



## KNOCHENMARKASPIRATIONSSET

150818-0

**Dieses Paket enthält die folgenden Sprachen:**

English (en)	Deutsch (de)	Nederlands (nl)	Français (fr)
Español (es)	Italiano (it)	Português (pt)	中文- Chinese (sch)
Türkçe (tk)			

Weitere Sprachen finden Sie auf unserer Website [www.wmt.com](http://www.wmt.com)

Klicken Sie auf die Option **Prescribing Information**

(Verschreibungsangaben).

**Weitere Informationen und Übersetzungen erhalten Sie vom Hersteller oder dem zuständigen Vertrieb.**



CE 0086\*

Wright Medical Technology, Inc.  
1023 Cherry Road  
Memphis, TN 38117  
U.S.A.

EC REP

Wright Medical UK Ltd  
3rd Avenue  
Letchworth  
Herts, SG6 2JF  
UK

\* Die CE-Kennzeichnung gilt für einzelne Katalognummern und befindet sich ggf. auf dem Außenetikett.

Rx ONLY

Oktober 2013

Gedruckt in den USA

# Knochenmarkaspirationsset (BMA Kit)

(150818-0)

## ALLGEMEINE PRODUKTHINWEISE

Das Knochenmarkaspirationsset besteht aus Komponenten für die Knochenmarkaspiration.

Der Mediziner ist für die sachgemäße chirurgische Technik verantwortlich. Die folgenden Richtlinien dienen lediglich als Empfehlung. Jeder Chirurg muss die Eignung der Techniken auf der Grundlage seiner persönlichen medizinischen Ausbildung und Erfahrung beurteilen.

## INDIKATIONEN

Das Knochenmarkaspirationsset ist wie eine Kolbenspritze zur Aspiration von Knochenmark, Eigenblut, Plasma oder anderen Körperflüssigkeiten zu verwenden. Die Spritze kann verwendet werden, um Knochentransplantatmaterial mit den aspirierten Flüssigkeiten zu mischen und das gemischte Transplantatmaterial in den Operations situs einzubringen.

## WARNHINWEISE

Es gelten die folgenden Warnhinweise:

- Jede Einheit ist zur Verwendung an einem einzigen Patienten bestimmt.
- Nicht verwenden, falls das Produkt beschädigt wurde.
- Ungebrauchte Produktbestandteile ordnungsgemäß entsorgen.
- **DAS KNOCHENMARKASPIRATIONSSSET DARF NICHT RESTERILISIERT WERDEN.**

## VORSICHTSMASSNAHMEN

Das Knochenmarkaspirationsset ist bei ungeöffneter und unbeschädigter Verpackung während der angegebenen Lagerfrist steril. Das Produkt muss vor dem angegebenen Verwendbarkeitsdatum verwendet werden. Ungebrauchte Produktbestandteile und Produkte, deren Verwendbarkeitsdatum abgelaufen ist, ordnungsgemäß entsorgen.

Dieses Produkt wurde nicht auf Sicherheit bei und Verträglichkeit mit MRT-Untersuchungen getestet. Dieses Produkt wurde nicht auf Erwärmung oder Migration bei MRT-Untersuchungen getestet.

## HANDHABUNG UND GEBRAUCH

Das Knochenmarkaspirationsset wird steril geliefert und kann als steril betrachtet werden, solange die innere Verpackung nicht geöffnet oder beschädigt wurde. Dieses Produkt darf nicht resterilisiert werden. Die Sets sind nur für den Gebrauch an einem einzigen Patienten bestimmt und dürfen nicht wiederverwendet werden.

Die folgenden Anweisungen sind nur als Empfehlungen zu verstehen. Die Ermittlung der korrekten Aspirationsstelle obliegt der alleinigen Verantwortung des Chirurgen:

### 1. Punktionsstelle vorbereiten

Die Punktionsstelle wie für eine Beckenkamm-Transplantatentnahme desinfizieren und mit Tüchern abdecken. Den vorderen Beckenkamm ertasten.

Platzierung: Eine Platzierung 1 cm posterior zur Spina iliaca anterior superior vermeidet eine Verletzung des seitlichen hautnahen Oberschenkelnerven.

## **2. Kanüle einführen**

Die Aspirationskanüle zentral in den Beckenkamm einführen. Dabei eine Penetration der seitlichen überhängenden Lippe sorgfältig vermeiden.

## **3. Aspiration vorbereiten**

Den Trokar entfernen und die Aspirationspritze auf die Kanüle setzen.

## **4. Knochenmark aspirieren**

Die Aspiration des roten Knochenmarks einleiten. Falls das Mark sich nicht leicht aspirieren lässt, die Kanüle leicht umpositionieren. Falls immer noch kein Mark aspiriert werden kann, die Kanüle neu ausrichten, indem die Spritze abgenommen wird und die Schritte 1 bis 4 wiederholt werden.

## **5. Kanüle neu ausrichten und Aspiration fortsetzen**

Die Kanüle nach jeweils 5 ml des Aspirats neu ausrichten, um eine Aspiration von peripherem Blut zu vermeiden.

## **STERILITÄT**

Alle Komponenten des Knochenmarkaspirationssets werden steril geliefert.

Dieses Produkt ist nur zum einmaligen Gebrauch bestimmt und darf nicht resterilisiert werden. Als Einmalprodukte gekennzeichnete Produkte dürfen unter keinen Umständen wiederverwendet werden. Eine Wiederverwendung dieser Produkte kann die Gesundheit des Patienten potenziell ernsthaft schädigen. Beispiele für die mit einer Wiederverwendung dieser Produkte verbundenen Gefahren sind u.a. deutlich herabgesetzte Produktleistung, Kreuzinfektion und Kontamination.

**VORSICHT:** Nach US-Recht darf dieses Produkt nur von einem Arzt oder auf dessen Anordnung verkauft, ausgegeben und verwendet werden.