa di nuove infezioni. Tuttavia, non aumentano la produzione di batteri che causano la comparsa di T.S.S.\*. Se è già in atto un'infezione, si raccomanda di effettuare un trattamento antimicrobico prima di utilizzare i tamponi nasal. Non impiantare questo materiale. Se l'imballaggio è danneggiato, i prodotti non sono più idonei all'uso.

**I tamponi nasal sono destinati ESCLUSIVAMENTE a MONOUSO.**  
 Il riutilizzo di questo dispositivo può esporre il paziente a rischi di infezione o contaminazione. Una volta che il sigillo della confezione sterile è stato strappato, il produttore non accetterà il contenuto come reso. \*Philip M. Tierno, Jr., Ph.D.: Toxic Shock Syndrome Nasal Surgery, Laryngoscope, Volume 97, No.12, December 1987

## Garanzia

Invotec International, Inc. garantisce che il prodotto è privo di difetti di materiale e di lavorazione. Invotec sostituirà o rimborserà qualsiasi prodotto che risulti difettoso, a condizione che il prodotto venga restituito secondo le istruzioni per la restituzione della merce riportate nella Politica di vendita. Invotec declina qualsiasi responsabilità per perdite, danni o spese conseguenziali direttamente o indirettamente derivanti dall'uso, o dall'impossibilità di usare questo prodotto. LA SUDDETTA GARANZIA SOSTITUISCE ED ESCLUE TUTTE LE ALTRE GARANZIE, ESPRESSE O IMPLICITE, COMUNQUE DERIVANTI, IVI COMPRESA LA COMMERCIALITÀ, L'IDONEITÀ PER UNO SCOPO PARTICOLARE, CONTRO LA VIOLAZIONE O ALTRO. Invotec International non si assume, né autorizza alcuna persona ad assumersi per essa qualsiasi altra responsabilità aggiuntiva in relazione a questo prodotto.

Ultra-Stat è un marchio di fabbrica di Invotec International, Inc

# INVOTEC®

NASAL TAMPONLAR

**Lütfen Aşağıdakileri Dikkatlice Okuyun:**  
CERRAHİ PROSEDÜRLERİN VE TEKNİKLERİN DOĞRU UYGULANMASINDAN TİBBİ UZMAN SORUMLUDUR. AŞAĞIDAKI TALİMATLAR SADECE BİLGİ VERME AMAÇLIDIR. AMELİYATA GIREN CERRAH KENDİ TİBBI EGİTİMİ VE DENEYİMİNE DAYALI OLARAK PROSEDÜRÜN UYGUNLUĞUNU DEĞERLENDİRMELİDİR.

## Endikasyonlar

Invotec Nasal Tamponlar, burun kanamasını kontrol etmek için bir nasal tampon olarak tasarlanmıştır. Ayrıca septoplasti, rinoplasti veya diğer burun içi cerrahi prosedürleri takiben nasal tampon amaçlı da kullanılabilirler.

## Bileşim

%100 polivinil alkol Invotec nasal tampon, bir sıvı ile islatıldığında şişen, süngerimsi, gözenekli yapıya sahip bir malzemeden üretilmiştir. Dokuların nasal tamponlara tolerans derecesi iyidir ve mükemmel bir emme kapasitesine sahiptirler. Malzeme lıfli değildir. Hidrojen eklenendiğinde anatomik duruma çok iyi uyum sağlar ve bitişik dokulara hafif düzeyde baskı uygular.

## Nasal kullanımı

a) Kayganlaştırma: Kuru sıkıştırılmış durumdayken, yerleştirilmeyi kolaylaştırmak için nasal tamponun yarısı (ucundan yarısına kadar) yanlarında antiseptik krem (PVP iyon merhem) ile kayganlaştırılır.  
 b) Yerleştirme: Nasal tampon cimbiz veya parmaklarla tutulur ve tamponun tamamı burun içine girine kadar dikkatlice burun içine itilir.  
 c) Genişletme: Bu pozisyonunda tampon, bir enjeksiyon iğnesi (45 mm tampon için +/- 5 ml ve 80 mm tampon için +/- 10 ml) vasıtasıyla %0,9'lu NaCl fizyolojik salin çözeltisi ile doygunlaştırılır. Epistaksis durumunda bu soluzione fisiologica NaCl 0,9% per mezzo di un ago da iniezione (+/- 5 ml per il tampone da 45 mm e +/- 10 ml per il tampone da 80 mm). Tale operazione non è necessaria in caso di epistassi. A seconda dello stato individuale, il tampone deve essere inumidito una o più volte al giorno, per prevenire l'essiccazione, che comporterebbe una perdita di elasticità del tampone stesso. Non lasciare i tamponi nasal in posizione per più di quattro giorni. Per maggiore sicurezza, una parte del tampone contiene un cordoncino, fissato alla guancia per mezzo di un cerotto, è un ulteriore dispositivo di sicurezza per i tamponi nasal al fine di prevenire il pericolo di inalazione.  
 d) Dilatazione: Prima di rimuovere il tampone nasale, è necessario inumidirlo abbondantemente con una soluzione fisiologica di NaCl 0,9% (lasciarlo assorbire per 5-10 minuti). Nel rimuovere i tamponi nasal per mezzo di un tubo di ventilazione, è opportuno rimuovere prima il tubo, per poi effettuare l'umidificazione del tampone attraverso il foro creato.

