

Se trata de un dispositivo esterilizador

Describa el producto.

Esta membrana es una regeneración de tejidos de seda que puede recuperarse de colágeno.

El producto es restaurado para que no necesite el segundo procedimiento quirúrgico.

uso

Este producto se utiliza para inducir la reproducción de tejidos de seda que protegen el osteosarcoma. Evite el movimiento de tejidos blandos como defectos de diente y sustancias de flexión oral. preparación para el uso

- 1. Mover los productos empaquetados a la sala de operaciones esterilizada.
- 2.Compruebe el embalaje del producto y no use el embalaje interno.
- 3.No se utilizará después del período de validez. 4.El maniquí debe lee r las instrucciones antes de la operación y conocer sus características y usos.
- método de uso

- 1.La tibia es insertada en el área de la cirugía para exponer el estómago. 2. Elimina completamente la organización de superposición, tejido inflamable y otros tejidos blandos.
- 3. Compruebe el tipo y el tamaño del producto marcado en la etiqueta y prepare el producto.
- 4. Cortar en forma y forma de defectos usando tijeras de esterilización.
- X La membrana debe superponerse al mínimo de 2 mm con la pared defectuosa.
- 5.El injerto de hueso se cubre con la membrana y se dobla suavemente. 6. Ajuste el producto dentro del tejido para que no se mueva y su organización cuidadosamente.
- gestión y almacenamiento

1. Utilice este producto inmediatamente después de la apertura porque es estéril.

- 2. Aunque no use el producto que se almacena después de la apertura, debe ser abolido.
- 3. Este producto es un dispositivo desechable y está prohibido la reutilización. Las otras partes deben ser eliminadas.
- 4. Este producto se suministr a después de la esterilización gamma. Prohibida la reproducción -Cuando este producto sea reutilizado o regenerado, hay un riesgo de infección por la contaminación, y el trasplante
- de hueso usando materiales de hueso contaminados es peligroso para no oper ar el trasplante de hueso. -No se garantiza la esterilización y la esterilización.

método de almacenamiento El producto debe ser almacenado a temperatura ambiente (1°C a 30°C)

Advertencia

1.aviso de tratamiento

1) Este producto no debe ser reutilizado o regenerado como un dispositivo médico desechable.

- 2) Se debe seleccionar un producto adecuado al paciente antes de la operación. 3) Este producto debe utilizarse en entornos esterilizados con herramientas esterilizadas.
- 4) Compruebe la embalaje antes de su uso y no use el empaque en caso de daño.
- 5) El producto verifica la fecha de validez antes del uso y no se utilizará si hay un período de validez.
- 6) No utilice productos aparte de los casos de GBR (GiddBonoe). O modifice el producto para otro propósito. 7) esterilización

8) El leve GBR (Guiddell) está expuesto a la fractura de cráneo y causa un fracaso en la expansión de la

- produzcan la exposición máxima de los pacientes. 9) Si el producto es demasiado flexible o puede ser dañado.
- 10) No utilice herramientas de corte aparte de las tijeras de esterilización cuando se necesite la incisión. 11) Este producto puede ser modificado si está expuesto a una temperatura de 50°C o más.

probabilidad de una infección externa. Por lo tanto, el cirujano y el paciente deben tener cuidado para que no se

- En consecuencia, este producto es necesariamente 50 ° c menores de temperatura en funcionando. 12) No utilice si hay algún cuerpo extraño dentro del Touch Po.
- 13) Este producto debe utilizarse para un ambiente lim pio, un quirófano.
- 2.minusvalía
- 14) Revise la UFU y revise las indicaciones del producto antes de su uso. 15) Este producto debe utilizarse sólo para los dentistas cualificados.
- Se debe evitar la operación de un paciente con una fuerza restrictiva incluyendo lo siguiente.

1) que es alérgico al colágeno.

