

Bruksanvisning

Dele, med inbryg av det getrubik bi cardiovascular, ooghelzede met neurochirurgische ingrepen.

TOPASSING
Hechthechsmatiaal moet worden geplaatst en aangebracht tijdens de toestand van de patiënt, de evanting van de chirurg, de toegepaste operatietechniek en de grootte van de wond.

HECHTMATERIAAL

BESCHRIJVING
PROLENE™ hechtmateriaal (een synthetisch, niet-resorbbaar, steriel chirurgisch hechtmateriaal van monofilament, samengesteld uit een isotactische isotactische stereo-isomeer van polypropyleen, een synthetische lineaire poly-olefine. De naam van de merkna is „PROLENE™“ is verkrijgbaar in engelenoemde (kleurloze) en blauwe kleuring (shoring). De blauwe kleuring wordt verleggen met flavanolvankleur, Mercknummer: 74160. PROLENE™ is verkrijgbaar in verschillende standaardsoorten en - lengten en bestaat aan roestvrijstaal naalden en diverse soorten naalsten. Er zijn verschillende naald- draadcombinaties verkrijgbaar, die geschikt zijn voor gebruik in magneetische velden tot 1,5 Tesla. De naalden zijn tweedelig (dubbelzijdig) en op de kettingen staat MRI-veermerk. Het materiaal is weersbestendig in de oestendende vloeistoffen tot:

1. HEMOSEAL™ naald- draadcombinatie, afgedekt met de hechtdraad en de naald zeer nauwkeurig op elkaar zijn afgestemd om de mate van steeknaaldbloeding, veroorzaakt door de naald, te verminderen.

2. Een soortzamen (te beheren, van verschillende materialen vervaardigd, om de afsluiting van de hechting te verzekeren in geval van substantie wondsluiting of bij het hechten van wonden.

3. Slangmateriale waarmee geheel als reentehering mogelijk wordt gemaakt.

4. PROLENE™ met PTFE (polytetrafluoretheleen) tampsen, te gebruiken als ondersteuning tussen de hechtingen en het weesdevoorkom op het dragend oppervlak te verspreiden.

Volgende gegevens over de productreeks staan in de catalogus beschreven. PROLENE™ wordt aan de versten van de European Pharmacopoeia for Sterile Non Absorbable Stands en aan de versten van de United States Pharmacopoeia for Non Absorbale Surgical Suture, met uitzondering van een geringe overschrijding van de standaardmaat. Metriek 0,5 (7/0) en de waarden van de aangegeerde naalden voor HEMOSEAL™.

INDICATIES
PROLENE™ hechtmateriaal is bestemd voor het hechten en afgeven van vele

Instruções de utilização

Deve usar-se de precaução para evitar lesões durante o manuseio dos dispositivos cirúrgicos. Deve-se pegar na agulha numa área de entre um tempo (1/3) e metade (1/2) da distância entre o ponto de inserção da agulha e a ponta. Pegar na área do ponto pode prejudicar o desempenho da penetração e provocar a fratura da agulha.

Agarrar no canal ou na extremidade de flexão pode provocar o arco ou quebra da agulha. Moldar as agulhas pode fazer com que estas percam força e fiquem menos resistentes à flexão e fratura. Lidas as agulhas, exceto as biológicas com indicação RMN (MRI) na embalagem, não deverão ser usadas em procedimentos com campo magnético ativo. Os dispositivos devem usar-se precaução quando manusearem agulhas cirúrgicas, para evarem lesões por picada accidental das mesmas. Eliminar as agulhas usadas em recipientes para objetos cortantes.

REACÇÕES ADVERSAS
As reacções adversas associadas à utilização deste dispositivo incluem: reacção local inflamatória minúscula e irritação local transitória ao nível da sutura. Como acontece com todos os corpos estranhos, o PROLENE™ pode aguentar uma infecção pri- eódenite.

ESTERILIZAÇÃO
O fio de sutura PROLENE™ provoca uma reacção inflamatória inicial mínima dos tecidos, que é seguida de um encapsulamento gradual da sutura por tecido conjuntivo fibroso. O fio de sutura PROLENE™ não é absorvido nem sofre a degradação ou enfraquecimento pela acção dos tecidos dos tecidos. Devido ao facto de o material ser praticamente inerte no ponto de vista biológico, recomenda-se a sua utilização nos casos em que se pretende a menor reacção possível dos tecidos ao fio de sutura. Por ser monofilamentar, este fio tem sido utilizado com sucesso em feridas cirúrgicas que infectaram ou foram contaminadas previamente, onde pode minimizar o risco de formação tuda de fístulas ou de outrosão do fio de sutura. Não é indicada a embalagem estéril aberta ou danificada. Descartar as suturas abertas, que tenham sido utilizadas em caso.

CONTRA-INDICAÇÕES
Não são conhecidos.

ADVERTÊNCIAS/PRECAUÇÕES/INTERACÇÕES
O utilizador deve dominar as técnicas cirúrgicas que envolvem o uso de suturas não absorvíveis antes de utilizar o PROLENE™ para encapsamento de feridas, pois o risco de detorção da sutura pode variar consoante o local de aplicação e o tipo de material de sutura utilizado.

Como acontece com todos os corpos estranhos, o contacto prolongado do fio de sutura com as superfícies sinoviais (no nível das suas sinúsias e, por exemplo) pode conduzir à formação de cálculos. Devem ser seguidas práticas cirúrgicas activadas para o tratamento de feridas infectadas ou contaminadas.

Deve usar-se de precaução para evitar danificar a superfície do material com produtos químicos agressivos, dado que tal pode afectar a fiabilidade e a integridade do dispositivo. Evitar danos causados por estagnamento ou deformação devido à utilização de instrumentos como pinças ou porta-agulhas.

Para garantir uma contagem adequada, o fio de sutura deve ser utilizado em conformidade com as técnicas habituais de sutura e de nós cirúrgicos com nós de reforço, de acordo com a circunferência cirúrgica e a experiência do cirurgião. A utilização de nós de reforço é particularmente adequada quando se dão nós com suturas de polipropileno.

Bruksanvisning

Dele, med inbryg av det miska risken för stöckblödning.

Produkt i olika material för att frångåa suturlinjen för subkutikulär sutur.

1. HEMOSEAL™ nål-såtkombination där suturens diameter och nål har anpassats noggrant för att minska risken för stöckblödning.

2. Produkt i olika material för att frångåa suturlinjen för subkutikulär sutur.

3. Förstoring för användning som sensorer.

4. PROLENE™ med VFE-Polymer pledgeat att användas som ett stöd mellan sutur och vävnad för att öka det bindningsåtergående området.

Fullständig uppgifter om produktortimentet finns i katalogen. PROLENE™ upplifyr kraven i European Pharmacopoeia for sterila poly(enteerfala)-suturen och i United States Pharmacopoeia for icke resorbabara kirurgiska suturer, med undantag för en viss överdimensionering i metriek storlek 0,5 (7/0) och nållängdinsvården för HEMOSEAL™.

INDIKATIONER
PROLENE™ är avsedd att användas vid allmän sammanhållning av mjukvävnadsöv och/eller ligering, inbegripit kardiovaskulära, oftalmiska och neurokirurgiska procedurer.

使用說明

Dele, med inbryg av det miska risken för stöckblödning.

Produkt i olika material för att frångåa suturlinjen för subkutikulär sutur.

1. HEMOSEAL™ nål-såtkombination där suturens diameter och nål har anpassats noggrant för att minska risken för stöckblödning.

2. Produkt i olika material för att frångåa suturlinjen för subkutikulär sutur.

3. Förstoring för användning som sensorer.

4. PROLENE™ med VFE-Polymer pledgeat att användas som ett stöd mellan sutur och vävnad för att öka det bindningsåtergående området.

Fullständig uppgifter om produktortimentet finns i katalogen. PROLENE™ upplifyr kraven i European Pharmacopoeia for sterila poly(enteerfala)-suturen och i United States Pharmacopoeia for icke resorbabara kirurgiska suturer, med undantag för en viss överdimensionering i metriek storlek 0,5 (7/0) och nållängdinsvården för HEMOSEAL™.

INDIKATIONER
PROLENE™ är avsedd att användas vid allmän sammanhållning av mjukvävnadsöv och/eller ligering, inbegripit kardiovaskulära, oftalmiska och neurokirurgiska procedurer.

使用說明

Dele, med inbryg av det miska risken för stöckblödning.

Produkt i olika material för att frångåa suturlinjen för subkutikulär sutur.

1. HEMOSEAL™ nål-såtkombination där suturens diameter och nål har anpassats noggrant för att minska risken för stöckblödning.

2. Produkt i olika material för att frångåa suturlinjen för subkutikulär sutur.

3. Förstoring för användning som sensorer.

4. PROLENE™ med VFE-Polymer pledgeat att användas som ett stöd mellan sutur och vävnad för att öka det bindningsåtergående området.

Fullständig uppgifter om produktortimentet finns i katalogen. PROLENE™ upplifyr kraven i European Pharmacopoeia for sterila poly(enteerfala)-suturen och i United States Pharmacopoeia for icke resorbabara kirurgiska suturer, med undantag för en viss överdimensionering i metriek storlek 0,5 (7/0) och nållängdinsvården för HEMOSEAL™.

INDIKATIONER
PROLENE™ är avsedd att användas vid allmän sammanhållning av mjukvävnadsöv och/eller ligering, inbegripit kardiovaskulära, oftalmiska och neurokirurgiska procedurer.

PROLENE™ är avsedd att användas vid allmän sammanhållning av mjukvävnadsöv och/eller ligering, inbegripit kardiovaskulära, oftalmiska och neurokirurgiska procedurer.

PROLENE™ är avsedd att användas vid allmän sammanhållning av mjukvävnadsöv och/eller ligering, inbegripit kardiovaskulära, oftalmiska och neurokirurgiska procedurer.

PROLENE™ är avsedd att användas vid allmän sammanhållning av mjukvävnadsöv och/eller ligering, inbegripit kardiovaskulära, oftalmiska och neurokirurgiska procedurer.

PROLENE™ är avsedd att användas vid allmän sammanhållning av mjukvävnadsöv och/eller ligering, inbegripit kardiovaskulära, oftalmiska och neurokirurgiska procedurer.

PROLENE™ är avsedd att användas vid allmän sammanhållning av mjukvävnadsöv och/eller ligering, inbegripit kardiovaskulära, oftalmiska och neurokirurgiska procedurer.

PROLENE™ är avsedd att användas vid allmän sammanhållning av mjukvävnadsöv och/eller ligering, inbegripit kardiovaskulära, oftalmiska och neurokirurgiska procedurer.

PROLENE™ är avsedd att användas vid allmän sammanhållning av mjukvävnadsöv och/eller ligering, inbegripit kardiovaskulära, oftalmiska och neurokirurgiska procedurer.

PROLENE™ är avsedd att användas vid allmän sammanhållning av mjukvävnadsöv och/eller ligering, inbegripit kardiovaskulära, oftalmiska och neurokirurgiska procedurer.

PROLENE™ är avsedd att användas vid allmän sammanhållning av mjukvävnadsöv och/eller ligering, inbegripit kardiovaskulära, oftalmiska och neurokirurgiska procedurer.

PROLENE™ är avsedd att användas vid allmän sammanhållning av mjukvävnadsöv och/eller ligering, inbegripit kardiovaskulära, oftalmiska och neurokirurgiska procedurer.

PROLENE™ är avsedd att användas vid allmän sammanhållning av mjukvävnadsöv och/eller ligering, inbegripit kardiovaskulära, oftalmiska och neurokirurgiska procedurer.

PROLENE™ är avsedd att användas vid allmän sammanhållning av mjukvävnadsöv och/eller ligering, inbegripit kardiovaskulära, oftalmiska och neurokirurgiska procedurer.

PROLENE™ är avsedd att användas vid allmän sammanhållning av mjukvävnadsöv och/eller ligering, inbegripit kardiovaskulära, oftalmiska och neurokirurgiska procedurer.

PROLENE™ är avsedd att användas vid allmän sammanhållning av mjukvävnadsöv och/eller ligering, inbegripit kardiovaskulära, oftalmiska och neurokirurgiska procedurer.

PROLENE™ är avsedd att användas vid allmän sammanhållning av mjukvävnadsöv och/eller ligering, inbegripit kardiovaskulära, oftalmiska och neurokirurgiska procedurer.

PROLENE™ är avsedd att användas vid allmän sammanhållning av mjukvävnadsöv och/eller ligering, inbegripit kardiovaskulära, oftalmiska och neurokirurgiska procedurer.

PROLENE™ är avsedd att användas vid allmän sammanhållning av mjukvävnadsöv och/eller ligering, inbegripit kardiovaskulära, oftalmiska och neurokirurgiska procedurer.

PROLENE™ är avsedd att användas vid allmän sammanhållning av mjukvävnadsöv och/eller ligering, inbegripit kardiovaskulära, oftalmiska och neurokirurgiska procedurer.

PROLENE™ är avsedd att användas vid allmän sammanhållning av mjukvävnadsöv och/eller ligering, inbegripit kardiovaskulära, oftalmiska och neurokirurgiska procedurer.

PROLENE™ är avsedd att användas vid allmän sammanhållning av mjukvävnadsöv och/eller ligering, inbegripit kardiovaskulära, oftalmiska och neurokirurgiska procedurer.

PROLENE™ är avsedd att användas vid allmän sammanhållning av mjukvävnadsöv och/eller ligering, inbegripit kardiovaskulära, oftalmiska och neurokirurgiska procedurer.

PROLENE™ är avsedd att användas vid allmän sammanhållning av mjukvävnadsöv och/eller ligering, inbegripit kardiovaskulära, oftalmiska och neurokirurgiska procedurer.

PROLENE™ är avsedd att användas vid allmän sammanhållning av mjukvävnadsöv och/eller ligering, inbegripit kardiovaskulära, oftalmiska och neurokirurgiska procedurer.

PROLENE™ är avsedd att användas vid allmän sammanhållning av mjukvävnadsöv och/eller ligering, inbegripit kardiovaskulära, oftalmiska och neurokirurgiska procedurer.

PROLENE™ är avsedd att användas vid allmän sammanhållning av mjukvävnadsöv och/eller ligering, inbegripit kardiovaskulära, oftalmiska och neurokirurgiska procedurer.

PROLENE™ är avsedd att användas vid allmän sammanhållning av mjukvävnadsöv och/eller ligering, inbegripit kardiovaskulära, oftalmiska och neurokirurgiska procedurer.

PROLENE™ är avsedd att användas vid allmän sammanhållning av mjukvävnadsöv och/eller ligering, inbegripit kardiovaskulära, oftalmiska och neurokirurgiska procedurer.

PROLENE™ är avsedd att användas vid allmän sammanhållning av mjukvävnadsöv och/eller ligering, inbegripit kardiovaskulära, oftalmiska och neurokirurgiska procedurer.

PROLENE™ är avsedd att användas vid allmän sammanhållning av mjukvävnadsöv och/eller ligering, inbegripit kardiovaskulära, oftalmiska och neurokirurgiska procedurer.

PROLENE™ är avsedd att användas vid allmän sammanhållning av mjukvävnadsöv och/eller ligering, inbegripit kardiovaskulära, oftalmiska och neurokirurgiska procedurer.

PROLENE™ är avsedd att användas vid allmän sammanhållning av mjukvävnadsöv och/eller ligering, inbegripit kardiovaskulära, oftalmiska och neurokirurgiska procedurer.