## Dikkat

Nasal tamponlar alkollü bir çözeltiyle nemlendirilemez, çünkü bu malzemenin yapımı değişirecektir.

Nasal tamponlar sterilize edilmişdir.

Nasal tamponlar antibiyotik içermez. Mevcut hiçbir enfeksiyonda bakteriostatik olarak görev yapmazlar ve yeni enfeksiyonların varlığını önlemezler. Ancak T.S.S.\* olusumuna neden olan bakteri çoğalmasını hızlandırmaz. Bir enfeksiyon zaten mevcutsa, nasal tamponları kullanmadan önce antimikrobiyal tedavi yapılması önerilir. Bu malzemeyi implant etmeyin. Ambalaj hasar görmüşse, ürünler artık kullanımına uygun değildir.

## Nasal tamponlar SADECE TEK KULLANIMLIKTIR.

Bu ürünün tekrar kullanılması, hastayı enfeksiyon veya kontaminasyon risklerine maruz bırakır. Steril ambalajın mührü yırtılarken açıldıktan sonra, içeriği üretici tarafından geri alınmamacaktır. \* Philip M. Tierno, Jr., Doktora Derecesi: Burun Cerrahisinde Toksik Şok Sendromu, Laryngoscope, Cilt 97, No. 12, Aralık 1987

## Garanti

Invotec International, Inc. garantisce che il prodotto è privo di difetti di materiale e di lavorazione. Invotec sostituirà o rimborserà qualsiasi prodotto che risulti difettoso, a condizione che il prodotto venga restituito secondo le istruzioni per la restituzione della merce riportate nella Politica di vendita. Invotec declina qualsiasi responsabilità per perdite, danni o spese conseguenziali direttamente o indirettamente derivanti dall'uso, o dall'impossibilità di usare questo prodotto. LA SUDDETTA GARANZIA SOSTITUISCE ED ESCLUE TUTTE LE ALTRE GARANZIE, ESPRESSE O IMPLICITE, COMUNQUE DERIVANTI, IVI COMPRESA LA COMMERCIALITÀ, L'IDONEITÀ PER UNO SCOPO PARTICOLARE, CONTRO LA VIOLAZIONE O ALTRO. Invotec International non si assume, né autorizza alcuna persona ad assumersi per essa qualsiasi altra responsabilità aggiuntiva in relazione a questo prodotto.

Ultra-Stat è un marchio di fabbrica di Invotec International, Inc

# INVOTEC®

TAMPONES NASALES

## Leer atentamente:

EL PROFESIONAL MÉDICO RESPONSABLE DE UTILIZAR LAS TÉCNICAS Y PROCEDIMIENTOS QUIRÚRGICOS APROPIADOS. LAS SIGUIENTES INSTRUCCIONES SON MERAMENTE INFORMATIVAS. EL CIRUJANO ENCARGADO DEBERÁ EVALUAR LA IDONEIDAD DEL PROCEDIMIENTO BASÁNDOSE EN SUS PROPIAS FORMACIÓN Y EXPERIENCIA MÉDICA.

## Indicaciones

Los tampones nasales Invotec se ha diseñado como un tapón nasal para controlar la hemorragia nasal. También se pueden utilizar para taponar la nariz tras una septoplastia, una rinoplastia u otros procedimientos quirúrgicos intranasales.

## Composición

100 % alcohol de polivinilo El tampón nasal Invotec se fabrica con un material con una estructura esponjosa, porosa, que se hincha al humedecerse con algún líquido. Los tampones nasales son bien tolerados por los tejidos y ofrecen una capacidad de absorción excelente. El material es no fibroso. En un estado hidrogenado, se adapta muy bien al entorno anatómico y ejerce una ligera presión sobre los tejidos circundantes.

## Utilización

a) Engrasado: En un estado comprimido seco, la mitad del tampón nasal (desde la punta hasta la mitad) se engrasa con una crema antiséptica (unguento de iodopovidona) por los lados, para facilitar la inserción.  
 b) Inserción: El tampón nasal se cose con unas pinzas o con los dedos y se presiona suavemente introduciéndolo en la nariz hasta que quede dentro.  
 c) Expansión: En esta posición el tampón se satura con solución salina fisiológica de NaCl al 0,9% mediante una aguja de inyección (+/- 5 ml para el tampón de 45 mm y +/- 10 ml para el tampón de 80 mm). Esto no será necesario con epistaxis. Dependiendo de la situación individual, el tampón deberá humedecerse una o más veces al día, para prevenir la desecación, que podría suponer cierta pérdida de elasticidad del tampón. No deje los tampones nasales en la misma posición durante más de cuatro días. Para una mayor seguridad, parte del tampón contiene un cordel. Este cordel, fijado a la mejilla con una tirita, es un factor de seguridad adicional para los tampones nasales, para evitar el peligro de inhalación.  
 d) Círculo: Nasal tampon çıkarılmadan önce %0,9'luk NaCl fizyolojik salin çözeltisi ile iyice nemlendirilmelidir (5 ila 10 dakika emmesine izin verin). Nasal tamponların bir ventilasyon borusu vasıtasıyla çıkarılması için burun içine itilir. Nasal tamponların bir通风孔有在手术后立即取出。为了安全起见，部分的tampon含有一个绳子。这个绳子被固定在脸颊上，作为一个额外的安全因素，以防止吸入危险。

d) Retirada: Antes de retirar el tampón nasal, debe humedecerse bien con solución salina de NaCl al 0,9% (dejándolo empaparse entre 5 y 10 minutos). Al retirar los tampones nasales con un tubo de ventilación, resulta práctico si se retira primero el tubo, para después humedecer el tampón a través del orificio creado.

## Atención

Los tampones nasales no se pueden humedecer con una solución alcohólica, ya que la estructura del material cambiaría.

Los tampones nasales están esterilizados.

Los tampones nasales no contienen antibióticos. No ejercen una función bacteriostática en lo que se refiere a todas las infecciones presentes, ni previenen la existencia de nuevas infecciones. No obstante, no reforzarán que se origine la producción de bacterias que causen T.S.S.\*. Si ya existe una infección, se recomienda llevar a cabo un tratamiento antimicrobiano antes de usar los tampones nasales. No implantar este material. Si el envase está dañado, los productos ya no serán adecuados para su uso.

## Los tampones nasales se han diseñado PARA UN SOLO USO.

La reutilización de este producto podría exponer al paciente a un riesgo de infección o contaminación. Una vez abierto el sellado del envase estéril, su contenido no podrá devolverse al fabricante. \* Philip M. Tierno, Jr., Doktora Derecesi: Burun Cerrahisinde Toksik Şok Sendromu, Laryngoscope, Cilt 97, No. 12, Aralık 1987

## Garantía

Invotec International, Inc. garantiza que sus productos están libres de defectos tanto en el material como en la elaboración del mismo. Invotec remplazará o reembolsará cualquier producto siempre y cuando se devuelva bajo las condiciones de "Material Devuelto" indicadas en las instrucciones del apartado de política de venta. Invotec no se hará responsable de este producto por el resultado de una pérdida, del daño o deterioro producido del apartado de política de venta. Invotec no se hará responsable de este producto por la incapacidad de uso del producto o por la incapacidad derivada de uso, LA PRESENTE GARANTÍA EXCLUYE CUALQUIER OTRO TIPO DE GARANTÍA, EXPRESADA, TÁCITA O SURGIDA DE MODO ALGUNO, YA SEA COMERCIAL, POR CONVENIENCIA DE UN OBJETIVO PARTICULAR, POR INFRACTION O DE CUALQUIER OTRA MANERA, Invotec International, Inc. no asume ni autoriza a ninguna persona que asuma cualquier otro riesgo adicional o responsabilidad con respecto a este producto.

Ultra-Stat es una marca registrada por Invotec International, Inc.

# INVOTEC®

SYMBOLS AND DEFINITIONS

Manufacturer: Indica el fabricante del dispositivo sanitario, según lo definido en las Directivas de la UE 90/385/CEE, 93/42/CEE, y 98/79/CE.  
 ES/EEC: Indica el fabricante del producto sanitario, según lo definido en las Directivas de la UE 90/385/CEE, 93/42/CEE y 98/79/CE.  
 PT: Representa el indicador o fabrica o dispositivo médico, conforme definido en las Directivas de la UE 90/385/CEE, 93/42/CEE y 98/79/CE.  
 FR: Fabricante: Indique le fabricante du dispositif médical, tel que défini dans les directives UE 90/385/CEE, 93/42/CEE et 98/79/CE.  
 DE: Hersteller: Gibt den Hersteller des Medizinprodukts an, gemäß den Definitionen in EU-Richtlinien 90/385/EWG, 93/42/EG und 98/79/EG.  
 NL: Fabrikant: Geeft de fabrikant van het medische hulpmiddel aan, zoals gedefinieerd in EU-richtlijnen 90/385/EG, 93/42/EG en 98/79/EG.  
 TR: Üretic: 90/385/EEC, 93/42/EEC ve 98/79/EEC sayılı AÖB yönergelerinde tanımlanmış şekilde tıbbi cihaz üreticisi olarak.

