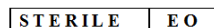


Informacja o wyrobie medycznym

Wytwórca: Zakład Detali Medycznych DEMED Sp. z o.o. ul. Żwirki i Wigury 56C 43-190 Mikołów
Tel. 32 226 03 68; fax. 32 720 26 79 email: demed@demed.pl; www.demed.pl

Folia z kauczuku silikonowego dla otolaryngologii



UWAGA!

Należy przeczytać uważnie ulotkę, ponieważ zawiera ona informacje ważne dla użytkownika. Należy zachować tę ulotkę, aby można ją było przeczytać ponownie w razie potrzeby.

Wyrób jalowy, do jednorazowego użytku! Sterylizowany tlenkiem etylenu (EO).

Nie stosować w przypadku uszkodzenia opakowania ani po terminie ważności podanym na opakowaniu. Nie resterylizować!

I. Przeznaczenie

Folia z kauczuku silikonowego stosowana jest w operacjach przegrody nosa i rekonstrukcji struktur chrzęstno-kostnych. Przyszyta do śluzówki przegrody nosa stanowi podtrzymanie dla elementów chrzęstnych przegrody, zabezpiecza też przed zrostami między przegrodą nosa a ścianą boczną nosa. W otologii folia stosowana jest w przypadku ubytku błony śluzowej na promontorium, na większych powierzchniach struktur ucha środkowego lub w przypadku całkowitego braku wyściółki ucha. Folia założona w miejscu uszkodzenia nabłonka zapobiega powstawaniu zrostów unieruchamiających układ transmisyjny błony bębenkowej, poprawia pasaż powietrza i wydzieliny w uchu środkowym oraz funkcję trąbki Eustachiusza. Może być używana jako separator w jamie bębenkowej po tympanoplastyce w uszach z czynnym stanem zapalnym oraz jako materiał podporowy dla przeszczepu błony bębenkowej. Stosuje się ją także jako opatrunek pooperacyjny, tzw. hermetyczny, po operacjach ucha.

II. Charakterystyka wyrobu

Folia wykonana jest z kauczuku silikonowego. Materiał jest elastyczny, dobrze tolerowany, nie powoduje odczynów alergicznych ani toksycznych, zachowuje swoje właściwości podczas długotrwałego stosowania, nie powoduje wzrostu filmu bakteriynego.

III. Wymiary

Oferowane są folie w arkuszach o wymiarach (40x40) mm lub (40x80) mm i grubości w zakresie od 0,1 do 1,0 mm wzrastającej co 0,1 mm oraz wymiarach 40x60x1,0 mm i 60x80x 1,0 mm. Folię można łatwo przyciąć w trakcie zabiegu sterylnym narzędziem, np. skalpelem. Każdy arkusz folii jest umieszczany w okładkach z foliiioletowanej, zabezpieczającej przed uszkodzeniem a następnie pakowany do torebki foliowo-papierowej.

IV. Sposób stosowania

1. W uchu środkowym kawałki odpowiednio przyciętej folii umieszcza się na promontorium, aż w okolice ujścia trąbki Eustachiusza, między strzemiączkiem a kanałem nerwu twarzowego, w epitympanum i w zachyłku nerwu twarzowego.
2. Folia o grubości powyżej 0,5 mm stosuje się w operacjach na przegrodzie nosa.
3. Z arkusza wycina się fragmenty o kształcie geometrycznym, wynikającym z charakteru i zakresu operacji rekonstrukcyjnych.
4. Folię można przyszyć szwem materacowym po obu stronach przegrody nosa lub tylko po jednej stronie.
5. Przy stosowaniu w nosie istotne jest dbanie o higienę nosa, można stosować preparaty nawilżające śluzówkę - żele, maści czy aerozole.
6. Nie należy nosa mocno wydmuchiwać, czy mocno czyścić mechanicznie, gdyż folia może przemieścić się lub wypaść.
7. Przy zastosowaniu w operacjach usznych ważne jest utrzymanie drenażu wydzieliny i powietrza przez trąbkę Eustachiusza. Można stosować leki obkurczające błonę śluzową nosa oraz leki mukolityczne.

V. Czyszczenie i dezynfekcja

Wyrób jednorazowego użytku. Po usunięciu go z miejsca stosowania lub po samoistnym wypadnięciu nie nadaje się do dalszego użytkowania.

VI. Środki ostrożności i działania niepożądane

Pacjent, u którego zastosowano folię powinien pozostawać pod stałą opieką lekarską, aż do zakończenia procesu leczenia.

W wyniku użytkowania folii mogą wystąpić następujące działania niepożądane:

- krwawienia z nosa, jeśli błona śluzowa jest wyschnięta lub drażniona przez folię
- zaburzenia oddychania przez nos, jeśli folia przemieści się w jamie nosa
- uczucie ciała obcego w nosie
- wysychanie śluzówki nosa
- wypadnięcie lub przemieszczenie się folii w nosie
- wzrost produkcji wydzieliny w nosie i podrażnienie śluzówki
- odleżyny w uchu środkowym szczególnie przy zaostrowym procesie zapalnym
- odrzucenie przeszczepu błony bębenkowej
- przemieszczenie się folii i unieruchomienie kosteczek słuchowych

Pacjent powinien być poinformowany o konieczności bezzwłocznego zgłoszenia się do lekarza w przypadku wystąpienia któregokolwiek z wymienionych działań niepożądanych.

UWAGA!

Firma DEMED Sp. z o.o. nie ponosi odpowiedzialności za skutki niewłaściwego umieszczenia folii, użytkowania niezgodnego z przeznaczeniem lub resterylizacji wyrobów. Ponowna sterylizacja może stanowić zagrożenie dla użytkownika.

Numer katalogowy arkuszy folii z kauczuku silikonowego dla otolaryngologii:

| Wymiary arkusza, mm (długość x szerokość x grubość) | Nr katalogowy | Wymiary arkusza, mm (długość x szerokość x grubość) | Nr katalogowy |
|--|---------------|--|---------------|
| 40x40x0,1 | 800-02-01 | 40x80x0,1 | 800-04-01 |
| 40x40x0,2 | 800-02-02 | 40x80x0,2 | 800-04-02 |
| 40x40x0,3 | 800-02-03 | 40x80x0,3 | 800-04-03 |
| 40x40x0,4 | 800-02-04 | 40x80x0,4 | 800-04-04 |
| 40x40x0,5 | 800-02-05 | 40x80x0,5 | 800-04-05 |
| 40x40x0,6 | 800-02-06 | 40x80x0,6 | 800-04-06 |
| 40x40x0,7 | 800-02-07 | 40x80x0,7 | 800-04-07 |
| 40x40x0,8 | 800-02-08 | 40x80x0,8 | 800-04-08 |
| 40x40x0,9 | 800-02-09 | 40x80x0,9 | 800-04-09 |
| 40x40x1,0 | 800-02-10 | 40x80x1,0 | 800-04-10 |
| 40x60x1,0 | 800-03-10 | 60x80x1,0 | 800-05-10 |

Bezpieczna Linia Naczyniowa



Katalog produktów medycznych cz.1

Original-Perfusor®-Tubings – dreny dla wszystkich pomp strzykawkowych < 4 bar



Oryginalne bezpieczne akcesoria

- wykonane z PCV lub polietylenu (PE)
- minimalna objętość wypełnienia
- końcówki luer lock
- jednostka handlowa 100 szt.
- nie zawiera DEHP i lateksu

| Nr katalogowy | Produkt | Średnica (mm) | Długość (cm) | Materiał |
|--|---|---------------|--------------|----------|
| 8255172 | Original-Perfusor-Tubing, dren standardowy | 1,5 x 2,7 | 50 | PCV |
| 8722960 | Original-Perfusor-Tubing, dren standardowy | 1,5 x 2,7 | 150 | PCV |
| 8722862 | Original-Perfusor-Tubing, dren standardowy | 1,5 x 2,7 | 200 | PCV |
| 8255490 | Original-Perfusor-Tubing, dren standardowy | 1,5 x 2,7 | 250 | PCV |
| 8255253 | Original-Perfusor-Tubing, dren standardowy | 1,5 x 2,7 | 300 | PCV |
| 8722919 | Original-Perfusor-Tubing, czarny dla leków światłoczułych | 1,5 x 2,7 | 150 | PCV |
| 8722820 | Original-Perfusor-Tubing, dren z bezpiecznym łącznikiem Safsite | 1,5 x 2,7 | 150 | PCV |
| 8722883 | Original-Perfusor-Tubing, dren z portem do wstrzyknięć | 1,5 x 2,7 | 15 | PCV |
| 8723001 | Original-Perfusor-Tubing, dren z filtrem bakteryjnym 0,22 im | 1,5 x 2,7 | 200 | PCV |
| 8722943 | Original-Perfusor-Tubing, z filtrem cząsteczkowym 5 im | 1,5 x 2,7 | 175 | PCV |
| 8726019 | Original-Perfusor-Tubing, dren typu PCA, z zastawką antyrefluksową w wypadku wielu równoległych infuzji | 1,5 x 2,7 | 175 | PCV |
| 8722870 | Original-Perfusor-Tubing, dren MR, z ruchomą nakrętką – objętość wypełnienia 0,47 ml | 0,9 x 1,9 | 75 | PCV |
| 8255504 | Original-Perfusor-Tubing, dren MR, z ruchomą nakrętką – objętość wypełnienia 0,94 ml | 0,9 x 1,9 | 150 | PCV |
| 8255059 | Original-Perfusor-Tubing, dren standardowy | 1,0 x 2,0 | 50 | PE |
| 8255067 | Original-Perfusor-Tubing, dren standardowy | 1,0 x 2,0 | 100 | PE |
| 8722935 | Original-Perfusor-Tubing, dren standardowy | 1,0 x 2,0 | 150 | PE |
| 8723060 | Original-Perfusor-Tubing, dren standardowy | 1,0 x 2,0 | 200 | PE |
| 8272565 | Original-Perfusor-Tubing, dren standardowy | 1,0 x 2,0 | 250 | PE |
| 8723010 | Original-Perfusor-Tubing, czarny dla leków światłoczułych | 1,0 x 2,0 | 150 | PE |
| Przedłużacz Heidelberg, do systemów infuzyjnych | | | | |
| 4097300 | Heidelberg 30 | 3,0 x 4,1 | 30 | PCV |
| 4097173 | Heidelberg 75 | 3,0 x 4,1 | 75 | PCV |
| 4097262 | Heidelberg 100 | 3,0 x 4,1 | 100 | PCV |
| 4097408 | Heidelberg 140 | 3,0 x 4,1 | 140 | PCV |



Kavitan™ CEM Cement szklano-jonomerowy

Cement szkłojonomerowy do osadzania

Kavitan CEM to szklano-jonomerowy cement lutujący w postaci proszku i płynu. Ten cement szklano-jonomerowy jest łatwy w użyciu i zapewnia przyczepność do tkanek twardych zęba.

Kavitan CEM jest dostępny jako system dwuskładnikowy: 20 g proszku + 15 g płynu lub 60 g proszku + 45 g płynu (opakowanie potrójne).

Zalety produktu

- **Łatwy w użyciu** – długi czas pracy, konsystencja żelu
- **Bardzo łatwe usuwanie** nadmiaru materiału
- **Trwała przyczepność** do tkanek twardych zęba

Wskazanie

- cementowanie koron, mostów stałych, wkładów, nakładów i sztyftów
- cementowanie taśm ortodontycznych i klamer metalowych
- podkłady pod wypełnienia kompozytowe.

| Proporcje mieszania | Czas mieszania | Czas pracy | Czas wiązania |
|---------------------------------------|----------------|------------|---------------|
| 1 miarka proszku na 2 krople płynu | maks. 30 s | 3:30 min | 5:00 min |

Kavitan CEM

4113270PE

1 x 20 g proszku, 1 x 15 g płynu

4113273PE

1 x 60 g proszku, 1 x 45 g płynu (opakowanie
potrójne)

Uzupełnienia

4113279PE

1 x 15 g płynu

Producent: Spofa Dental a.s.

Medtronic Opatrunek nosowy standard duży (450402)



Opatrunek nosowy Standard 1szt

Wymiary: 8cm dług. x 1,5 cm szer. x 2 cm wys. z linkami.

OPATRUNKI NOSOWE

Gąbki Merocel® hemoX® mają wiele zastosowań i dostępne są w różnych wersjach i rozmiarach. Opatrunki nosowe występują w wersjach z przewodami oddechowymi lub bez nich.

- Usuwanie bez powodowania podrażnień
- Doskonałe dla pacjentów po septoplastyce, rynoplastyce, turbinektomii i innych operacjach nosa.

Producent: Medtronic

Opatrunki Merocel® hemoX® składają się z mikroporowatej gąbki wchłaniającej Merocel o wysokiej gęstości z utlenioną celulozą. Kiedy gąbka jest nasączona, zwiększa swoją objętość, dzięki czemu redukuje obrzęk i, delikatnie uciskając, tamuje krwawienie z nosa oraz pochłania krew i inne płyny.

Powierzchnia materiału Merocel jest równomiernie pokryta utlenioną celulozą, dzięki czemu jest ona bardziej gładka, co ułatwia usuwanie tamponów i opatrunków. Badania wykazały ich zwiększoną śliskość w porównaniu z innymi produktami Merocel, a także zmniejszenie krwawienia po ich usunięciu. Utleniona celuloza pomaga ograniczyć krwawienie z nosa.

Aby nie spowodować podrażnień i ograniczyć ryzyko nawrotu krwawienia podczas wyjmowania opatrunku, należy koniecznie nawilżyć opatrunek przed rozpoczęciem jego usuwania. Zazwyczaj wystarczy 10 cm³ wody lub roztworu soli fizjologicznej. Kiedy opatrunek jest już nasączony, należy go delikatnie wyjąć przy pomocy kleszczyków.

Producent: Medtronic

Medtronic Opatrunek nosowy standard mały (450400)



Opatrunek nosowy Standard mały 1szt

Wymiary: 4,5cm dług. x 1,5 cm szer. x 2 cm wys. z linkami.

OPATRUNKI NOSOWE

Gąbki Merocel® hemoX® mają wiele zastosowań i dostępne są w różnych wersjach i rozmiarach. Opatrunki nosowe występują w wersjach z przewodami oddechowymi lub bez nich.

- Usuwanie bez powodowania podrażnień
- Doskonałe dla pacjentów po septoplastyce, rynoplastyce, turbinektomii i innych operacjach nosa.

Producent: Medtronic

Opatrunki Merocel® hemoX® składają się z mikroporowatej gąbki wchłaniającej Merocel o wysokiej gęstości z utlenioną celulozą. Kiedy gąbka jest nasączona, zwiększa swoją objętość, dzięki czemu redukuje obrzęk i, delikatnie uciskając, tamuje krwawienie z nosa oraz pochłania krew i inne płyny.

Powierzchnia materiału Merocel jest równomiernie pokryta utlenioną celulozą, dzięki czemu jest ona bardziej gładka, co ułatwia usuwanie tamponów i opatrunków. Badania wykazały ich zwiększoną śliskość w porównaniu z innymi produktami Merocel, a także zmniejszenie krwawienia po ich usunięciu. Utleniona celuloza pomaga ograniczyć krwawienie z nosa.

Aby nie spowodować podrażnień i ograniczyć ryzyko nawrotu krwawienia podczas wyjmowania opatrunku, należy koniecznie nawilżyć opatrunek przed rozpoczęciem jego



usuwania. Zazwyczaj wystarczy 10 cm³ wody lub roztworu soli fizjologicznej. Kiedy opatrunek jest już nasączony, należy go delikatnie wyjąć przy pomocy kleszczyków.

Producent: Medtronic

Instrukcja używania

Wytwórca: Zakład Detali Medycznych DEMED Sp. z o.o. ul. Żwirki i Wigury 56C 43-190 Mikołów
Tel. 32 226 03 68; fax. 32 720 26 79 email: demed@demed.pl; www.demed.pl

Folia z politetrafluoroetyleny (PTFE) dla otolaryngologii



CE 0434



STERILE EO

UWAGA!

Należy przeczytać uważnie ulotkę, ponieważ zawiera ona informacje ważne dla użytkownika. Należy zachować tę ulotkę, aby można ją było przeczytać ponownie w razie potrzeby.

Wyrób jałowy, do jednorazowego użytku! Sterylizowany tlenkiem etylenu (EO).

Nie stosować w przypadku uszkodzenia opakowania ani po terminie ważności podanym na opakowaniu. Nie resterylizować!

Przeznaczenie

Folia z politetrafluoroetyleny (PTFE) stosowana jest w otolaryngologii w przypadku ubytku błony śluzowej na promontorium, w miejscach pozbawionych mucoperiosteum na większych powierzchniach struktur ucha środkowego lub w przypadku całkowitego braku wyściółki ucha. Folia założona w miejscu uszkodzenia nabłonka zapobiega powstawaniu zrostów unieruchamiających układ transmisyjny błony bębenkowej, poprawia pasaż powietrza i wydzieliny w uchu środkowym oraz funkcję trąbki Eustachiusza. Folia jest stosowana z dobrym skutkiem w leczeniu operacyjnym zapalenia włóknisto-zrostowego ucha, gdyż zapobiegają powtórному przyleganiu błony bębenkowej, czy mezotympanum do promontorium. Folia z PTFE stosowana jest także w operacjach przegrody nosa i rekonstrukcji struktur chrzęstno-kostnych. Przyszyta do śluzówki przegrody nosa podtrzymuje elementy chrzęstne przegrody, zabezpiecza przed zrostami między przegrodą a ścianą boczną nosa.

