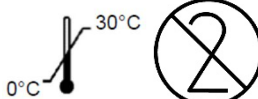


#4164 PROBET

Endometrial Curette



STERILE EO

MEDICAL
DEVICE

1639

Important product information, read carefully before use
Disposable – discard after single use
Sterile: unless pouch is damaged or opened
Re-use may cause sexually transmitted infections
Caution: federal (USA) law restricts this device to sale by or on the order of a physician

INDICATIONS FOR USE

The Probet is a single-use, sterile, disposable curette for obtaining histological biopsy of the glandular epithelium and superficial chorionic layers of the uterine endometrial wall or sample extraction of uterine menstrual content for any of the following:

- a) Routine screening for early detection of endometrial carcinoma or other precancerous conditions which could make estrogen therapy inadvisable.
- b) Evaluation of endometrial tissue response in patients receiving estrogen replacement therapy for menopausal symptoms.
- c) Endometrial dating and evaluation of uterine pathology associated with infertility, luteal insufficiency, or functional metrorrhagia.
- d) Identification of specific uterine pathogens by bacterial culturing of uterine samples.

CONTRAINDICATIONS

The Probet should not be used when one or more of the following conditions exist:

1. Pregnancy or suspicion of pregnancy.
2. Acute pelvic inflammatory disease (PID) or recent treatment for PID.
3. Untreated acute cervicitis, chronic cervicitis, or vaginitis, including bacterial vaginosis, until infection is controlled.

**WARNINGS**

The Probet should not be used to obtain an endometrial biopsy in patients with amenorrhoea unless a laboratory test has confirmed the absence of detectable circulating HCG levels.

The Probet should be used by healthcare professionals only

PRECAUTIONS

Prior to insertion of the Probet, the uterus should be carefully sounded to determine the degree of patency of the endocervical canal and the internal os, and the direction and depth of the uterine cavity. If resistance is felt at any time in the procedure, the Probet should never be forced. Slight lubrication of the sheath with a water soluble gel may aid the insertion.

ADVERSE REACTIONS

The adverse reactions cited as having been reported to occur are not listed in any order of frequency or severity. Reported adverse reactions from endometrial sampling procedures include perforation of the uterus, pain and cramping, uterine spasm, vasovagal syncope, and vaginal bleeding.

HOW SUPPLIED:

#4164 Probet

PACKAGED:

3 boxes of 25 individually sterile packed, disposable devices.

DIRECTIONS FOR USE

1. Prepare the vagina and cervix using currently accepted antiseptic techniques for intrauterine procedures, use of aseptic technique during the entire procedure is essential.
2. With a speculum in place, gently insert a sterile uterine sound to determine the depth and direction of the uterine canal. If the uterus is anteverted or retroverted, it may be advisable to use very fine forceps or a tenaculum to correct the angulation and stabilize the cervix.
3. After sounding the uterus, the depth and direction of the uterine canal should be noted. With the piston fully engaged in the sheath, the Probet is gently inserted through the cervical canal into the uterine cavity until wall contact is felt. If resistance is encountered, no attempt should be made to force the insertion. In patients with an extremely dry or narrow cervical canal, slight lubrication of the sheath with a water soluble gel may aid the insertion.
4. When the sheath is correctly positioned in the uterine cavity, the piston should be pulled back as far as possible with one hand while the sheath is held in position with the other hand. A quick and steady motion will create the maximum negative pressure within the sheath and result in an optimal tissue sample.
5. After pulling back the piston, the sheath should be rolled between the fingers while simultaneously moving it laterally as well as back and forth inside the uterus three (3) to four (4) times for comprehensive sampling.
6. The Probet should be removed gently from the patient.
7. The distal tip of the sheath should be examined for the presence of a uterine mucosa sample.
8. To expel the sample into the transport container, the distal tip is cut just below the side hole and the piston is pushed into the sheath to expel the sample.

**Manufactured by:**

Gynétiq Medical Products N.V.
 Rembert Dodoensstraat 51
 3920 Lommel, Belgium

#4164 PROBET

Ендометриална кюрета



STERILE EO

1639

0°C

30°C



Важна информация. Да се прочете внимателно преди употреба
За еднократна употреба- да се изхвърли след употреба.
Стерилност: стерилно до повреждане или отваряне на опаковката
Повторната употреба може да доведе до инфекции, предавани по полов път
Внимание: федералните закони (на САЩ) ограничават продажбите на устройството и то може да се продава само от или по нареддане на лекар.

ПРЕДНАЗНАЧЕНИЕ:

Probet е стерилна кюрета за еднократна употреба за извлечение на хистологична биопсия от жлезистия епител и повърхностните хорионни слоеве на маточната ендометриална стена или за взимане на проба от менструалното съдържание от матката за следните приложения:

- a) Рутинен скрининг за ранно откриване на ендометриална карцинома или други предкарциномни състояния, заради които естрогенната терапия не е препоръчителна.
- b) Оценка на реакцията на ендометриалната тъкан при пациенти на заместителна терапия с естрогени при симптоми на менопауза.
- c) Датиране на ендометриалното състояние и оценка на маточната патология при безплодие, лutealna недостатъчност или функционална метrorагия.
- d) Определяне на специфични маточни патогени чрез бактериално култивиране на маточните пробы.

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

Probet да не се използва ако са на лице едно или няколко от следните условия:

1. Бременност или съмнение за бременност.
2. Остра тазова възпалителна болест (ТВБ) или скорошно лечение за ТВБ.
3. Нелекувани остри цервицити, хронични цервицити или вагинити, включително и бактериална вагиноза докато инфекцията не е под контрол.

**ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ**

Probet да не се използва за извлечение на ендометриална биопсия при пациенти с аменорея, освен ако лабораторни тестове не потвърждават липсата на циркулиращи нива на човешки хорион-гонадотропин (ЧХГ).

Probet да се използва от медицински персонал.

ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ

Преди вкарването на Probet, матката трябва да бъде обследвана внимателно с ултразвук, за да се определи степента на проходимост на ендоцерикалния канал, вътрешния отвор на шийката на матката, както и посоката и дълбочината на маточната кухина. Ако по време на процедурата се усеща съпротивление, Probet не трябва да се натиска със сила. Внимателно овлажняване на обшивката с водоразтворим гел може да подпомогне въвеждането.

Производител:

Gynetics Medical Products N.V.,
 Rembert Dodoensstraat 51
 3920 Lommel, Belgium

КАК СЕ ПРЕДЛАГА:

#4164 Probet

ОПАКОВКА:

3 кутии с 25 стерилни, индивидуално опаковани устройства за еднократна употреба.

НЕЖЕЛАНИ РЕАКЦИИ:

Докладваните нежелани реакции са изброени в произволна последователност и не са подредени по честотата или тежест. Докладваните нежелани реакции при вземане на ендометриални пробы включват перфориране на матката, болки и спазми, маточни спазми, вазовагален синкоп и вагинално кървене.

НАЧИН НА УПОТРЕБА

1. Подгответе вагината и цервикса за процедурата като използвате одобрена антисептична техника за вътрешматочни процедури. Използването на асептична техника по време на процедурата е от изключителна важност..
2. С поставен спекулум, внимателно въведете стерilen ултразвуков накрайник, за да определете дълбочината и посоката на маточния канал. При антефлексия или ретрофлексия на матката се препоръчва използването на форцепс или тенакулум за коригиране на ъгъла и стабилизиране на сервикса.
3. След измерване отбележете дълбочината и посоката на канала. Внимателно въведете Probet с бутало вкарano докрай в обшивката като преминете през цервикалния канал до маточната кухина докато усетите контакт със стената . При наличие на съпротивление да не се използва сила. При пациенти с много сух или тесен цервикален канал може да се използва водоразтворим гел като овлажнятел, който да подпомогне въвеждането.
4. Когато обшивката е правилно позиционирана в маточната кухина, буталото трябва да се издърпа назад с една ръка доколкото е възможно, като обшивката се държи с другата. Едно бързо и стабилно движение ще създаде максимално отрицателно налягане в обшивката, в резултат на което се извлече оптимална тъканна проба.
5. След изтегляне на буталото назад, обшивката трябва да се завърти между пръстите, като едновременно с това се движи странично, както и назад-напред вътре в матката от три (3) до четири (4) пъти за вземане на пълна проба.
6. Probet трябва да се извади внимателно от пациента.
7. Дисталният връх на обшивката трябва да се огледа за наличие на мукозна проба.
8. За да се прехвърли пробата в транспортния контейнер, дисталният край се отрязва точно под страничния отвор и буталото се избутва в обшивката, за да извади пробата.

#4164 PROBET

Endometriální kyreta



STERILE EO

0°C

MEDICAL
DEVICE

1639

Důležité informace o produktu, před použitím rádně prostudujte
Na jedno použití – po použití zlikvidujte **Sterilní:** dokud
 není obal poškozen nebo otevřen
 Opakované použití může způsobit infikování sexuálně přenosnou
 nemocí
 Výstraha: federální zákon (USA) omezuje prodej tohoto produktu
 pouze na lékařský předpis

INDIKACE A POUŽITÍ

Probet je jednorázová, sterilní kyreta na jedno použití určená k získání histologické biopsie glandulárního epitelu a povrchových chorionických vrstev endometriální stěny dělohy nebo odběr vzorku menstruačního obsahu dělohy při následujících vyšetřeních:

- a) Rutinní kontrola pro včasné zjištění endometriálního karcinomu nebo jiných prekancerózních stavů, které mohou učinit estrogenovou terapii nevhodnou k doporučení.
- b) Hodnocení reakce endometriální tkáně u pacientek, kterým je podávána estrogenová náhradní terapie kvůli menopauzálním příznakům.
- c) Endometriální datování a hodnocení děložní patologie související s neplodností, luteální nedostatečnosti nebo funkční metrorragie.
- d) Identifikace určitých děložních patogenů kultivací bakterií z děložních vzorků.

KONTRAINDIKACE

Probet by se neměl používat, pokud se u pacientky vyskytuje jeden nebo několik z následujících stavů:

1. Těhotenství nebo podezření na těhotenství.
2. Akutní hluboký pánevní zánět (PID) nebo nedávná léčba PID,
3. Neléčená akutní cervicitida (zánět děložního hrdla), chronická cervicitida nebo vaginitida, včetně bakteriální vaginózy, dokud infekce není infekce lečená a na ústupu.

**VÝSTRAHY**

Probet by se neměl používat k získání endometriální biopsie u pacientek s amenoreou, s výjimkou případů, kdy laboratorní test potvrdil nepřítomnost rozpoznatelných oběhových hladin hCG.

Probet by měl používat pouze kvalifikovaný medicínský personál.

PŘEDBĚŽNÁ OPATŘENÍ

Před vložením kyretu Probet by se děloha měla důkladně vyšetřit sondou pro zjištění stupně průchodnosti endocervikálního kanálu a vnitřního ústí vejcovodů a směru a hloubky děložní dutiny. Cítí-li vyšetřující lékař kdykoli během procedury odpor, nesmí být Probet posouvan silou. Jemná lubrikace pouzdra kyretu vodou rozpustným gellem může napomoci zasunutí.

NEŽÁDOUCÍ REAKCE

Uvedené nežádoucí reakce, jejichž výskyt byl hlášen, nejsou seřazeny podle frekvence ani podle jejich závažnosti. Hlášené nežádoucí reakce na procedury pro odběr endometriálních vzorků zahrnují perforaci dělohy, bolest a křeče, děložní křeče, vazovagální synkopu a vaginální krvácení.

Výrobce:

Gynetics Medical Products N.V.,
 Rembert Dodoensstraat 51,
 3920 Lommel, Belgie

ZPŮSOB DODÁNÍ:

#4164 Probet

BALENÍ:

3 krabice po 25 jednotlivě sterilně zabalených nástrojů na jedno použití

POKYNY PRO POUŽITÍ:

1. Připravte vaginu a děložní hrdlo s užitím aktuálně schválených antiseptických technik pro nitroděložní procedury. Použití aseptické techniky v průběhu celé procedury je nezbytné.
2. S užitím poševního zrcátka jemně zasuňte sterilní děložní sondu a zjistěte hloubku a směr děložního kanálu. Pokud je děloha obrácená dopředu nebo přehnutá dozadu, lze doporučit použití velice jemných kleští nebo držadla k fixaci tkání pro úpravu angulace a stabilizaci děložního hrdla.
3. Po vyšetření dělohy sondou je nutno zaznamenat hloubku a směr děložního kanálu. S pístem zcela zataženým v pouzdře se Probet opatrně vloží cervikálním kanálem do děložní dutiny, dokud nepocítíte kontakt s děložní stěnou. Narazíte-li na odpor, nepusťte na kyretu silou s cílem zavést ji hlouběji. U pacientek s extrémně suchým nebo úzkým cervikálním kanálem může zasunutí napomoci lubrikace pouzdra vodou rozpustným gellem.
4. Jakmile je pouzdro správně polohováno v děložní dutině, měl by se píst jednou rukou zatáhnout zpět, jak jen to je možné, zatímco druhá ruka udržuje pouzdro v jeho poloze. Rychlý, stejnomořný pohyb vytvoří maximální negativní tlak uvnitř pouzdra, jehož výsledkem je optimální vzorek tkáně.
5. Po zatažení pístu by se mělo pouzdro otočit mezi prsty, za současného laterálního pohybu a pohybu dozadu a dopředu uvnitř dělohy a to třikrát až čtyřikrát pro získání kompletního odběru.
6. Probet opatrně vyjměte z pacientky.
7. Distální špička pouzdra by měla být zkonzolována kvůli přítomnosti vzorku děložní sliznice.
8. Vzorek se do přepární nádoby vypudí tak, že se distální špička ustříhne ihned pod bočním otvorem a píst se zatlačí do pouzdra a vypudí tak vzorek.

#4164 PROBET

Endometrie-curette



STERILE EO

1639

0°C

MEDICAL
DEVICE

Vigtig information. Læs grundigt før brug.

Engangsbrug – kassér efter brug.

Genbrug kan medføre smitte af seksuelt overførte sygdomme.

Steril, medmindre indpakningen er ødelagt eller åben.

Advarsel: I henhold til amerikansk lovgivning må salg eller anvendelse af instrumentet kun foretages af en læge eller på lægeordination.**FORMÅL OG BRUG**

Probet er en steril engangscurette, der anvendes til at fremskaffe biopsihistorik fra den glandulære epitel og de overfladiske chorionic lag af livmoderens endometrië eller indsamle udtræk af menstruation fra livmoderen, som kan bruges til følgende:

- Rutine-screening for tidlig konstatering af endometrisk kræft eller andre præ-cancerøse forhold, der vil gøre østrogenbehandling utilrådeligt.
- Evaluering af endometrie-vævets respons, når en patient modtager østrogen-erstatning, som behandling af symptomer i forbindelse med overgangsalderen.
- Endometrisk "datering" og evaluering af livmoderens patologi forbundet med barnløshed, 'luteal' ineffektivitet, eller metroragi.
- Identifikation af specifikke patogener i livmoderen vha. bakteriekulturer udvundet af prøver fra livmoderen.

KONTRAINDIKATIONER

Proben må ikke anvendes, når en eller flere af følgende forhold er til stede:

- Graviditet eller indikation af graviditet.
- Akut underlivsbetændelse eller nylig behandling deraf.
- Ubehandlet, akut cervicitis, kronisk cervicitis eller vaginitis, herunder bakteriel vaginosis, indtil infektionen er under kontrol.

**ADVARSLER**

Proben må ikke anvendes til endometrie-biopsi hos patienter med med amenorré, medmindre en laboratorietest har bekræftet fraværet af svingende HCG niveauer.

Echosampler-proben må kun betjenes af personale uddannet indenfor sundhedssektoren.

FORBEHOLD

Før indføring af proben skal livmoderen afmåles grundigt mht. åbningsgraden af livmoderhalsen, den interne os, samt retringen og dybden af livmoderhulen. Skulle der opstå problemer med indføring af proben, må proceduren ikke gennemføres med tvang. En let smøring af hylsteret med en vandopløselig gel kan hjælpe indføringen.

BIVIRKNINGER

Rapportererde bivirkninger, nævnt herunder, er opgivet i vilkårlig rækkefølge, og dermed uden hensyn til hyppighed eller sværhedsgrad. Rapporterede bivirkninger

fra endometrisk prøveudtagningsprocedurer omfatter: perforering af livmoder, smerter og kramper, krampe i livmoder, vasovagal synkope, og vaginal blødning.

**Producent**

GynétiCS Medical Products N.V.,
Rembert Dodoensstraat 51
3920 Lommel, Belgien

LEVERING:

#4164 Probet

INDHOLD:

Tre æsker med 25 individuelle, sterilt indpakke, engangsinstrumenter.

ANVISNING FOR BRUG

- Forbered vagina og livmoderhalsen ved hjælp normalt praktiserede, antiseptiske teknikker til intrauterine procedurer. Det er afgørende, at der bruges antiseptiske teknikker under hele proceduren.
- Med et spekulum på plads, indsættes forsigtigt en steril livmoder-sonde til at bestemme dybde og retning af livmoderhalsen. Hvis livmoder er anteverted eller retroverted, kan det være tilrådeligt at anvende meget fine tænger eller et tenaculum at korrigere vinkling og stabilisere livmoderhalsen.
- Efter måling af livmoderen skal dybden og retningen af livmoderhalsen noteres. Med stemplet helt inde i hylsteret føres proben forsigtigt igennem livmoderhalsen og ind i livmoderhulen indtil der er kontakt med væggen. Opstår der modstand ved indføring, må proceduren ikke gennemføres med tvang. Hos patienter med meget tør eller smal livmoderhals, kan let smøring af hylsteret med en vandopløselig gel hjælpe indføringen.
- Når hylsteret er korrekt placeret i livmoderhulen, bør stemplet trækkes tilbage, så langt det er muligt med den ene hånd mens hylsteret holdes i position med den anden hånd. En hurtig og jævn bevægelse vil skabe det maksimale negative tryk inde i hylsteret og resulterer i en optimal vævsprøve.
- Efter stemplet er trukket tilbage, skal hylsteret rulles mellem fingrene samtidig med, at den bevæges fra side til side, samt frem og tilbage inde i livmoderen tre (3) til fire (4) gange for at opnå en komplet prøveudtagning.
- Fjern forsigtigt Probet fra patienten.
- Den distale spids skal undersøges med mulighed for at udtag en slimhindepølse fra livmoderen.
- For at frigøre prøven ned i en transportenhed, skæres den distale spids af lige under hullet på siden, og stemplet trykkes ind i kanylen for at frigøre prøven fra hylsteret.

#4164 PROBET

Endometrial Curette



STERILE EO

1639

0°C

MEDICAL
DEVICE

Belangrijke informatie, lees zorgvuldig voor gebruik.

Wegwerpartikel – Wegwerpen na eenmalig gebruik.

Hergebruik kan seksueel overdraagbare infecties veroorzaken.

Opgelat: dit product mag volgens de federale (USA) wet enkel besteld of verkocht worden aan artsen.**Steriel:** Dit product is steriel, tenzij de pouch beschadigd of geopend is.**GEBRUIKSINDICATIES**

De Probet is een steriele wegwerpcurette voor eenmalig gebruik, om een histologische biopsie van het glandulair epithel en de oppervlakkige, chorionische lagen van de baarmoederwand te verkrijgen, of om een sample van de uteriene menstruele inhoud te nemen voor één van volgende redenen:

- Routinescreening voor een vroege detectie van een endometriaal carcinoom of andere precancereuze condities waardoor oestrogeentherapie wordt afgeraden.
- Evaluatie van de weefselrespons van het endometrium bij patiënten die oestrogeen vervangingstherapie toegediend krijgen tegen menopauzale symptomen.
- Datering van het endometrium en evaluatie van uteriene pathologieën die geassocieerd worden met infertiliteit, luteale insufficiëntie of functionele metrorragie.
- Identificatie van specifieke uteriene pathogenen door het maken van bacteriële culturen van uteriene samples.

CONTRA-INDICATIES

De Probet mag niet gebruikt worden indien één van volgende elementen zich voordoen:

- Zwangerschap of een vermoeden van zwangerschap;
- Acute ontsteking van de baarmoeder, eileiders of eierstokken (PID) of een recente behandeling tegen PID;
- Onbehandelde acute cervicitis of vaginitis, incl. bacteriële vaginose, totdat de infectie onder controle is.

**WAARSCHUWINGEN**

De Probet mag niet gebruikt worden om een endometriale biopsie te verkrijgen bij patiënten met amenorroe, tenzij een test de afwezigheid van detecteerbare, circulerende HCG levels heeft bevestigd.

De Probet mag enkel gebruikt worden door professionele, medische zorgverleners.

VOORZORGSMAAATREGELEN

Vooraleer de Probet ingebracht mag worden, dient er nauwkeurig een echografie van de uterus gemaakt te worden om enerzijds de openheid van het endocervicale kanaal en de interne os, en anderzijds de richting en diepte van de baarmoederholte vast te stellen.

Indien weerstand gevoeld wordt op gelijk welk tijdstip gedurende de procedure, mag de Probet nooit geforceerd worden. Het aanbrengen van een licht glijmiddel (wateroplosbare gel) op het omhulsel, kan het inbrengen vergemakkelijken.

NEVENEFFECTEN

De neveneffecten die gerapporteerd werden, worden hier niet vermeld in volgorde van ernst of frequentie. Mogelijke bijwerkingen van de endometriale sampling procedures zijn: perforatie van de uterus, pijn en krampen, uteriene spasmen, vasovagale syncope en vaginale bloedingen.



Geproduceerd door:
Gynetics Medical Products N.V.,
Rembert Dodoensstraat 51
3920 Lommel, Belgium

IDENTIFICATIE

#4164 Probet

VERPAKKINGSWIJZE

3 dozen van 25 individueel, steriel verpakte wegwerpartikelen

GEBRUIKSAANWIJZING

- Bereid de vagina en de cervix voor, gebruikmakend van antiseptische technieken die op dit moment algemeen aanvaard zijn voor intra-uteriene procedures. Het is essentieel om aseptische (steriele omstandigheden) technieken te gebruiken gedurende de volledige procedure.
- Met een speculum in de juiste positie, dient een steriele uteriene sound ingebracht te worden om de diepte en de richting van het uteriene kanaal vast te stellen. Indien er een antroversie of retroversie van de uterus wordt vastgesteld, kan het aan te raden zijn om een fijne forceps of tenaculum te gebruiken om te corrigeren voor de afwijkende richting, en de cervix te stabiliseren.
- Met nauwkeurige notie van de diepte en de richting van het uteriene kanaal, wordt de Probet, met de zuiger van de spuit volledig ingedrukt in de spuit, voorzichtig ingebracht doorheen het cervicale kanaal, in de baarmoederholte, totdat contact met de baarmoederwand gevoeld wordt. Indien weerstand wordt vastgesteld, mag er geen poging gedaan worden om de insertie te forceren. Bij patiënten met een erg droog of nauw cervicaal kanaal kan het aanbrengen van een licht glijmiddel (wateroplosbare gel) op het omhulsel, het inbrengen vergemakkelijken.
- Met het omhulsel correct gepositioneerd in de baarmoederholte, dient de zuiger zo ver mogelijk uit de spuit getrokken te worden met één hand, terwijl het omhulsel in positie gehouden wordt met de andere hand. Met een snelle, stabiele beweging wordt een maximale negatieve druk gecreëerd in de spuit, met een optimaal sample van het weefsel als resultaat.
- Nadat de zuiger uit de spuit getrokken wordt, dient het omhulsel van de Probet gerold te worden tussen de vingers, en tegelijkertijd dient een laterale en ook een voor-achterwaartse beweging (3 tot 4 maal) gemaakt te worden voor een compleet sample.
- De Probet dient voorzichtig verwijderd te worden bij de patiënt.
- Het distale uiteinde van het omhulsel dient onderzocht te worden op de aanwezigheid van uteriene, mucosale samples.

Om de samples in een transportreservoir te deponeren, dient de distale top van de Probet ingesneden te worden juist onder de zijopening, en de zuiger dient in het omhulsel geduwd te worden om het sample uit te stoten.

#4164 PROBET

Endomeetriumi Kürett



STERILE EO

0°C

MEDICAL
DEVICE

1639

Oluline toote informatsioon, lugege hoolikalt enne kasutamist
Ühekordseks kasutamiseks - visake ära pärast ühekordset kasutamist Steriilne: juhul kui pakend pole kahjustatud või lahti võetud
Taaskasutamine võib põhjustada sugulisel teel levivate nakkuste tekkimist
Hoiatus: föderaalsed seadused (USA) piiravad selle seadme müüki ainult arsti ettekirjutuse alusel

KASUTAMISE NÄITED

Probet on ühekordsest kasutatav steriilne kürett, mis on mõeldud glandulaarse epiteeli histoloogilise biopsia ja emaka endomeetriumi seina pinnapealse koorioni kihi saamiseks või emaka menstruatsioonisalduse proovi võtmiseks järgmistel juhtudel:

- Rutiinne uuring endomeetrium kartsinoomi varajaseks avastamiseks või muude eelsoodumuste korral, mis võivad muuta östrogeenravi ebasoovitavaks.
- Endomeetriumi koe reageeringu hindamine patsientidel, kes saavad menopausi sümpтомite vastast östrogeeni asendusravi.
- Menstruaaltsüklü määramine ja emaka patoloogia hindamine mis on seotud viljatuse, lutealfaasi puudulikkuse või funktsionaalse metrorraagiaga.
- Emaka patogeenide identifitseerimine emaka proovidest võetud bakterite kasvatamise abil.

PIIRANGUD

Probeti ei tohi kasutada kui on täidetud üks või mitu järgmiste tingimustest:

- Rasedus või raseduse kahtlus.
- Äge vaagnapöletik või hiljutine vaagnapöletiku ravi
- Ravimata äge tservitsiit, krooniline tservitsiit või vaginiit sealhulgas bakterialne vaginoos, kuni infektsioon on kontrolli all.

**HOIATUS**

Probeti ei tohi kasutada amenorröaga patsientide puhul endomeetriumi biopsia saamiseks kui laboratoorne test ei kinnita tuvastatavate HCG tasemete puudumist.

Probeti peaksid kasutama ainult professionaalsed meditsiinitöötajad.

ETTEVAATUSABINÖUD

Enne Probeti sisestamist tuleb emakakaela sondeerida, et määrata endotservikaalse kanali ja sisemise os-i läbitavuse määr ja emakaõone suund ning sügavus. Kui protseduuri ajal on tunda takistust, ei tohiks Probeti kunagi jõuga suruda. Ümbrise kerge määrimine vees lahustuva geeliga võib aidata Probeti sisestamise juures.

KÖRVALNÄHUD

Mainitud körvalnähud, mille toimumisest on teatatud, ei ole loetletud sageduse või tösiduse järvikorras. Endomeetriumi proovivõtmise protseduuri teatatud körvalnähud on emaka perforatsiooni, valu ja krampid, emaka spasm, vasovagaalne sünkoop ja vaginalne verejoooks.

**Tootja:**

Gynetics Medical Products N.V.

Rembert Dodoensstraat 51

3920 Lommel, Belgium

TARNITUD:

#4164 Probet

PAKENDATUD:

3 karpi 25 eraldi steriilselt pakendatud ühekordsest kasutatavat seadet.

KASUTUSJUHEND

- Valmista ette vagiina ja emakakael kasutades aksepteeritud antiseptikume intrauteriinsete protseduuride jaoks, aseptilise tehnika kasutamine kogu menetluse välitel on väga oluline.
- Vagiina-avaja paigaldatud, sisesta õrnalt steriilne emakasond, et kindlaks teha emakakanali sügavus ja suund. Kui emakas on ettepoole või tahapoole hoidev, võib nurga korrigeerimiseks ja emakakaela stabiliseerimiseks olla soovitatav kasutada väga peeneid tange või tupepeeglit
- Pärast emaka sondeerimist tuleb märkida emaka kanali sügavus ja suund. Kui kolb on täies ulatuses tuples sisestatakse Probet õrnalt emakakaela kanali kaudu emakaõonde, kuni kontakt emakaseinaga on tunda. Kui on tunda takistust ei tohi teha katset jõuga sisestamiseks. Patsientide puhul, kellegi on erakordsest kuiv või kitsas emakakaela kanal on Probeti sisestamisel abi kergelt vees lahustuva geeliga määrimisest.
- Kui ümbris on emakaõonde õigesti asetatud, tuleb kolbi nii palju kui võimalik ühe käega tömmata, samal ajal ümbrist teise käega kinni hoides. Kiire ja stabiilne liikumine loob maksimaalse negatiivse rõhu ümbrisest ja tagab optimaalse kooproovi.
- Pärast kolvi tagasitömbamist tuleb ümbrist hoida sõrmede vaheline, samal ajal liigutades seda nii edasi tagasi kui ka küljelt küljele kolm (3) kuni neli (4) korda ulatuslikuks proovide võtmiseks.
- Probet tuleb patsiendist õrnalt eemaldada.
- Ümbrise distaalset otsa tuleb uurida emaka limaskesta proovi olemasolu tuvastamiseks.
- Proovi väljutamiseks transpordikonteinerisse lõigatakse distaalne ots ära kohe külje augu alt ja kolb surutakse ümbrisesse proovi väljutamiseks.

#4164 PROBET

Kohdun limakalvon kyretti



STERILE EO

0°C 30°C

MEDICAL
DEVICE

1639

Tärkeää tietoa tuotteesta, lue tarkasti ennen käyttöä

KERTAKÄYTÖINEN - HÄVITÄ YHDEN KÄYTÖKERRAN JÄLKEEN

Uudelleen käytäminen voi aiheuttaa sukupuolitautien levämistä

Varoitus: valtakunnallinen (USA) laki rajoittaa tämän laitteen myymisen vain terveydenhuollon ammattilaisten käyttöön.

Sterili: pakauksen avaamiseen saakka

KÄYTTÖTARKOTUS JA KÄYTÖ

Probet on kertakäytöinen ja sterili kyretti jolla otetaan histologinen koepala kohdun limakalvon rauhasmaisesta epiteelistä ja ulommasta sikiökalvosta, tai näyte kohdun kuukautisten aikaisesta sisällöstä seuraavissa tapauksissa:

- Kun tehdään rutiniseulonta kohdun runkosyövän toteamiseksi aikaisessa vaiheessa, tai jonkin muun syövän esiasteiden toteamisessa, joiden hoitoon ei voida käyttää estrogeeniterapiaa.
- Kun arvioidaan kohdun seinämän kudosreaktioita potilailla, jotka saavat estrogeenikorvaushoitaa vahdevuosien oireisiin.
- Kun arvioidaan kohdun limakalvoa patologisesti hedelmättömyystapauksissa, kuukautiskierron loppuvaiheen toiminnanvajaavuutta, tai toiminnallista epäsäännöllistä vuotoa.
- Kun tahdotaan todeta tietyn kohdunisäisen taudin aiheuttaja virtsanäytteiden bakteriviljelyn avulla.

VASTA-AIHEET

The Probetia ei saa käyttää seuraavissa tapauksissa:

- Raskauden aikana tai jos potilaan epäillään olevan raskaana.
- Akuutissa lantiotulehdustaudissa (PID) tai pian lantiotulehdustaudin hoidon jälkeen.
- Hoitamattoman akuuttin kohdunsuun tulehduksen, kroonisen kohdunsuun tulehduksen, vaginatulehduksen tai bakterivaginoosin aikana kunnes tauti on hallinnassa.

**VAROITUKSET**

The Probettia ei saa käyttää koepalan ottamiseen potilaalta, jolla on amenorrea ellei laboratoritesti ole vahvistanut ettei potilas HCG-avot perusteella ole raskaana.

Probettia saa käyttää vain terveydenhuollon ammattilaiset.

TURVATOIMET

Ennen Probetin asettamista tulee huolellisesti tarkastaa kohdun tila, ja arvioida kohdunkaulan ja sisemmän kohdunsuun avoimuus, sekä kohtuontelon asento ja syyys. Mikäli toimenpiteen aikana esiintyy hankaluuksia tai vastustusta, ei Probettia saa koskaan asentaa väkisin tai liialla voimalla. Laitteen päälystäminen vesiliukoisella geelimäisellä liukuvoiteella voi auttaa laitteen käytössä.

HAITTAVAIKUTUKSET

Lueteltuja haittavaikutuksia ei ole listattu yleisyyden tai vakavuuden mukaan. Ilmoitettuja kohtututkimusten haittavaikutuksia ovat kohdun seinämän lävistäminen, kipu ja kouristelu, kohtukouristukset, vasovagaaliset reaktiot ja verenvuoto.

**Valmistaja:**Gynetics Medical Products N.V.,
Rembert Dodoensstraat 51
3920 Lommel, Belgium**VALMISTAJAN**

#4164 Probet

PAKKAUISKOKO:

3 laatikkoja, joissa 25 yksittäispakattua steriliä kertakäytöistä laitetta.

KÄYTTÖOHJEET

- Valmistele emätin ja kohdunkaula käyttämällä steriloituja kohdunisäisesti käytettäviä välineitä. Välineiden puhtaanapito on erityisen tärkeää koko toimenpiteen ajan.
- Kun tähystin on paikoillaan, aseta varovasti sterili sondi määrittääksesi kohdunkaulan syvyden ja suunnan. Mikäli kohtu on etu- tai takakenossa voi erittäin pienien pihtien käyttö auttaa kohdunkaulan angulaatiossa ja paikalleen pitämisessä.
- Kohdun tutkimisen jälkeen tulee selvittää kohdunkaulan asento ja koko. Varmista, että mäntä on hyvin kiinni putkilossa, aseta Probet katetri varovasti emättimeen ja lopulta kohdunkaulan kautta lähelle kohdun pohjaa kunnes tunnet seinämän vastukseen. Mikäli tunnet minkäänlaista vastusta, ei laitetta saa yrittää asentaa väkisin. Jos potilaan synnytskäytävä on kapea tai kuiva, laitteen päälystäminen vesiliukoisella geelimäisellä liukuvoiteella voi auttaa laitteen käytössä.
- Kun putki on oikeassa asennossa kohtuontelon pohjassa, vedä yhdellä kädellä mäntä ulos niin pitkälle kuin se menee samalla kun pidät putkea paikallaan toisella kädellä. Nopea ja tasainen liike luo mahdollisimman paljon alipainetta putkeen ja nän saat parhaan mahdollisen näytteen.
- Kun olet vetänyt ruiskun männän takaisin, kuori tulee pyörittää sormien välissä samalla, kun sitä siirretään sivuttain ja edestakaisin kohdun sisällä noin kolme (3) tai neljä (4) kertaa ja nän saadaan perusteellinen näyte.
- Poista Probet katetri varovasti potilaasta.
- Kuoren ulommasta päästä tulee ottaa limakalvonäyte.
- Siirrä näyte kuljetusastiaan asettamalla laitteen kuoren ulompi pää hieman sivureiän alle ja paina mäntä alas siirtääksesi näyte.

#4164 PROBET

Endometrische Kürette



STERILE EO

1639

0°C

30°C



Wichtige Informationen, vor Gebrauch sorgfältig lesen!

Einwegprodukt – nach einmaliger Verwendung entsorgen. Steril: ausgenommen die Verpackung ist beschädigt oder offen. Wiederverwendung kann sexuell übertragbare Infektionen verursachen.

Achtung: Nach dem Bundesgesetz (USA) ist der Kauf oder das Bestellen dieses Produktes nur für Ärzte/Mediziner zugelassen.

ANWENDUNGSBEREICH:

Die Probet ist eine sterile Einweg-Saugkürette für die Entnahme histologischer Proben aus dem Endometrium, den oberen Chorionschichten des Endometriums oder aber zur Gewinnung von Menstruationsproben aus dem Uterus für nachfolgende Untersuchungen:

- a) Routineuntersuchungen für die Früherkennung von Endometriumkarzinomen oder anderer Anzeichen eines Vorkrebsstadiums, die eine Östrogen-Therapie unratsam machen.
- b) Analyse von Gewebereaktionen bei Patientinnen, die aufgrund klimakterischer Symptome eine Östrogen-Ersatz-Therapie bekommen.
- c) Endometrische Datierung und Analyse uteriner Pathologien, die mit Unfruchtbarkeit, lutealer Unterfunktion oder funktioneller Metrorrhagie in Zusammenhang gebracht werden.
- d) Bestimmung spezifischer Erreger im Uterus durch die bakterielle Kultivierung uteriner Proben.

GEGENANZEIGEN

Die Probet sollte nicht verwendet werden, wenn einer oder mehrere der folgenden Umstände zutreffen:

1. Schwangerschaft oder der Verdacht der Schwangerschaft.
2. Akute entzündliche Beckenerkrankung (Pelvic Inflammatory Disease - PID) oder eine kürzlich erfolgte Behandlung von PID.
3. Unbehandelte akute Zervizitis, chronische Zervizitis, oder Vaginitis, einschließlich bakterieller Vaginose, bis die Infektion unter Kontrolle ist.

**WARNHINWEISE**

Die Probet sollte nicht verwendet werden, um bei Patientinnen mit Amenorrhoe eine endometrische Biopsie durchzuführen, es sei denn, ein Labortest hat bestätigt, dass kein nachweisbares Human Choriongonadotropin (hCG) im Kreislauf ist.

Die Probet sollte ausschließlich von medizinischem Fachpersonal verwendet werden.

VORSICHTSMAßNAHMEN

Vor dem Einführen der Probet sollte der Uterus sorgfältig mittels Ultraschall untersucht werden, um den Grad der Durchlässigkeit des endozervikalen Kanals und des inneren Muttermundes und die Ausrichtung und Tiefe des Gebärmutterhalses zu bestimmen. Sollte während des Eingriffes zu irgendeinem Zeitpunkt ein Widerstand auftreten, sollte die Probet niemals gewaltsam eingeführt werden. Eine leichte Lubrikation des Schaftes mit einem wasserlöslichen Gel wird beim Einführen hilfreich sein.

NEBENWIRKUNGEN

Es sind bisher weder ernsthafte Nebenwirkungen noch Häufungen irgendwelcher Nebenwirkungen bekannt. Die Nebenwirkungen durch endometrische Probenentnahmen, die bekannt sind, beinhalten eine Perforation des Uterus, Schmerz und Krämpfe, uterine Spasmen, vasovagale Synkopen und vaginale Blutungen.



Hergestellt von:
Gynetics Medical Products N.V.,
Rembert Dodoensstraat 51
3920 Lommel, Belgien

LIEFERUMFANG:

#4164 Probet

VERPACKUNGSHALT:

3 Schachteln mit je 25 einzeln steril verpackten Einwegprodukten.

GEWAUCHSANWEISUNG:

1. Bereiten Sie die Vagina und den Gebärmutterhals gemäß den gängigen antiseptischen Methoden zu intrauterinen Eingriffen vor, wobei eine strikte Einhaltung aseptischer Techniken für den gesamten Eingriff essentiell ist.
2. Platzieren Sie ein Spekulum und führen Sie dann behutsam einen sterilen Schallkopf zur Untersuchung des Uterus in die Gebärmutterhöhle ein, um deren Tiefe und Ausrichtung zu bestimmen. Sollte der Uterus nach vorne oder hinten geneigt sein, empfiehlt es sich, eine sehr feine Zange oder ein Tenaculum zu benutzen, um die Angulation zu korrigieren und den Gebärmutterhals zu stabilisieren.
3. Nachdem der Uterus mittels Ultraschall untersucht wurde, sollten die Tiefe und die Ausrichtung des Uteruskanals notiert werden. Nun wird die Probet mit voll eingedrücktem Kolben behutsam durch den Cervix-Kanal in die Gebärmutterhöhle eingeführt, bis Sie den Kontakt zur Uteruswand spüren. Sollten Sie einen Widerstand spüren, wenden Sie beim Einführen auf keinen Fall Gewalt an. Bei Patientinnen mit einem sehr trockenen oder engen Gebärmutterhals wird die Lubrikation des Schaftes mit einem wasserlöslichen Gel das Einführen unterstützen.
4. Ist der Schaft in der Gebärmutterhöhle korrekt positioniert, ziehen Sie den Kolben mit der einen Hand so weit heraus, wie es geht, während Sie den Schaft mit der anderen Hand in Position halten. Eine zügige gleichmäßige Bewegung beim Herausziehen wird den maximal negativen Druck im Schaft produzieren und zu dem besten Ergebnis beim Gewinnen der Proben führen.
5. Nachdem Sie den Kolben herausgezogen haben, rollen Sie den Schaft zwei bis drei Mal zwischen den Fingern, während Sie ihn im Uterus lateral vor- und rückwärts bewegen, um eine umfassende Probenentnahme zu erreichen.
6. Die Probet sollte behutsam aus der Patientin entfernt werden.
7. Die distale Spitze des Schaftes sollte auf Reste uteriner Schleimhaut untersucht werden.
8. Um die gewonnene Probe in den Transportcontainer zu transferieren, wird die distale Spitze der Probet direkt unterhalb des seitlichen Loches abgeschnitten und der Kolben wird durchgedrückt, um die Probe aus dem Schaft herauszudrücken.

#4164 PROBET

Ενδομήτριο ξέστρο

MEDICAL
DEVICE

1639

STERILE EO

0°C 30°C



Σημαντικές πληροφορίες για το προϊόν, διαβάστε προσεκτικά πριν από τη χρήση.

Μιας χρήσης-απορρίψτε μετά από τη χρήση. Η επαναχρησιμοποίηση μπορεί να προκαλέσει σεξουαλικά μεταδιδόμενες λοιμώξεις.

Προσοχή: η ομοσπονδιακή νομοθεσία των ΗΠΑ περιορίζει την πώληση της συσκευής από γιατρό ή κατόπιν εντολής γιατρού.

Το προϊόν είναι αποστειρωμένο, εκτός αν η συσκευασία έχει ανοιχτεί ή καταστραφεί.

ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ ΚΑΙ ΧΡΗΣΗ:

Το Probet είναι αποστειρωμένο ξέστρο μιας χρήσης για λήψη ιστολογικής βιοψίας από αδενικό επιθήλιο και επιφανειακά στρώματα χορίου του ενδομήτριου τοιχώματος ή εξαγωγή έμμηνου περιεχομένου της μήτρας, για οποιοδήποτε από τα παρακάτω:

a) Έλεγχος ρουτίνας για την έγκαιρη ανίχνευση ενδομήτριου καρκίνου ή άλλων προκαρκινικών καταστάσεων, που θα μπορούσαν να αποτρέψουν τη θεραπεία με οιστρογόνα.

b) Αξιολόγηση της ανταπόκρισης του ενδομήτριου ιστού σε ασθενείς που λαμβάνουν θεραπεία υποκατάστασης με οιστρογόνα για τα συμπτώματα της εμμηνόπαυσης.

c) Χρονολόγηση του ενδομητρίου και αξιολόγηση της παθολογίας της μήτρας, που σχετίζεται με την υπογονιμότητα, την ωχρινική ανεπάρκεια ή τη λειτουργική μητροραγία.

d) Ταυτοποίηση συγκεκριμένων παθογόνων της μήτρας με βακτηριακή καλλιέργεια σε δείγματα από μήτρα.