EC REP

Authorized representatives in the European Community. This symbol shall be accompanied by the name and address of the authorized representative in the European Community, according to the symbol.  
 ES: Representante autorizado en la Comunidad Europea. Debe acompañarse con el nombre y la dirección del representante autorizado en la Comunidad Europea, junto al símbolo.  
 PT: Representante autorizado na Comunidade Europeia. Este símbolo deve ser acompanhado pelo nome e endereço do representante autorizado na Comunidade Europeia, juntamente com o símbolo.  
 FR: Représentants autorisés dans la Communauté européenne. Ce symbole est accompagné du nom et de l'adresse du représentant autorisé dans la Communauté européenne, à côté du symbole.  
 DE: Vertreffer autorisiert in der Europäischen Gemeinschaft. Quer neben dem Symbole ist der Name und die Adresse des Vertreffers in der Europäischen Gemeinschaft angegeben.  
 NL: Bevoelikte vertrekkers in de Europese Gemeenschap. Dit symbool moet naast de naam en het adres van de gemachtigde vertegenwoordiger in de Europese Gemeenschap, naast het symbool.  
 TR: Avrupa Topluluğundaki yetkili temsilciler. Bu sembol, temsilci adının ve adresinin yanına Avrupa Topluluğundaki yetkili temsilci etrafında eklenmelidir.

Use by date: Indicates the date after which the medical device is not to be used.  
 ES: Fecha de uso: Indica la fecha a partir de la cual el dispositivo no debe ser utilizado.  
 PT: Data de uso: Indica o dia de uso do dispositivo para poder identificar o lote.  
 FR: Date de l'utilisation: Indique la date à partir de laquelle le dispositif médical ne doit plus être utilisé.  
 DE: Verfallsdatum: Gibt die Datum an, ab dem das Medizinprodukt nicht mehr verwendet werden darf.  
 NL: Verfallsdatum: Geeft de datum van gebruiksaanwijzing niet meer gebruikt mag worden.  
 TR: Son kullanma tarihi: Tıbbi cihazın kullanılmaması için tarih.  
 TK: Sıfır kullanma tarihi: Tıbbi cihazın kullanılmaması için tarhi belirtir.

Batch code: Indicates the batch's code so that the batch or lot can be identified.  
 ES: Código de lote: Indica el código de lote del fabricante para poder identificar el lote.  
 PT: Código do lote: Indica o código do lote do fabricante para ser possível identificar o lote.  
 FR: Code de lot: Indique le code de lot du fabricant afin que le lot puisse être identifié.  
 DE: Chargenummer: Gibt die Chargennummer des Herstellers an, damit das Medizinprodukt identifiziert werden kann.  
 NL: Batchnummer: Geeft het batchnummer van de fabrikant aan, zodat het medische hulpmiddel kan worden geïdentificeert.  
 TR: Katalog Numarası: Tıbbi cihazın tıbbi kullanımnesi için tıbbi cihazın katalog numarası belirtir.

REF

Batch code: Indica el número de catálogo del fabricante que sirve para identificar el dispositivo médico.  
 ES: Número de referencia: Indica el número de catálogo del fabricante que sirve para identificar el dispositivo médico.  
 PT: Número de catálogo: Indica o número de catálogo do fabricante que serve para identificar o dispositivo médico.  
 FR: Número de catalogue: Indique le numéro de catalogue du fabricant qui permet d'identifier le dispositif médical.  
 DE: Katalognummer: Gibt die Katalognummer des Herstellers an, damit das Medizinprodukt identifiziert werden kann.  
 NL: Catalognummer: Geeft het catalogusnummer van de fabrikant aan dat het medische hulpmiddel kan worden geïdentificeert.  
 TR: Katalog Numarası: Tıbbi cihazın tıbbi kullanımnesi için tıbbi cihazın katalog numarası belirtir.

&lt;p



TAMPÕES NASAIS

**Leia atentamente:**

O PROFISSIONAL MÉDICO É RESPONSÁVEL POR TÉCNICAS E PROCEDIMENTOS CIRÚRGICOS ADEQUADOS. AS INSTRUÇÕES A SEGUIR SÃO FORNECIDAS APENAS A TÍTULO INFORMATIVO. O CIRURGIÃO RESPONSÁVEL PELO PROCEDIMENTO TEM DE AVALIAR A ADEQUAÇÃO DO PROCEDIMENTO COM BASE NA SUA PRÓPRIA FORMAÇÃO E EXPERIÊNCIA MÉDICA.

**Indicações**

Os tampões nasais Invotec estão concebidos como um tamponamento nasal para controlo de hemorragia nasal. Também podem ser usados para tamponamento nasal após septoplastia, rinoplastia, ou outros procedimentos cirúrgicos intranasais.