Charakterystyka wyrobu

Folia wykonana jest z politetrafluoroetyleny (PTFE), odpornego na działanie temperatur i środowiska. Materiał jest obojętny fizjologicznie, nie powoduje odczynów alergicznych ani toksycznych.

Wymiary

Oferowane są folie w arkuszach o wymiarach (40x40) mm, (40x60) mm, (40x80) mm i (60x80) mm i grubości w zakresie od 0,1 do 1,0 mm, wzrastającej co 0,1 mm. Folię można łatwo przycinać w czasie zabiegu sterylnym narzędziem, np. skalpelem. Arkusze folii pakowane są po jednej sztuce do torebek foliowo-papierowych. Każdy arkusz o grubości 0,4 mm i powyżej, przed włożeniem do torebki foliowo-papierowej, jest umieszczany w okładkach z folii moletowanej, zabezpieczającej opakowanie jednostkowe przed uszkodzeniem narożem arkusza i utratą jałowości folii.

Sposób stosowania

1. W operacjach na przegrodzie nosa z arkusza wycina się fragmenty o kształcie geometrycznym, wynikającym z charakteru i zakresu operacji rekonstrukcyjnych.
2. Folię można przyszyć szwem materacowym po obu stronach przegrody nosa lub tylko po jednej stronie.
3. W uchu środkowym kawałki odpowiednio przyciętej folii umieszcza się na promontorium, aż w okolice ujścia trąbki Eustachiusza, między strzemiączkiem a kanałem nerwu twarzowego, w epitympanum i w zachyłku nerwu twarzowego.
4. Przy stosowaniu w nosie istotne jest dbanie o higienę nosa, można stosować preparaty nawilżające śluzówkę - żele, maści czy aerozole.
5. Nie należy nosa mocno wydmuchiwać, czy mocno czyścić mechanicznie, gdyż folia może przemieścić się lub wypaść.
6. Przy zastosowaniu w operacjach usznych ważne jest utrzymanie drenażu wydzieliny i powietrza przez trąbkę Eustachiusza - można stosować leki obkurczające błonę śluzową nosa oraz leki mukolityczne.

Czyszczenie i dezynfekcja

Wyrób jest jednorazowego użytku. Po usunięciu go z miejsca stosowania lub po samoistnym wypadnięciu wyrób nie nadaje się do dalszego użytkowania.

Środki ostrożności i działania niepożądane

Pacjent, u którego zastosowano folię powinien pozostawać pod stałą opieką lekarską, aż do zakończenia procesu leczenia.

W wyniku użytkowania folii mogą wystąpić następujące działania niepożądane:

- krwawienia z nosa, jeśli błona śluzowa jest wyschnięta lub drażniona przez folię
- zaburzenia oddychania przez nos, jeśli folia przemieści się w jamie nosa
- uczucie ciała obcego w nosie
- wysychanie śluzówki nosa
- wypadnięcie lub przemieszczenie się folii w nosie
- wzrost produkcji wydzieliny w nosie i podrażnienie śluzówki
- odleżyny w uchu środkowym szczególnie przy zastrzonym procesie zapalnym
- odrzucenie przeszczepu błony bębenkowej
- przemieszczenie się folii i unieruchomienie kosteczek słuchowych

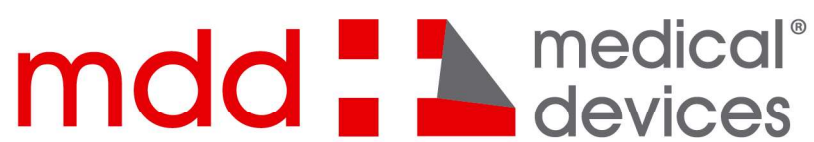
Pacjent powinien być poinformowany o konieczności bezzwłocznego zgłoszenia się do lekarza w przypadku wystąpienia któregokolwiek z wymienionych działań niepożądanych.

UWAGA!