- 2) Un paciente con enfermedad grave disminuye significativamente la masa cerebral residual. 3) Es difícil para los pacientes con enfermedad asegurar espacios como la pérdida del hueso horizontal.
- 4) pacien te con una variedad de dientes que necesita usar el producto repetidamente.
- 5) un diabético, un exceso de fumar o un alcoholismo. 6) Una paciente con una inmunidad con quimioterapia y radiación.
- 7) Una paciente con una infección o infección, o algo así.
- 8) disentería
- 9) Otros pacientes no son adecuados para la cirugía.

Do not use and re-sterilize products that have expired

- 10) Los pacientes que no cumplen con las instrucciones del médico o no cooperan deben ser prohibidos por los efectos secundarios y el riesgo de fracaso quirúrgica.
- 3.efecto secundario 1) Este producto puede causar alergias usando materia prima de colágeno.
- 2) La cirugía del ciclo puede causar complicaciones causadas por la sensibilidad a la temperatura, el trauma, la rigidez, la absorción de raíces, el cambio oral y el uso de anestesia.

No utilice y reproduzca los productos que han pasado la fecha de caducidad.

Model Name

BS-1010

BS-1020

BS-1030

- 3) Dependiendo del grado y el tipo de complicación puede ser posible quitar el colágeno o los antibióticos
- fecha de vencimiento 3 años desde la fecha de fabricación.

Width(mm)

10

10

10

Length(mm)

10

20

30

El modelo/ tamaño (mm)

Classification

de acuerdo con el juicio del médico.

| BS T | ype BS-1520 | 15 | 20 | | | |
|--------|------------------------|-----------------------|---|--|--|--|
| | BS-2030 | 20 | 30 | | | |
| | BS-2530 | 25 | 30 | | | |
| | BS-3040 | 30 | 40 | | | |
| | BH-1010 | 10 | 10 | | | |
| | BH-1020 | 10 | 20 | | | |
| | BH-1030 | 10 | 30 | | | |
| BH T | ype BH-1520 | 15 | 20 | | | |
| | BH-2030 | 20 | 30 | | | |
| | BH-2530 | 25 | 30 | | | |
| | BH-3040 | 30 | 40 | | | |
| | DM-1010 | 10 | 10 | | | |
| | DM-1020 | 10 | 20 | | | |
| | DM-1030 | 10 | 30 | | | |
| DM 1 | ype DM-1520 | 15 | 20 | | | |
| | DM-2030 | 20 | 30 | | | |
| | DM-2530 | 25 | 30 | | | |
| | DM-3040 | 30 | 40 | | | |
| | | | | | | |
| símbol | | | | | | |
| | fabricante | Represental Comunidad | Representante autorizado en la Comunidad Europea/Unión Europea | | | |
| | fecha de fabricación | criterio de u | criterio de uso | | | |
| LOT | código de distribución | REF número de | número de catálogo | | | |

| | Importador | | Distribuidor |
|------------|--|------|--|
| STERILE R | radioinfección | () | Sistema de barrera estéril individual con embalaje protector dentro de |
| STERRINZE | irremediabilidad | | No utilice el paquete si está dañado. |
| Ţ | Frágil, manipular con cuidado | 漆 | Aléjate de la luz del sol. |
| Ť | comprometer | 1 | límite de temperatura |
| 0% | Limitación de la humedad | 2 | reutilización |
| Ţ <u>i</u> | Consultar las instrucciones de uso | À | Con cuidado. |
| MD | Dispositivo médico | UDI | Identificador de dispositivo único |
| • ? | Identificación del paciente | \FY. | Centro de salud o médico |
| 1 | Información para pacientes página web | [31] | Fecha |

Manufacturing / Sales

de origen animal

Contengan material biológico



#601, Busan Venture tower, 22, Moraro, Sasang gu, Busan, Republic of Korea **Tel** + 82 51 301 8777 **E-Mail** biz@medpark.net

MedPark co., Ltd.

Your Reliable Partner

Consulte el enlace del sitio web que figura a continuación para obtener instrucciones de uso en la lengua oficial de la Unión establecida por los Estados miembros de la UE.

https://medpark.net/bbs/?so_table=archive