**Composição**

O tampão nasal Invotec com 100% de álcool polivinílico é feito de um material com estrutura esponjosa e porosa, que inchá quando molhado por algum líquido. Os tampões nasais são bem tolerados pelos tecidos e têm uma excelente capacidade de absorção. O material não é fibroso. Num estado hidrogenado, adapta-se muito bem ao estado anatómico e exerce uma ligeira pressão sobre os tecidos vizinhos.

**Como utilizar**

a) Lubrificação: Num estado seco comprimido, metade do tampão nasal (da ponta à metade inferior) deve ser untado com um creme antisséptico (salva de iodo PVP) sobre os lados, para facilitar a inserção.  
 b) Inserção: O tampão nasal é levantado através de pinças ou com os dedos, devendo ser cuidadosamente empurrado para o nariz até que todo o tampão esteja dentro do nariz.  
 c) Expansão: Nesta posição o tampão fica saturado com solução salina fisiológica de NaCl 0,9% através de uma agulha de injeção (+/- 5 ml para o tampão de 45 mm e +/- 10 ml para o tampão de 80 mm). Isto não será necessário com epistaxe. Dependendo da situação individual, o tampão deverá ser humidificado uma ou mais vezes por dia, para evitar dessecção, o que significaria alguma perda de elasticidade do tampão. Não permite que os tampões nasais permaneçam na posição de colocação durante mais de quatro dias. Para maior segurança, parte do tampão contém um cordão. Este cordão, fixado à bochecha através de penso adesivo, é um fator de segurança adicional para os tampões nasais, para evitar o perigo de inalação.  
 d) Remoção: Antes de remover o tampão nasal, deve ser bem humidificado com solução salina fisiológica de NaCl 0,9% (deve deixá-lo absorver durante 5 a 10 minutos). Ao remover os tampões nasais através de um tubo de ventilação, é útil se primeiro se remover o tubo, para depois proceder à humidificação do tampão através do orifício criado.

**Atenção**

Os tampões nasais não podem ser humedecidos com uma solução alcoólica, uma vez que a estrutura do material irá mudar.

Os tampões nasais são esterilizados.

Os tampões nasais não contêm antibióticos. Não funcionam bacteriostaticamente no que respeita a quaisquer infecções presentes, nem impedem a existência de novas infecções. No entanto, não devem reforçar a produção de bactérias que provocam síndrome do choque tóxico (T.S.S.\*). Se já existir alguma infecção, recomenda-se a realização de um tratamento antimicrobiano antes da utilização dos tampões nasais. Não implantar este material.

Se a embalagem estiver danificada, os produtos já não são adequados para utilização.

**Os tampões nasais destinam-se APENAS A UTILIZAÇÃO ÚNICA.**

A reutilização deste dispositivo pode expor o doente a riscos de infecção ou contaminação. O fabricante não aceitará a devolução do conteúdo do produto após abertura do vedante da embalagem esterilizada. \* Philip M. Tierno, Jr., Ph.D.: Toxic Shock Syndrome Nasal Surgery, Laryngoscope, Volume 97, n.º 12, dezembro de 1987

**Garantia**

A Invotec International, Inc. garante que o produto está isento de defeitos materiais e de mão de obra. A Invotec irá substituir ou fornecer um reembolso por qualquer produto identificado como defeituoso desde que o produto seja devolvido em conformidade com as instruções de Devolução de Produtos da Política de Vendas. A Invotec não será responsável por qualquer perda consequente, dano ou despesa consecutivos resultante directamente ou indirectamente de utilização de ce produto ou de l'incapacité à l'utiliser. LA GARANTIE QUI PRÉCÈDE REMPLACE ET EXCLUT TOUTE AUTRE GARANTIE, EXPRESSE OU IMPLICITE, QUELLE QU'EN SOIT L'ORIGINE, Y COMPRIS LA QUALITÉ MARCHANDE, L'ADAPTATION À UN USAGE PARTICULIER, CONTRE LA VIOLATION OU AUTRE. Invotec International não assume, nem autoriza pessoa à assumir por elle, aucune autre responsabilité supplémentaire à l'égard de ce produit.

*Ultra-Stat* est une marque commerciale d'Invotec International, Inc.

**INVOTEC INTERNATIONAL, INC.**  
6833 Phillips Industrial Blvd. • Jacksonville, Florida 32256 U.S.A.  
Tel: 800-998-8580 / 904-880-1229 • Fax: 904-886-9517 • www.invotec.net  
**MDSS GmbH**  
Schiffgraben 41 • 30175 Hannover, Germany



TAMPOONS NASAUX

**Veuillez lire attentivement :**

LE PROFESSIONNEL MÉDICAL EST RESPONSABLE DES PROCÉDURES ET TECHNIQUES CHIRURGICALES APPROPRIÉES. LES INSTRUCTIONS SUIVANTES SONT À TITRE INFORMATIF UNIQUEMENT. LE CHIRURGIEN PRÉSENT DOIT ÉVALUER LE BÉNÉFICE DE LA PROCÉDURE SUR LA BASE DE SA PROPRE FORMATION ET DE SA PROPRE EXPÉRIENCE MÉDICALE.

**Indications**

Les tampons nasaux Invotec sont conçus comme un tamponnement nasal pour contrôler l'hémorragie nasale. Ils peuvent également être utilisés pour le tamponnement nasal après une septoplastie, une rhinoplastie ou d'autres procédures chirurgicales intranasales.

**Composition**

Le tampon nasal Invotec à 100% d'alcool polyvinyle est fabriqué à partir d'un matériau à structure spongiosa et poreuse qui gonfle lorsqu'il est mouillé par un liquide. Les tampons nasaux sont bien tolérés par les tissus et ont une excellente capacité d'absorption. Le matériau n'est pas fibreux. À l'état hydrogéné, il s'adapte très bien à l'état anatomique et exerce une légère pression sur les tissus voisins.

**Comment l'utiliser**

a) Graissage : À l'état sec et comprimé, la moitié du tampon nasal (à partir de la pointe vers le bas) est graissée avec une crème antiséptique (pommade à la povidone iodée) sur les côtés afin de faciliter l'insertion.  
 b) Insercion : Le tampon nasal doit être saisi au moyen d'une pince à épiler ou avec les doigts et soigneusement poussé dans le nez jusqu'à ce que la totalité du tampon soit à l'intérieur du nez.  
 c) Expansion : Dans cette position, le tampon est saturé avec une solution saline physiologique NaCl à 0,9% au moyen d'une aiguille d'injection (+/- 5 ml pour le tampon de 45 mm et +/- 10 ml pour le tampon de 80 mm). Ce ne sera pas nécessaire avec l'épistaxis. En fonction de la situation individuelle, le tampon devra être humidifié une ou plusieurs fois par jour, et ce afin d'éviter une dessiccation qui signifierait une certaine perte d'élasticité du tampon. Ne laissez pas les tampons nasaux en place pendant plus de quatre jours. Pour davantage de sécurité, une partie du tampon contient un cordon. Ce cordon, fixé à la joue au moyen d'un pansement, est un facteur de sécurité supplémentaire pour les tampons nasaux, pour éviter tout danger d'inhalation.  
 d) Retrait : Avant de retirer le tampon nasal, il doit être bien humidifié avec une solution saline physiologique NaCl à 0,9% (laissez-le tremper entre 5 et 10 minutes). Lors du retrait des tampons nasaux au moyen d'un tube de ventilation, il est pratique de d'abord retirer le tube, et ensuite de procéder à l'humidification du tampon à travers le trou créé.

**Attention**

Les tampons nasaux ne doivent pas être humidifiés avec une solution alcoolique, car la structure du matériau changerait.

Les tampons nasaux sont stérilisés.

Les tampons nasaux ne contiennent pas d'antibiotiques. Ils n'agissent pas de manière bactériostatique pour toutes les infections présentes, nem impêchent pas non plus l'existence de nouvelles infections. Cependant, ils ne renforceront pas la production de bactéries à l'origine du SCT\*. Si une infection existe déjà, il est recommandé d'effectuer un traitement antimicrobien avant d'utiliser les tampons nasaux. N'implantez pas ce matériel.

Si l'emballage est endommagé, les produits ne sont plus adaptés à l'utilisation.

**Les tampons nasaux sont destinés à UN USAGE UNIQUEMENT.**

La réutilisation de ce dispositif peut exposer le patient à des risques d'infection ou de contamination. Une fois le sceau de l'emballage stérile déchiré, son contenu ne sera pas repris par le fabricant. \* Philip M. Tierno, Jr., Ph.D.: Toxic Shock Syndrome Nasal Surgery, Laryngoscope, Volume 97, n.º 12, décembre 1987

**Garantie**

Invotec International, Inc. garantit que le produit est exempt de défauts de matériaux et de fabrication. Invotec remplacera ou remboursera tout produit jugé défectueux tant que le produit est retourné conformément aux instructions de retour de marchandise dans la politique de vente. Invotec ne sera pas responsable des pertes, dommages ou dépenses consécutifs résultant directement ou indirectement de l'utilisation de ce produit ou de l'incapacité à l'utiliser. LA GARANTIE QUI PRÉCÈDE REMPLACE ET EXCLUT TOUTE AUTRE GARANTIE, EXPRESSE OU IMPLICITE, QUELLE QU'EN SOIT L'ORIGINE, Y COMPRIS LA QUALITÉ MARCHANDE, L'ADAPTATION À UN USAGE PARTICULIER, CONTRE LA VIOLATION OU AUTRE. Invotec International n'assume, ni n'autorise personne à l'assumer pour elle, aucune autre responsabilité supplémentaire à l'égard de ce produit.