Firma DEMED Sp. z o.o. nie ponosi odpowiedzialności za skutki niewłaściwego umieszczenia folii, użytkowania niezgodnego z przeznaczeniem lub resterylizacji wyrobów. Ponowna sterylizacja może stanowić zagrożenie dla użytkownika.

Numery katalogowe arkuszy folii z politetrafluoroetyleny (PTFE) dla otolaryngologii

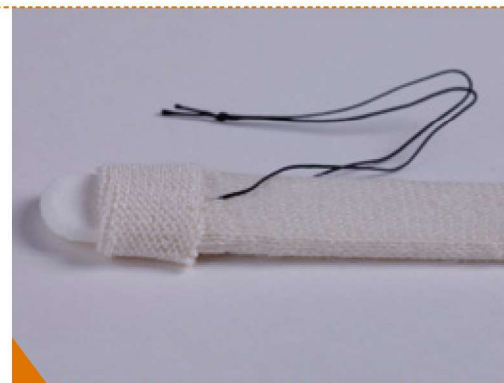
| Wymiary arkusza, mm (długość x szerokość x grubość) | Nr katalogowy | Wymiary arkusza, mm (długość x szerokość x grubość) | Nr katalogowy | Wymiary arkusza, mm (długość x szerokość x grubość) | Nr katalogowy | Wymiary arkusza, mm (długość x szerokość x grubość) | Nr katalogowy |
|--|---------------|--|---------------|--|---------------|--|---------------|
| 40x40x0,1 | 700-02-01 | 40x60x0,1 | 700-03-01 | 40x80x0,1 | 700-04-01 | 60x80x0,1 | 700-05-01 |
| 40x40x0,2 | 700-02-02 | 40x60x0,2 | 700-03-02 | 40x80x0,2 | 700-04-02 | 60x80x0,2 | 700-05-02 |
| 40x40x0,3 | 700-02-03 | 40x60x0,3 | 700-03-03 | 40x80x0,3 | 700-04-03 | 60x80x0,3 | 700-05-03 |
| 40x40x0,4 | 700-02-04 | 40x60x0,4 | 700-03-04 | 40x80x0,4 | 700-04-04 | 60x80x0,4 | 700-05-04 |
| 40x40x0,5 | 700-02-05 | 40x60x0,5 | 700-03-05 | 40x80x0,5 | 700-04-05 | 60x80x0,5 | 700-05-05 |
| 40x40x0,6 | 700-02-06 | 40x60x0,6 | 700-03-06 | 40x80x0,6 | 700-04-06 | 60x80x0,6 | 700-05-06 |
| 40x40x0,7 | 700-02-07 | 40x60x0,7 | 700-03-07 | 40x80x0,7 | 700-04-07 | 60x80x0,7 | 700-05-07 |
| 40x40x0,8 | 700-02-08 | 40x60x0,8 | 700-03-08 | 40x80x0,8 | 700-04-08 | 60x80x0,8 | 700-05-08 |
| 40x40x0,9 | 700-02-09 | 40x60x0,9 | 700-03-09 | 40x80x0,9 | 700-04-09 | 60x80x0,9 | 700-05-09 |
| 40x40x1,0 | 700-02-10 | 40x60x1,0 | 700-03-10 | 40x80x1,0 | 700-04-10 | 60x80x1,0 | 700-05-10 |



HEMOSTATYKI WCHŁANIALNE

NASAL[®] SPONGE

LARYNGOLOGIA



▲ Skuteczny pooperacyjny tampon donosowy

Tampon donosowy **NASAL SPONGE** to gotowy do użycia opatrunek wykonany z rozprężalnej gąbki poliwinylowej.

- ▲ Gąbka PVA ze sznurkiem,
- ▲ Gąbka PVA ze sznurkiem oraz z rurką silikonową ułatwiającą oddychanie,
- ▲ Gąbka PVA ze sznurkiem oraz gazą hemostatyczną.

Optymalnie dobrana struktura gąbki zapewnia doskonałe właściwości hemostatyczne. Opatrunek dopasowuje się do anatomicznego kształtu jamy nosowej. Nie przykleja się do tkanki, zmniejszając tym samym ewentualne powikłania, takie jak skrzepy lub krwawienie.

Tampon donosowy Nasal Sponge posiada podwójną funkcję hemostatyczną:

- ▲ Wchłanianie płynów ustrojowych i tworzenie żelu przez zewnętrzną warstwę z gazy hemostatycznej,
- ▲ Krzepnięcie krwi w celu przyspieszenia fizjologicznej hemostazy (podczas kontaktu żelu z powierzchnią rany).

