

stypro®

Haemostypticum

Zusammensetzung: medizinische Gelatine



stypro® Cubus
mit der Abmessung
10 x 10 x 10 mm

GYNÄKOLOGIE	
DERMATOLOGIE	
MKG-CHIRURGIE	
VISZERAL-CHIRURGIE	
ALLGEMEIN-CHIRURGIE	
ZAHNMEDIZIN	
NEURO-CHIRURGIE	
PROKTOLOGIE	
DIALYSE	

Wirkprinzip

- auf physiologische Weise, durch Nutzung der natürlichen Gerinnungsfähigkeit des Blutes
- kein Wirkstoff zusätzlich enthalten

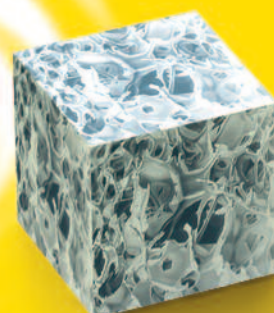
Vorteile

- einfaches Handling – schnelle Blutstillung
- formstabil
- hohe Saugfähigkeit (bis zum 50-fachen des Eigengewichtes)
- optimale Porosität und Interkonnektion
- resorbierbar (innerhalb von 3 Wochen)
- biokompatibel

schnell
einfach
sicher

Verpackung

- sterile Verpackung (2-er Blister)
- Inhalt: 30 Stück in Fadenkabinett-Box
- Haltbarkeit: 5 Jahre

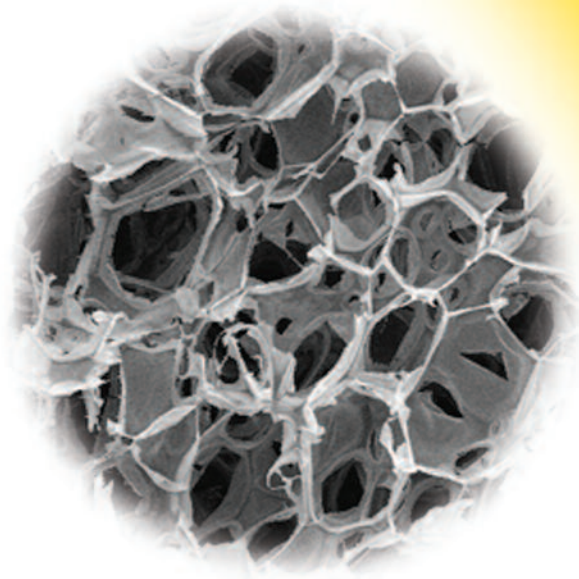




Struktur

Die stypro®-Mikrostruktur zeigt eine ausgezeichnete interkonnektierende Porosität und einen form-stabilen Strukturaufbau.

Aufnahme: Produktdokumentation stypro®



Wirkungsparameter

- Blutkoagulation auch in der Schwamm-Mitte
- bessere Blutstillung im Vergleich zu einem Cellulose-Produkt

Quelle: Produktdokumentation stypro® – Untersuchungen zur Qualität des stypro®-Schwämmchens

Sicherheit

- γ -Sterilisation; Gelatine porcinen Ursprungs

Literatur: **Doumat A.;** Der Einsatz eines Gelatineschwammes in der Mund-, Kiefer- und Gesichtschirurgie; *Implantologie Journal* 2/2005, 19-22. **Mertsching M., Merten H.-A., Bader A.;** stypro®: A new and safe biomaterial for Bone Tissue Engineering – without risk of ENDOGENOUS RETROVIRUS (PERV) Infection; Poster presentation at the INTERNATIONAL TISSUE ENGINEERING MEETING in Innsbruck/Austria, May 18th 20th, 2000. **Pape H.;** Indikation und Anwendung von stypro® in der Lippen-Kiefer-Gaumenspaltschirurgie; *Implantologie Journal* 2003/7(1), 52-54.

Gebrauchsanweisung

stypro® wird auf die gereinigte Wunde gelegt, trocken oder mit einer physiologischen Lösung angefeuchtet. Man übt einen leichten Druck aus, bis die vom Fibrin bewirkte Adhäsion erreicht wird. stypro® kann in situ gelassen oder bei erfolgter Blutstillung abgenommen werden. Das Produkt wird innerhalb von drei Wochen resorbiert. Die zu verwendende stypro® Menge ist dem Umfang der blutenden Oberfläche anzupassen. Das Produkt kann geschnitten werden, ohne zu zerbröckeln. stypro® hat eine reduzierte Haftfestigkeit an Gazekompressen und chirurgischen Instrumenten.

Warnungen:

Die Verpackung muss sorgfältig überprüft werden. Die Sterilität ist nur gewährleistet, wenn die Verpackung nicht beschädigt ist. stypro® muss unmittelbar nach Eröffnung der Verpackung verwendet werden. Das Produkt darf nicht nach dem auf der Verpackung angegebenen Verfallsdatum verwendet werden. Bei der Anwendung des Produktes müssen die Vorsichtsmaßnahmen der Asepsis beachtet werden. Nicht verwendete Produktteile dürfen nicht erneut sterilisiert werden. Die blutstillende Eigenschaft von stypro® ersetzt nicht die normalen Maßnahmen zur Blutstillung (z. B. Naht, Kompression, Unterbindung). Es ist ratsam, stypro® zu komprimieren, wenn es in Körperhöhlen eingesetzt wird, da sich der hämostatische Schwamm beim Aufsaugen der Flüssigkeiten ausdehnt und auf das umliegende Gewebe Druck ausüben kann. In der Neurochirurgie sollte der hämostatische Schwamm nicht in geschlossenen Hohlräumen belassen werden, da er beim Ausdehnen eine Kompression des Nervengewebes verursachen kann. stypro® dient wie alle hämostatischen Gelatineschwämme dem Zweck, die Blutstillung zu fördern; alle anderen Anwendungen des Produktes sind vom Benutzer im voraus sorgfältig abzuwägen.

Gegenanzeigen:

Nicht verwenden bei infizierten Wunden.

Aufbewahrung:

Trocken aufbewahren.
Für Kinder unzugänglich aufbewahren.

Verfügbare Formate:

stypro® Standard:	80 x 50 x 10 mm: Packungen mit 20 oder 5 Stück
stypro® Special:	80 x 50 x 1 mm: Packungen mit 20 oder 5 Stück
stypro® Tampon:	80 x Ø 30 mm: Packungen mit 20 oder 2 Stück
stypro® Cubus:	10 x 10 x 10 mm: Packungen mit 30 Stück
stypro® Sheet:	80 x 50 x 3 mm: Packungen mit 20 Stück
stypro® Strip:	50 x 10 x 10 mm: Packungen mit 5 Stück

Apothekenpflichtig
stypro® ist ein zertifiziertes Medizinprodukt



 curasan AG, Lindigstraße 4, 63801 Kleinostheim, www.curasan.de

Die Herstellerfirma übernimmt keine Haftung für einen nicht sachgemäßen Gebrauch des Produktes.



Überreicht von: