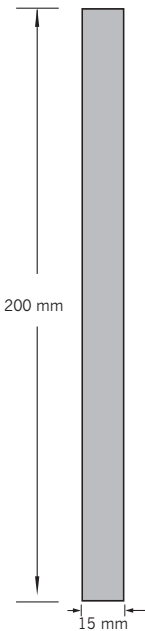


Sugi®

Steriles saugfähiges Material zur Verwendung im chirurgischen Bereich (zum Einmalgebrauch)

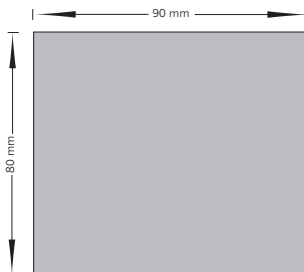
Sugi® Rhino Strips Tamponadenmaterial

20 Streifen
(20 Beutel à 1 Stück)
REF 31711



Sugi® Rhino Sheets Rhino Saugplatten

10 Platten
(10 Beutel à 1 Stück)
REF 31721



Rhino Strips Rhino Sheets

Zusammensetzung

Zellulose
regenerierte Zellulose

Eigenschaften

- Sugi Saugprodukte sind aus einem hochwertigen Material auf Zellulosebasis hergestellt.
- Bei Kontakt mit wässrigen Flüssigkeiten erfolgt sofort eine weich-elastische Ausdehnung der Tupfer.
- Sugi Saugprodukte verfügen über eine hohe Reißfestigkeit.
- Sugi Saugprodukte haften nicht an Wundoberflächen, wenn sie innerhalb von 24 Stunden entfernt werden.
- Nach dem Entfernen verbleibt eine saubere Wundoberfläche.
- Die Saugfähigkeit beträgt ca. das 17fache des Eigengewichts.

Indikationen

Zustände der Nase, die Eingriffe erfordern

Hauptanwendungsgebiete

- Postoperative Nasentamponade und Fixationspflint nach rhinochirurgischen Eingriffen insbesondere bei:
 - Septumplastiken
 - Septo-Rhinoplastiken
 - Conchotomie
 - NNH-Operationen
- Tamponade bei endoskopischen Eingriffen im HNO-Bereich
- Trägermedium von wässrigen antibiotischen oder vasokonstriktorisches Flüssigkeiten
- Schnelltamponade nach flächiger Epistaxis

Gegenanzeigen und Unverträglichkeiten

Keine bekannt

Art der Anwendung*

Die Saugplatte kann in trockenem Zustand individuell zurechtgeschnitten werden. Vor der Applikation empfiehlt sich das Anfeuchten mit wenig physiologischer Kochsalzlösung oder mit wässrigen antibiotischen bzw. vasokonstriktorisches Lösungen.

Achtung!

- Sugi Saugprodukte sind wie Verbandstoff zu entsorgen und dürfen nicht wiederverwendet werden, da Infektionsgefahr droht und die Funktion und Sicherheit des Produktes nicht mehr gegeben sind.
- Überprüfen Sie das Sterilbarriersystem vor Gebrauch visuell auf Beschädigungen und verwenden Sie es nicht, wenn das Sterilbarriersystem beschädigt oder bereits geöffnet ist.
- Die abgebildeten Sugi Saugprodukte sind nicht durch Röntgenstrahlen darstellbar**
- Der Gebrauch von Sugi Saugprodukten ist medizinisch geschultem Fachpersonal vorbehalten, welches Operationen durchführen oder dabei assistieren darf.**

QUESTALPHA
GmbH & Co. KG

Im Heerfeld 7
35713 Eschenburg, Germany
www.questalpha.com
Distributed in the U.S. by:

Kettenbach LP
62-64 Enter Lane
Istlandia, NY 11749, USA

Made in Germany
37212/1524

QUESTALPHA
for Medical and Life Science

CE 0123

Patientenzielgruppe

Patienten, die eine Absorption von Körperflüssigkeiten oder die topische Verabreichung von Flüssigkeiten benötigen

- * In seltenen Fällen kann durch die physiochemischen Gegebenheiten bei Nasenoperationen, mit oder ohne Nasentamponaden, möglicherweise das Toxische Schock Syndrom (TSS) auftreten. Anzeichen hierfür sind: plötzlich auftretendes hohes Fieber, Erbrechen, Durchfall, Schwindel, Ohnmacht (oder Bewußtseinsstrübung beim Aufstehen) und/oder sonnenbrandähnlicher Ausschlag. Bei Auftreten eines dieser Symptome sollten entsprechende ärztliche Gegenmaßnahmen ergriffen werden.

Legende

Vor Sonnenlicht schützen	
Verwendbar bis	
Sterilisiert mit Ethylenoxid	STERILE EO
Nicht wiederverwenden	
Trocken aufbewahren	
Charge	LOT
Duales System (nur Deutschland)	
Artikelnummer	REF
Gebrauchsanweisung beachten	
Bei beschädigter Verpackung nicht verwenden	
Temperaturbegrenzung	
Medizinprodukt	MD
Herstellungsdatum	

Haftungsbeschränkung

Soweit ein Haftungsausschluss gesetzlich zulässig ist, übernimmt die QUESTALPHA GmbH & Co. KG keinerlei Haftung für Verluste oder Schäden durch dieses Produkt, gleichgültig ob es sich dabei um direkte, indirekte, besondere, Begleit oder Folgeschäden, unabhängig von der Rechtsgrundlage, einschließlich Garantie, Vertrag, Fahrlässigkeit oder Vorsatz, handelt.

Die Angaben über QUESTALPHA-Produkte beruhen auf umfangreicher Forschung und anwendungstechnischer Erfahrung. Wir vermitteln diese Ergebnisse nach bestem Wissen, behalten uns aber technische Änderungen zur Produktentwicklung vor. Das entbindet den Benutzer der Produkte jedoch nicht davon, die Empfehlungen und Angaben bei Gebrauch zu beachten. Bei auftretenden schwerwiegenden Vorfällen, die im Zusammenhang mit dem Produkt stehen, wenden Sie sich bitte unverzüglich an den Hersteller und an die zuständige Behörde.

Stand der Information 28.02.2024

Directions for use

English

Sugi®

Sterile absorbent material for use in the field of surgery (single use)

Rhino Strips Rhino Sheets

QUESTALPHA
GmbH & Co. KG
Im Heerfeld 7
35713 Eschenburg, Germany
www.questalpha.com
Distributed in the U.S. by:

QUESTALPHA
for Medical and Life Science

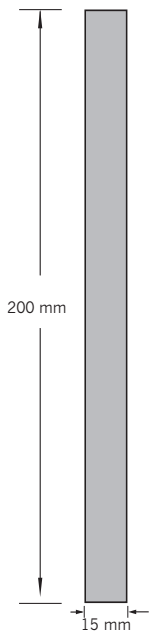
Kettenbach LP
62-64 Enter Lane
Icelandia, NY 11749, USA

Made in Germany
37212/1524

CE 0123

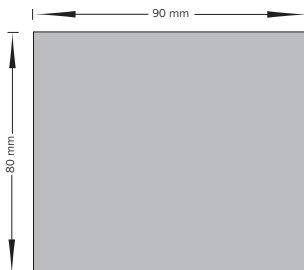
Sugi® Rhino Strips Tampon material

20 strips
(20 x 1 strip, in sachets)
REF 31711



Sugi® Rhino Sheets Rhino absorption sheet

10 sheets
(10 x 1 sheet, in sachets)
REF 31721



Composition

Cellulose
Regenerated cellulose

Properties

- Sugi absorbent materials are manufactured using a high-grade material, based on cellulose.
- The swab material undergoes soft/elastic expansion immediately upon contacting aqueous solutions.
- Sugi absorbent materials have a high tear resistance.
- Sugi absorbent materials will not adhere to wounds if they are removed within 24 hours.
- The wound surface remains clean after the tampon has been removed.
- The absorptive capacity is approximately 17 times its own weight.

Indication

Conditions of the nose requiring interventions

Range of Applications

- Postoperative nasal tampon and fixation splint for use after nasal surgery, especially after:
 - Plastic surgery of the septum
 - Septal rhinoplasty
 - Conchotomy
 - Paranasal sinus operations
- Tamponing after endoscopic ENT operations.
- Carrier medium for aqueous antibiotic or vasoconstrictive liquids.
- Fast acting tampon for use after severe nasal haemorrhaging.

Contraindications and Incompatibility

None known.

Application*

The tampon can be cut to shape as required when dry. We recommend moistening the tampon with a small amount of physiological saline solution, aqueous antibiotic solution or vasoconstrictive solution prior to application.

Caution!

- Sugi absorbent products must be disposed of in the same way as dressing material and must not be reused, as there is a risk of infection and the function and safety of the product is no longer guaranteed.
- Prior to use, visually inspect the sterile barrier system for damage and do not use it if damaged or already opened.
- The shown Sugi absorbent materials are radiolucent.
- **Sugi absorbent materials are to be used by medical personnel qualified to perform or assist in surgery.**

Intended patient group

Patients requiring the absorption of body fluids or topical administration of liquids

- * In rare instances the physicochemical conditions associated with nasal surgery, both with and without nasal packing, may present a risk of toxic shock syndrome (TSS). Warning signs of TSS include: sudden fever, vomiting, diarrhea, dizziness, fainting (or near fainting when standing up), and/or a rash that looks like a sunburn. Should one of these symptoms occur, administer the appropriate medical treatment

Legende

Keep away from sunlight	
Use-by date	
Sterilized using ethylene oxide	STERILE EO
Do not re-use	
Keep dry	
Batch Code	LOT
Dual system (Germany only)	
Catalogue number	REF
Consult instructions for use	
Do not use if package is damaged	
Temperature limit	
Medical device	MD
Date of manufacture	

Limitation of liability

Except where prohibited by law, QUESTALPHA GmbH & Co. KG will not be liable for any loss or damage arising from this product, whether direct, indirect, special, incidental or consequential, regardless of the theory asserted, including warranty, contract, negligence, or strict liability. The information provided for QUESTALPHA products is based on comprehensive research and experience in application technology. Results are furnished to the best of our knowledge, subject to technical changes within the framework of product development.

However, users must comply with and consider all recommendations and information in connection with any use. In the event of serious incidents in connection with the product, please contact the manufacturer and the responsible authority immediately.

Information as of 28.02.2024