PROLENE™ är avsedd att användas vid allmän sammanhållning av mjukvävnadsöv och/eller ligering, inbegripit kardiovaskulära, oftalmiska och neurokirurgiska procedurer.

PROLENE™ är avsedd att användas vid allmän sammanhållning av mjukvävnadsöv och/eller ligering, inbegripit kardiovaskulära, oftalmiska och neurokirurgiska procedurer.

PROLENE™ är avsedd att användas vid allmän sammanhållning av mjukvävnadsöv och/eller ligering, inbegripit kardiovaskulära, oftalmiska och neurokirurgiska procedurer.

PROLENE™ är avsedd att användas vid allmän sammanhållning av mjukvävnadsöv och/eller ligering, inbegripit kardiovaskulära, oftalmiska och neurokirurgiska procedurer.

PROLENE™ är avsedd att användas vid allmän sammanhållning av mjukvävnadsöv och/eller ligering, inbegripit kardiovaskulära, oftalmiska och neurokirurgiska procedurer.

PROLENE™ är avsedd att användas vid allmän sammanhållning av mjukvävnadsöv och/eller ligering, inbegripit kardiovaskulära, oftalmiska och neurokirurgiska procedurer.

PROLENE™ är avsedd att användas vid allmän sammanhållning av mjukvävnadsöv och/eller ligering, inbegripit kardiovaskulära, oftalmiska och neurokirurgiska procedurer.

PROLENE™ är avsedd att användas vid allmän sammanhållning av mjukvävnadsöv och/eller ligering, inbegripit kardiovaskulära, oftalmiska och neurokirurgiska procedurer.

PROLENE™ är avsedd att användas vid allmän sammanhållning av mjukvävnadsöv och/eller ligering, inbegripit kardiovaskulära, oftalmiska och neurokirurgiska procedurer.

PROLENE™ är avsedd att användas vid allmän sammanhållning av mjukvävnadsöv och/eller ligering, inbegripit kardiovaskulära, oftalmiska och neurokirurgiska procedurer.

PROLENE™ är avsedd att användas vid allmän sammanhållning av mjukvävnadsöv och/eller ligering, inbegripit kardiovaskulära, oftalmiska och neurokirurgiska procedurer.

PROLENE™ är avsedd att användas vid allmän sammanhållning av mjukvävnadsöv och/eller ligering, inbegripit kardiovaskulära, oftalmiska och neurokirurgiska procedurer.

PROLENE™ är avsedd att användas vid allmän sammanhållning av mjukvävnadsöv och/eller ligering, inbegripit kardiovaskulära, oftalmiska och neurokirurgiska procedurer.

PROLENE™ är avsedd att användas vid allmän sammanhållning av mjukvävnadsöv och/eller ligering, inbegripit kardiovaskulära, oftalmiska och neurokirurgiska procedurer.

PROLENE™ är avsedd att användas vid allmän sammanhållning av mjukvävnadsöv och/eller ligering, inbegripit kardiovaskulära, oftalmiska och neurokirurgiska procedurer.

PROLENE™ är avsedd att användas vid allmän sammanhållning av mjukvävnadsöv och/eller ligering, inbegripit kardiovaskulära, oftalmiska och neurokirurgiska procedurer.

PROLENE™ är avsedd att användas vid allmän sammanhållning av mjukvävnadsöv och/eller ligering, inbegripit kardiovaskulära, oftalmiska och neurokirurgiska procedurer.

PROLENE™ är avsedd att användas vid allmän sammanhållning av mjukvävnadsöv och/eller ligering, inbegripit kardiovaskulära, oftalmiska och neurokirurgiska procedurer.

PROLENE™ är avsedd att användas vid allmän sammanhållning av mjukvävnadsöv och/eller ligering, inbegripit kardiovaskulära, oftalmiska och neurokirurgiska procedurer.

PROLENE™ är avsedd att användas vid allmän sammanhållning av mjukvävnadsöv och/eller ligering, inbegripit kardiovaskulära, oftalmiska och neurokirurgiska procedurer.