*Ultra-Stat* est une marque commerciale d'Invotec International, Inc.



NEUSTAMPONS

**Gelieve aandachtig te lezen:**

DE MEDISCHE DESKUNDIGE IS VERANTWOORDELIG VOOR DE JUISTE CHIRURGISCHE PROCEDURES EN TECHNIEKEN. DE VOLGENDE INSTRUCTIES ZIJN UITSLUITEND TER INFORMATIE. DE BEHANDELDE CHIRURG MOET DE GESCHIKTHEID VAN DE PROCEDURE EVALUEREN OP BASIS VAN ZIJN/HAAR EIGEN MEDISCHE OPLEIDING EN ERVARING.

**Indications**

De neustampons van Invotec zijn ontworpen als een neusverpakking voor het beheersen van neusbloedingen. Ze kunnen ook worden gebruikt voor neusverpakking na septumcorrectie, neuscorrectie of andere intranasale chirurgische ingrepen.

**Samenstelling**

De neustampon van Invotec met 100% polyvinylalcohol bestaat uit een materiaal met een sponzige, poreuze structuur die opzwelt wanneer ze met een vloeistof wordt gemaakt. De neustampons worden goed verdragen door de weefsels en hebben een uitstekend absorptievermogen. Het materiaal is niet vezelig. In een gehydrogeerde toestand past het zich heel goed aan de anatomische toestand aan en oefent het lichte druk uit op de naburige weefsels.

**Gebruiksaanwijzing**

a) Smearing: In een droge, gecomprimeerde toestand wordt de helft van de neustampon (van de bovenkant tot halfweg omlaag) over de zijkanten ingesmeerd met een antisепticke crème (PVP-jodiumzalf) om de insercie te vergemakkelijken.

b) Insertion: De neustampon wordt opgepikt met een pincet of met de vingers, en wordt voorzichtig in de neus geduwd tot de hele tampon in de neus zit.

c) Expansion: In deze positie wordt de tampon via een injectienaald doordrongen met een fysiologische zoutoplossing met 0,9% NaCl by (+/- 5 ml voor de tampon van 45 mm en +/- 10 ml voor de tampon van 80 mm). Dit is niet nodig bij een neusbloeding. Afhankelijk van de individuele situatie moet de tampon een of meerdere keren per dag worden bevochtigd om opdroging te voorkomen. Anders verliest de tampon wat elasticiteit. Laat neustampons niet langer dan vier dagen zitten. Een deel van de tampon bevat een koord voor extra veiligheid. Deze koord is met een pleister vastgemaakt aan de zijkant en is een extra veiligheidsfactor voor de neustampons om het gevaa op inhalatie te voorkomen.

d) Removal: Vooraleer een neustampon te verwijderen, moet die goed bevochtigd worden met een fysiologische zoutoplossing met 0,9% NaCl (laat deze 5 tot 10 minuten doordrenken). Als de neustampons met een ventilatiebus worden verwijderd, is het handig om eerst de bus te verwijderen en vervolgens de tampon te bevochtigen via het gemaakte gat.

**Opleggen**

De neustampons mogen niet met een alcoholoplossing worden bevochtigd omdat dat de structuur van het materiaal wijzigt. De neustampons zijn gesteriliseerd.

De neustampons bevatten geen antibiotica. Ze werken niet bacteriostatisch tegenover alle aanwezige infecties, en verhinderen evenmin nieuwe infecties. Ze bevoeden echter niet de productie van bacteriën die T.S.S.\* veroorzaken. Als er al een infectie is, dan raden we aan om een microbenwerende behandeling uit te voeren vooraleer de neustampons te gebruiken. Implanter dit materiaal niet. Als de verpakking beschadigd is, mogen de producten niet meer worden gebruikt.

**De neustampons zijn uitsluitend bedoeld VOOR EENMALIG GEbruik.**

Hergebruik van dit hulpmiddel kan de patiënt blootstellen aan infectie- of besmettingsrisico's. Zodra de verzegeling van de steriele verpakking is opengebrekt, wordt de inhoud niet meer teruggegeven door de fabrikant. \* Philip M. Tierno, Jr., Ph.D.: Toxic Shock Syndrome Nasal Surgery, Laryngoscope, Volume 97, nr.12, december 1987

**Garantie**

Invotec International, Inc. garanteert dat het product vrij is van materiaal- en fabricagefouten. Invotec zal elk product dat defect blijkt te zijn, vervangen of terugbetaLEN, zolang het product wordt gereturneerd volgens de instructies voor gereturneerde goederen in het verkoopbeleid. Invotec is niet aansprakelijk voor enige gevolgschade, schade of kosten die direct of indirect van het gebruik van of het niet kunnen gebruiken van dit product. DE BOVENSTAANDE GARANTIE VERVANGT EN SLUIT ALLE ANDERE GARANTIES UIT, EXPLICIET OF IMPLICIET, HOE DAN OOK ONTSTAAN, MET INBEGRIJP VAN VERKOOPBAARHEID, GESCHIKTHEID VOOR EEN BEPAALD DOEL, TEGEN INBREUK OF ANDERSZINS. Invotec International aanvaardt geen enkele andere aansprakelijkheid of verantwoordelijkheid met betrekking tot dit product en geeft geen enkele persoon de toestemming om dit te doen.

*Ultra-Stat* is een handelsmerk van Invotec International, Inc.



NASENTAMPONS

**Bitte sorgfältig durchlesen:**

Die MÄDIZINISCHE FACHKRAFT IST VERANTWORTLICH FÜR DIE KORREKten CHIRURGISCHEn VERFAHREN UND TECHNIKEN. Die FOLGENDE INSTRUKTIONEN ZIJN UITSLUITEND TER INFORMATIE. DER BEHANDELDE CHIRURG MUSS DIE GESCHIKTHEID VAN DE PROCEDURE EVALUEREN OP BASIS SEINER EIGENEN MEDIZINISCHEn OPLEIDING UND ERFAHRUNG BEURTEILEN.

**Anwendungsgebiete**

Invotec Nasentampons wurden als nasale Tamponade zur Eindämmung von Nasenblutungen entwickelt. Sie können auch als Tamponade nach Septumplastik, Rhinoplastik oder anderen intranasalen chirurgischen Eingriffen verwendet werden.

**Zusammensetzung**

Der neustampon von Invotec mit 100% polyvinylalkohol besteht aus einem Material mit schwämiger, poröser Struktur, das bei Kontakt mit einer Flüssigkeit aufquillt. Die Nasentampons sind gut gewebeverträglich und weisen eine ausgezeichnete Saugfähigkeit auf. Das Material ist nicht faserig. Im hydrierten Zustand passt es sich sehr gut den anatomischen Gegebenheiten an und übt leichten Druck auf die umliegenden Gewebe aus.

**Verwendung**

a) Vorbereitung: Im trockenen, komprimierten Zustand wird die Hälfte des Nasentampons (von der Spitze abwärts bis zur Mitte) mit antisepischer Creme (PVP-Jod-Salbe) bestrichen, um das Einführen zu erleichtern.

b) Einführen: Fassen Sie den Nasentampon mit einer Pinzette oder mit den Fingern und führen Sie ihn vorsichtig zur Gänze in die Nase ein.

c) Befeuchten: In dieser Position wird der Tampon via ein injectienaald doordrenkt met een fysiologische zoutoplossing met 0,9% NaCl by (+/- 5 ml voor de tampon van 45 mm en +/- 10 ml voor de tampon van 80 mm). Dit is niet nodig bij een neusbloeding. Afhankelijk van de individuele situatie moet de tampon een of meerdere keren per dag worden bevochtigd om opdroging te voorkomen. Anders verliest de tampon wat elasticiteit. Laat neustampons niet langer dan vier dagen zitten. Een deel van de tampon bevat een koord voor extra veiligheid. De neustampons bestaat uit einem Material mit schwämiger, poröser Struktur, das bei Kontakt mit einer Flüssigkeit aufquillt. Die Nasentampons sind gut gewebeverträglich und weisen eine ausgezeichnete Saugfähigkeit auf. Das Material ist nicht faserig. Im hydrierten Zustand passt es sich sehr gut den anatomischen Gegebenheiten an und übt leichten Druck auf die umliegenden Gewebe aus.

d) Entfernen: Der Tampon muss vor dem Entfernen gut mit physiologischer Kochsalzlösung (0,9%iger NaCl-Lösung) befeuchtet werden (die man 5 bis 10 Minuten einwirken lässt). Beim Entfernen der Nasentampons mit Hilfe eines Beatmungsschlauches sollte man zuerst den Schlauch entfernen, um dann die Befeuchtung des Tampons durch das entstandene Loch vorzunehmen.

**Achtung**

Die Nasentampons dürfen nicht mit einer Alkohollösung befeuchtet werden, da diese die Struktur des Materials verändert. Die Nasentampons sind steril.

Die Nasentampons enthalten keine Antibiotika. Sie wirken nicht bakteriostatisch gegen vorhandene Infektionen und beugen keinen neuen Infektionen vor. Sie verstärken jedoch nicht die Produktion von Bakterien, welche zu einem TSS\* führen. Besteht bereits eine Infektion, wird vor Anwendung der Nasentampons eine antimikrobielle Behandlung empfohlen. Dieses Material darf nicht implantiert werden. Wenn die Verpackung beschädigt ist, sind die Produkte nicht mehr für den Gebrauch geeignet.

**Die Nasentampons sind NUR für den EINMALGEBRAUCH bestimmt.**

Bei Wiederverwendung des Produkts besteht die Gefahr einer Infektion oder Kontamination. Sobald das Sie