Zastosowanie

- ▲ Krwawienia z nosa i pooperacyjna hemostaza zatoki przynosowej oraz jamy nosowej.

Bezpieczeństwo i korzyści

- ▲ Bezpieczny w użyciu, bez występowania skutków ubocznych.
- ▲ Szybka hemostaza.
- ▲ Zapewnienie wilgotnego środowiska w otoczeniu rany i przyspieszenie procesu gojenia.
- ▲ Brak zjawiska przyklejania się tamponu do rany.
- ▲ Mniejsze ryzyko wystąpienia urazu wtórnego.
- ▲ Łatwość użycia.
- ▲ Bezbolesna aplikacja i usunięcie tamponu.

Sposób działania

- ▲ Zewnętrzna gaza hemostatyczna zamienia się w żel po kontakcie z krwią, uaktywniany jest mechanizm krzepnięcia krwi w celu przyspieszenia fizjologicznej hemostazy.
- ▲ Wewnętrzna gąbka może ulec rozprężeniu w celu wytworzenia odpowiedniej kompresji na powierzchni rany i doprowadzenia do fizycznej hemostazy przez ucisk.
- ▲ Żelowa struktura gazy hemostatycznej zapewnia wilgotne otoczenie umożliwiające przyspieszenie procesu epitelizacji błony śluzowej nosa, zmniejsza uszkodzenia oraz możliwość ponownego krwawienia.

| Kod produktu | Nazwa produktu | Opis produktu | Rozmiar produktu [cm] | Ilość sztuk w opakowaniu |
|--------------|----------------|--------------------------------|-----------------------|--------------------------|
| NS1002515GS | Nasal Sponge | z gazą i sznurkiem | 10 × 2,5 × 1,5 | 10 |
| NS1002015GS | Nasal Sponge | z gazą i sznurkiem | 10 × 2 × 1,5 | 10 |
| NS1001510GS | Nasal Sponge | z gazą i sznurkiem | 10 × 1,5 × 1 | 10 |
| NS802515GS | Nasal Sponge | z gazą i sznurkiem | 8 × 2,5 × 1,5 | 10 |
| NS802015GS | Nasal Sponge | z gazą i sznurkiem | 8 × 2 × 1,5 | 10 |
| NS801510GS | Nasal Sponge | z gazą i sznurkiem | 8 × 1,5 × 1 | 10 |
| NS552515GS | Nasal Sponge | z gazą i sznurkiem | 5,5 × 2,5 × 1,5 | 10 |
| NS552015GS | Nasal Sponge | z gazą i sznurkiem | 5,5 × 2 × 1,5 | 10 |
| NS551510GS | Nasal Sponge | z gazą i sznurkiem | 5,5 × 1,5 × 1 | 10 |
| NS1002515S | Nasal Sponge | bez gazy, ze sznurkiem | 10 × 2,5 × 1,5 | 10 |
| NS1002015S | Nasal Sponge | bez gazy, ze sznurkiem | 10 × 2 × 1,5 | 10 |
| NS1001510S | Nasal Sponge | bez gazy, ze sznurkiem | 10 × 1,5 × 1 | 10 |
| NS802515S | Nasal Sponge | bez gazy, ze sznurkiem | 8 × 2,5 × 1,5 | 10 |
| NS802015S | Nasal Sponge | bez gazy, ze sznurkiem | 8 × 2 × 1,5 | 10 |
| NS801510S | Nasal Sponge | bez gazy, ze sznurkiem | 8 × 1,5 × 1 | 10 |
| NS552515S | Nasal Sponge | bez gazy, ze sznurkiem | 5,5 × 2,5 × 1,5 | 10 |
| NS552015S | Nasal Sponge | bez gazy, ze sznurkiem | 5,5 × 2 × 1,5 | 10 |
| NS551510S | Nasal Sponge | bez gazy, ze sznurkiem | 5,5 × 1,5 × 1 | 10 |
| NS802015SA | Nasal Sponge | ze sznurkiem i rurką, bez gazy | 8 × 2 × 1,5 | 10 |
| NS452015SA | Nasal Sponge | ze sznurkiem i rurką, bez gazy | 4,5 × 2 × 1,5 | 10 |

Inne rozmiary są również dostępne