

ARTHRYS - INFORMATIONEN FÜR DEN PATIENTEN - INTERNATIONALE In Übereinstimmung mit Artikel 18 der Verordnung 2017/745

| Sprache: Deutsch | |
|--|--|
| Ort, an dem das Etikett der Sterilverpackung anzubringen ist | |



VORRICHTUNGSTYP: (En)

WARNHINWEISE FÜR PATIENTEN:

Es ist ratsam, sich nach der Injektion einige Stunden Ruhe zu gönnen und in den folgenden 24 Stunden körperliche Anstrengungen oder übermäßigen Sport zu vermeiden. Es wird empfohlen, unmittelbar nach der Injektion von Arthrys (für etwa 20 Minuten) Eis auf die behandelte Stelle zu legen, um Entzündungsreaktionen zu vermeiden.

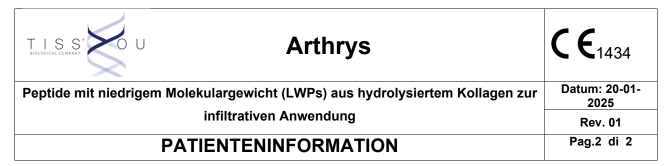
LEBENSDAUER DES GERÄTS:

Da es sich bei Arthrys um ein resorbierbares, injizierbares Produkt handelt, erfolgt der Abbau und die Resorption ohne äußere Faktoren, die dies beschleunigen oder verzögern, zwischen 14 und 28 Tagen nach der Implantation und hängt von der Zeit ab, die benötigt wird, um auf der Ebene der Bindegewebszellen (z. B. Fibroblasten, Chondrozyten usw.) absorbiert und entsprechend metabolisiert zu werden.

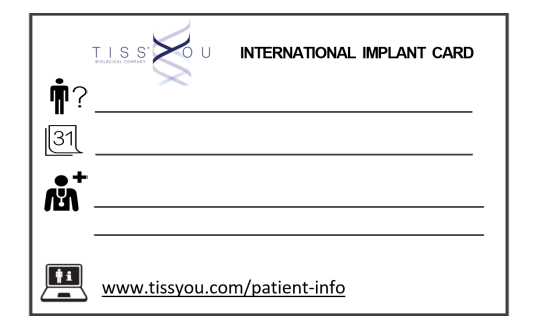
ZUSAMMENSETZUNG DES GERÄTS:

Die Komponenten, aus denen das Gerät besteht, sind in der folgenden Tabelle aufgeführt:

| Komponente | Funktionelle Beschreibung |
|------------------|---|
| Kollagen-Peptide | Peptide mit niedrigem Molekulargewicht, die aus hydrolysiertem Rinderkollagen gewonnen werden, unterstützen die Kollagenmatrix des Binde- und Epithelgewebes, das aufgrund von Alterungsprozessen, degenerativen und entzündlichen Erkrankungen oder nach traumatischen Ereignissen geschädigt ist. |
| Kochsalzlösung | Phosphatgepufferte Kochsalzlösung (PBS pH 7,1-7,7) als wässrige Lösung. |
| Vitamin C | Vitamin C (stabilisierte Ascorbinsäure in Form von Magnesium-Ascorbyl-Phosphat, MAP) interagiert in keiner Weise mit der Kollagenkomponente; sein Vorhandensein |



in der Formulierung hat ausschließlich die Funktion, die Peptide vor dem Abbau durch Sterilisation mittels Gammastrahlung zu schützen.





SYMBOLE:

Die folgende Tabelle zeigt die Bedeutung der auf der Implantatkarte abgebildeten Symbole:

| | Hersteller |
|------------|--|
| REF | Katalognummer |
| LOT | Chargencode |
| MD | Name des medizinischen Geräts |
| UDI | UDI als AIDC-Format |
| [31] | Datum der Implantation |
| † ? | Patientenname oder Patienten-ID |
| 吸 | Name und Anschrift der implantierenden Gesundheitseinrichtung/des implantierenden Gesundheitsdienstleisters |
| †i | Website zur Patienteninformation |