ΑΝΤΕΝΔΕΙΞΕΙΣ:

Το Probet δεν πρέπει να χρησιμοποιείται, όταν υφίστανται μία ή περισσότερες από τις καταστάσεις:

1. Εγκυμοσύνη ή υποψία αυτής.

2. Οξεία πιεσιλική φλεγμονώδης πάθηση ή πρόσφατη θεραπεία αυτής.

3. Οξεία τραχηλίτιδα χωρίς θεραπεία, χρόνια τραχηλίτιδα, ή κολπίτιδα, συμπεριλαμβανομένης και της βακτηριακής κολπίτιδας, μέχρι οι λοιμώξεις να τεθούν υπό έλεγχο.

**ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΕΙΣ:**

Το Probet δεν πρέπει να χρησιμοποιείται για τη λήψη βιοψίας ενδομητρίου σε ασθενείς με αμηνόρροια, εκτός αν έχει επιβεβαιωθεί η απουσία ανιχνεύσιμων επιπέδων HCG στο αίμα κατόπιν εργαστηριακών τεστ.

Το Probet πρέπει να χρησιμοποιείται μόνο από επαγγελματίες υγείας.

ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΙΣ:

Πριν την εισαγωγή του Probet, η μήτρα πρέπει να ελεγχθεί με προσοχή για να διαπιστωθεί ο βαθμός διαβατότητας του ενδοτραχηλικού σωλήνα και του εσωτερικού στομίου και η κατεύθυνση και το βάθος της μητρικής κοιλότητας. Αν γίνει αισθητή αντίσταση σε οποιοδήποτε σημείο της διαδικασίας, δεν πρέπει να ασκηθεί πίεση στο Probet. Ελαφριά λίπανση της θήκης με ένα υδατοδιαλυτό ζελέ μπορεί να βοηθήσει την εισαγωγή.

ΠΑΡΕΝΕΡΓΕΙΕΣ:

Οι παρενέργειες που αναφέρονται δεν έχουν ταξινομηθεί βάσει της συχνότητας ή της σοβαρότητας. Οι παρενέργειες που έχουν αναφερθεί από διαδικασίες λήψης βιοψίας ενδομητρίου περιλαμβάνουν διάτρηση της μήτρας, πάνω και κράμπες, μητρικούς σπασμούς, αγγειοπνευμονογαστρική συγκοπή και κολπική αιμορραγία.

**Κατασκευάζεται από την εταιρεία:**

Gynetics Medical Products N.V.,
Rembert Dodoensstraat 51
B-3920 Lommel, Belgium

ΔΙΑΤΙΘΕΤΑΙ ΩΣ:

#4164 Probet

ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ:

3 κουτιά των 25 αποστειρωμένων ατομικά συσκευασμένων συσκευών μιας χρήσης.

ΟΔΗΓΙΕΣ ΧΡΗΣΗΣ:

1. Προετοιμάστε τον κόλπο και τον τράχηλο χρησιμοποιώντας πρόσφατα αποδεκτές τεχνικές αντισηψίας για ενδομητριες διαδικασίες-η χρήση άσηπτων τεχνικών κατά τη διάρκεια της διαδικασίας είναι απαραίτητη.

2. Αφού έχετε τοποθετήσει ένα μητροσκόπιο, εισάγετε ομαλά μια αποστειρωμένη μήλη για να υπολογίσετε το βάθος και την κατεύθυνση του καναλιού της μήτρας. Αν η μήτρα έχει πρόσθια ή οπίσθια κλίση μπορεί να χρειαστούν λαβίδες ή άγκιστρο για διορθωθεί η γωνία και να σταθεροποιηθεί ο τράχηλος.

3. Μετά τον έλεγχο της μήτρας θα πρέπει να σημειωθούν το βάθος και η κατεύθυνση του μητρικού σωλήνα. Με το έμβολο πλήρως προσαρμοσμένο στη θήκη, ο Probet εισάγεται ομαλά μέσω του τραχηλικού σωλήνα στη μητρική κοιλότητα μέχρι να αισθανθείτε επαφή με το τοίχωμα. Αν προκύψει αντίσταση, μην προσπαθήσετε να εισάγετε με πίεση. Σε ασθενείς με υπερβολικά ξηρό ή στενό τραχηλικό σωλήνα, ελαφριά λίπανση του καλύμματος με ένα υδατοδιαλυτό ζελέ μπορεί να βοηθήσει την εισαγωγή.

4. Όταν η θήκη έχει τοποθετηθεί σωστά στη μητρική κοιλότητα, το έμβολο πρέπει να συρθεί με το ένα χέρι προς τα πίσω όσο μακρύτερα γίνεται, ενώ με το άλλο χέρι η θήκη να σταθεροποιηθεί στη θέση της. Μια γρήγορη και σταθερή κίνηση θα δημιουργήσει τη μέγιστη αρνητική πίεση μέσα στη θήκη και θα έχει ως αποτέλεσμα ένα άριστο δείγμα ιστού.

5. Αφού σύρετε προς τα πίσω το έμβολο, η θήκη θα πρέπει να περιστρέψεται ανάμεσα στα δάχτυλα ενώ ταυτόχρονα να μετακινείται πλαγίως εμπρός και πίσω μέσα στη μήτρα τρεις (3) με τέσσερεις (4) φορές για ολοκληρωμένη δειγματοληψία.

6. To Probet απομακρύνεται ομαλά από την ασθενή.

7. Το άπω άκρο της θήκης πρέπει να ελεγχθεί για την παρουσία δείγματος βλεννογόνου της μήτρας.

8. Για να εξωθήσετε το δείγμα στο δοχείο μεταφοράς, το άπω άκρο κόβεται ακριβώς κάτω από την πλαίνη οπή και το έμβολο ωθείται μέσα στη θήκη για να αποβάλει το δείγμα.

#4164 PROBET

Endometrium-kaparó (küretta)



STERILE EO

0°C

MEDICAL
DEVICE

1639

Fontos információk, használat előtt gondosan olvassa el.
Egyszer használatos – egyszeri használatot követően dobja ki.
Steril: amennyiben a fólia sérültlen vagy bontatlan.
Az újból használat szexuális úton átvihető fertőzést okozhat
Figyelem: a szövetségi (USA) törvény jelen eszköz
megrendelését vagy értékesítését orvos hatáskörére korlátozza

HASZNÁLATI JAVASLAT:

A Probet egy egyszer használatos, steril, eldobható ményálkahártya-kaparó (küretta) mirigyes hámszövet és a ményálkahártya fal felszíni korionrétegének hisztológiai biopsziájához vagy a méh menstruációs tartalmának mintavételéhez, a következő vizsgálatokhoz:

- Rutin szűrővizsgálatokhoz a ményálkahártya karcinóma vagy rák megelőző állapot korai észlelésére, ahol az ösztrogén terápia ellenjavallott.
- Endometrium-szövet válaszreakciójának kiértékeléséhez, a menopauzás tünetekre ösztrogén-helyettesítő terápiát kapott pácienseknél.
- Meddőséggel, luteális elégtelenséggel vagy funkcionális méhvérzéssel összefüggő endometriális időzítés és méhpatológiás kiértékelés.
- Specifikus méhpatogének azonosítása méhűri minták bakteriális tenyészése által.