PROLENE™ är avsedd att användas vid allmän sammanhållning av mjukvävnadsöv och/eller ligering, inbegripit kardiovaskulära, oftalmiska och neurokirurgiska procedurer.

PROLENE™ är avsedd att användas vid allmän sammanhållning av mjukvävnadsöv och/eller ligering, inbegripit kardiovaskulära, oftalmiska och neurokirurgiska procedurer.

PROLENE™ är avsedd att användas vid allmän sammanhållning av mjukvävnadsöv och/eller ligering, inbegripit kardiovaskulära, oftalmiska och neurokirurgiska procedurer.

PROLENE™ är avsedd att användas vid allmän sammanhållning av mjukvävnadsöv och/eller ligering, inbegripit kardiovaskulära, oftalmiska och neurokirurgiska procedurer.

PROLENE™ är avsedd att användas vid allmän sammanhållning av mjukvävnadsöv och/eller ligering, inbegripit kardiovaskulära, oftalmiska och neurokirurgiska procedurer.

PROLENE™ är avsedd att användas vid allmän sammanhållning av mjukvävnadsöv och/eller ligering, inbegripit kardiovaskulära, oftalmiska och neurokirurgiska procedurer.

PROLENE™ är avsedd att användas vid allmän sammanhållning av mjukvävnadsöv och/eller ligering, inbegripit kardiovaskulära, oftalmiska och neurokirurgiska procedurer.

PROLENE™ är avsedd att användas vid allmän sammanhållning av mjukvävnadsöv och/eller ligering, inbegripit kardiovaskulära, oftalmiska och neurokirurgiska procedurer.

PROLENE™ är avsedd att användas vid allmän sammanhållning av mjukvävnadsöv och/eller ligering, inbegripit kardiovaskulära, oftalmiska och neurokirurgiska procedurer.

PROLENE™ är avsedd att användas vid allmän sammanhållning av mjukvävnadsöv och/eller ligering, inbegripit kardiovaskulära, oftalmiska och neurokirurgiska procedurer.

PROLENE™ är avsedd att användas vid allmän sammanhållning av mjukvävnadsöv och/eller ligering, inbegripit kardiovaskulära, oftalmiska och neurokirurgiska procedurer.

PROLENE™ är avsedd att användas vid allmän sammanhållning av mjukvävnadsöv och/eller ligering, inbegripit kardiovaskulära, oftalmiska och neurokirurgiska procedurer.

PROLENE™ är avsedd att användas vid allmän sammanhållning av mjukvävnadsöv och/eller ligering, inbegripit kardiovaskulära, oftalmiska och neurokirurgiska procedurer.

PROLENE™ är avsedd att användas vid allmän sammanhållning av mjukvävnadsöv och/eller ligering, inbegripit kardiovaskulära, oftalmiska och neurokirurgiska procedurer.

PROLENE™ är avsedd att användas vid allmän sammanhållning av mjukvävnadsöv och/eller ligering, inbegripit kardiovaskulära, oftalmiska och neurokirurgiska procedurer.

PROLENE™ är avsedd att användas vid allmän sammanhållning av mjukvävnadsöv och/eller ligering, inbegripit kardiovaskulära, oftalmiska och neurokirurgiska procedurer.

PROLENE™ är avsedd att användas vid allmän sammanhållning av mjukvävnadsöv och/eller ligering, inbegripit kardiovaskulära, oftalmiska och neurokirurgiska procedurer.

PROLENE™ är avsedd att användas vid allmän sammanhållning av mjukvävnadsöv och/eller ligering, inbegripit kardiovaskulära, oftalmiska och neurokirurgiska procedurer.

PROLENE™ är avsedd att användas vid allmän sammanhållning av mjukvävnadsöv och/eller ligering, inbegripit kardiovaskulära, oftalmiska och neurokirurgiska procedurer.

PROLENE™ är avsedd att användas vid allmän sammanhållning av mjukvävnadsöv och/eller ligering, inbegripit kardiovaskulära, oftalmiska och neurokirurgiska procedurer.

PROLENE™ är avsedd att användas vid allmän sammanhållning av mjukvävnadsöv och/eller ligering, inbegripit kardiovaskulära, oftalmiska och neurokirurgiska procedurer.

PROLENE™ är avsedd att användas vid allmän sammanhållning av mjukvävnadsöv och/eller ligering, inbegripit kardiovaskulära, oftalmiska och neurokirurgiska procedurer.

PROLENE™ är avsedd att användas vid allmän sammanhållning av mjukvävnadsöv och/eller ligering, inbegripit kardiovaskulära, oftalmiska och neurokirurgiska procedurer.

PROLENE™ är avsedd att användas vid allmän sammanhållning av mjukvävnadsöv och/eller ligering, inbegripit kardiovaskulära, oftalmiska och neurokirurgiska procedurer.

PROLENE™ är avsedd att användas vid allmän sammanhållning av mjukvävnadsöv och/eller ligering, inbegripit kardiovaskulära, oftalmiska och neurokirurgiska procedurer.

PROLENE™ är avsedd att användas vid allmän sammanhållning av mjukvävnadsöv och/eller ligering, inbegripit kardiovaskulära, oftalmiska och neurokirurgiska procedurer.

PROLENE™ är avsedd att användas vid allmän sammanhållning av mjukvävnadsöv och/eller ligering, inbegripit kardiovaskulära, oftalmiska och neurokirurgiska procedurer.

PROLENE™ är avsedd att användas vid allmän sammanhållning av mjukvävnadsöv och/eller ligering, inbegripit kardiovaskulära, oftalmiska och neurokirurgiska procedurer.

PROLENE™ är avsedd att användas vid allmän sammanhållning av mjukvävnadsöv och/eller ligering, inbegripit kardiovaskulära, oftalmiska och neurokirurgiska procedurer.

PROLENE™ är avsedd att användas vid allmän sammanhållning av mjukvävnadsöv och/eller ligering, inbegripit kardiovaskulära, oftalmiska och neurokirurgiska procedurer.

PROLENE™ är avsedd att användas vid allmän sammanhållning av mjukvävnadsöv och/eller ligering, inbegripit kardiovaskulära, oftalmiska och neurokirurgiska procedurer.

PROLENE™ är avsedd att användas vid allmän sammanhållning av mjukvävnadsöv och/eller ligering, inbegripit kardiovaskulära, oftalmiska och neurokirurgiska procedurer.

PROLENE™ är avsedd att användas vid allmän sammanhållning av mjukvävnadsöv och/eller ligering, inbegripit kardiovaskulära, oftalmiska och neurokirurgiska procedurer.

PROLENE™ är avsedd att användas vid allmän sammanhållning av mjukvävnadsöv och/eller ligering, inbegripit kardiovaskulära, oftalmiska och neurokirurgiska procedurer.

PROLENE™ är avsedd att användas vid allmän sammanhållning av mjukvävnadsöv och/eller ligering, inbegripit kardiovaskulära, oftalmiska och neurokirurgiska procedurer.

PROLENE™ är avsedd att användas vid allmän sammanhållning av mjukvävnadsöv och/eller ligering, inbegripit kardiovaskulära, oftalmiska och neurokirurgiska procedurer.

PROLENE™ är avsedd att användas vid allmän sammanhållning av mjukvävnadsöv och/eller ligering, inbegripit kardiovaskulära, oftalmiska och neurokirurgiska procedurer.

PROLENE™ är avsedd att användas vid allmän sammanhållning av mjukvävnadsöv och/eller ligering, inbegripit kardiovaskulära, oftalmiska och neurokirurgiska procedurer.

PROLENE™ är avsedd att användas vid allmän sammanhållning av mjukvävnadsöv och/eller ligering, inbegripit kardiovaskulära, oftalmiska och neurokirurgiska procedurer.

PROLENE™ är avsedd att användas vid allmän sammanhållning av mjukvävnadsöv och/eller ligering, inbegripit kardiovaskulära, oftalmiska och neurokirurgiska procedurer.