ELLENJAVALLAT:

A Probet használata ellenjavallt, ha az alábbiak közül egy vagy több feltétel fennáll:

- Terhesség vagy terhesség gyanúja.
- Akut medencegyulladás (PID) vagy közelmúltban történt PID kezelés.
- Kezeletlen akut ményak-gyulladás, krónikus ményak-gyulladás vagy hüvelygyulladás, beleérte a bakteriális hüvelyfertőzést, amíg a fertőzést kezelik.

**FIGYELEMZETETÉSEK**

A Probet eszközt ne használja endometriális mintavételhez, amennyiben a páciens vérzése elmaradt, hacsak a laboratóriumi teszt meg nem erősíti a kimutathatóan megemelkedett HCG szintek hiányát.

A Probet eszközt csak orvosi szakszemélyzet használhatja.

ÓVINTÉKEDÉSEK:

A Probet behelyezése előtt a méhet alapos ultrahangos vizsgálatnak kell alávetni, hogy megállapítsuk az endocervikális csatorna és a belső méhszáj átjárhatóságának mértékét, illetve a méhüreg irányát és mélységét. Amennyiben ellenállást érez bármikor a beavatkozás során, a Probetet soha ne erőtesse. A Probet különböző hüvelyének vízben oldható zselével történő kismértékű bakenése segítheti a behelyezést.

MELLÉKHATÁSOK:

Az említett káros mellékhatásokról szóló beszámolók nem a gyakoriságuk vagy súlyosságuk szerint kerülnek rangsorolásra. Az endometriális mintavételi eljárásokról bejelentett káros mellékhatásokba beletartozik a méh perforációja, fájdalom és görcsök, méhgörcs, vasovagális ájulás és hüvelyi vérzés.

**Gyártja:**

Gynetics Medical Products N.V.
 Rembert Dodoensstraat 51
 3920 Lommel, Belgium

SZÁLLÍTÁSI INFORMÁCIÓK

#4164 Probet

CSOMAGOLÁS:

3 doboz 25 db egyenként steril csomagolt egyszer használatos eszköz.

HASZNÁLATI UTASÍTÁS:

- Készítse elő a hüvelyt és a méhnyakat az aktuálisan intrauterin eljárásokban elfogadott antiszeptikus technológia alkalmazásával. Aszeptikus technika alkalmazása a teljes eljárás során alapvető.
- A hüvelyükön felhelyezését követően ultrahang segítségével állapítsa meg a méhű irányát és mélységét. Ha a méh előre- vagy hátrahajló, javasolt egy finom csipesz vagy sebkampó segítségével az elhajlás korrigálása a méhnyak stabilizálása.
- A méh ultrahangos vizsgálatát követően jegyezze fel a méhűr mélységét és irányát. A dugattyút teljesen behelyezve a külső tokjába, a Probet eszközöt óvatosan vezesse át a nyakcsatornán a méhűrbe, amíg nem érezhető, hogy eléri a méhfalat. Amennyiben ellenállást érez, ne próbálja erőltetni a behelyezést. Olyan páciensek esetében, ahol a nyakcsatorna túl száraz vagy nagyon szűk, a Probet külső tokjának vízben oldódó zselével történő megkenése segítheti a behelyezést.
- Ha a külső tok jól helyezkedik a méhűrben, a dugattyút húzza vissza az egyik kezével ameddig lehetséges, közben tartsa a külső tokot a helyén a másik kezével. Egy gyors és magabiztos mozdulat létrehozza a maximális negatív nyomást a külső tok belséjében és egy optimális mintavételt eredményez.
- Miután visszahúzta a dugattyút, a külső tokot forgassa az ujjai között úgy, hogy egyidejűleg oldalirányban előre-hátra mozgatja a méhűrben 3 (három)-4 (négy) alkalommal az alapos mintavétel érdekében.
- A Probet eszközt óvatosan távolítsa el a páciensből.
- A külső tok disztális végét vizsgálja meg, hogy rajta van-e a ményálkahártya minta.
- A minta szállítóedénybe történő kiengedése érdekében a disztális véget vágja le közvetlenül az oldalsó lyuk alatt és a dugattyút tolja be a külső tokba, és ezzel ki is engedi a mintát.

#4164 PROBET

Cureta endometriale



STERILE EO

0°C

MEDICAL
DEVICE

1639

portanti informazioni sul prodotto, leggere attentamente prima dell'uso
Monouso - gettare dopo l'uso il singolo uso Sterile: purché la busta non sia danneggiata o aperta

Il riutilizzo può causare infezioni e trasmissione sessuale

Attenzione: in base alle leggi federali degli Stati Uniti, questo dispositivo può essere venduto solo a un medico o su prescrizione di un medico.

INDICAZIONI E USO

Probet è una cureta monouso sterile per biopsia istologica dell'epitelio ghiandolare e degli strati superficiali corionici della parete uterina endometriale o per l'estrazione di campioni di materiale mestruale uterino finalizzati a:

- a) Screening di routine per la diagnosi precoce del carcinoma endometriale o altre condizioni precancerose che potrebbero rendere la terapia estrogenica sconsigliabile.
- b) Valutazione della risposta del tessuto endometriale in pazienti sottoposte a terapia estrogenica sostitutiva per i sintomi della menopausa.
- c) Datazione endometriale e valutazione di patologia uterina associata a sterilità, insufficienza luteale, o metrorragia funzionale.
- d) Identificazione di agenti patogeni specifici uterini da coltura batterica dei campioni uterini.

CONTROINDICAZIONI

Probet non deve essere utilizzata in presenza di una o più delle seguenti condizioni:

1. Gravidanza o sospetto di gravidanza.
2. Malattia infiammatoria pelvica acuta (PID) o trattamento recente per PID.
3. Cerviciti acute non trattate, cerviciti croniche, vaginiti comprese le vaginosi, fino al controllo dell'infezione.

**AVVERTENZE**

Non utilizzare Probet per ottenere una biopsia endometriale in pazienti con amenorrea finché gli opportuni esami di laboratorio non abbiano confermato l'assenza di livelli HCG rilevabili in circolazione.

Probet deve essere utilizzata esclusivamente da professionisti del settore sanitario

PRECAUZIONI

Prima di procedere all'inserimento di Probet, sondare l'utero per determinare il grado di pervietà del canale cervicale e dell'osso interno, nonché la direzione e la profondità della cavità uterina. In caso di eventuali resistenze avvertite durante la procedura, in qualsiasi momento, non forzare mai Probet. L'inserimento può essere facilitato mediante una leggera lubrificazione della guaina con un gel solubile in acqua.

REAZIONI AVVERSE

Le reazioni avverse citate non sono elencate in ordine di frequenza o gravità. Tra le reazioni avverse riportate per le procedure di campionamento endometriale figurano perforazione dell'utero, dolore e crampi, spasmo uterino, sincope vasovagale e sanguinamento vaginale.

Prodotto da:

Gynetics Medical Products N.V.
 Rembert Dodoensstraat 51
 3920 Lommel, Belgio

PER LA FORNITURA:

#4164 Probet

CONFEZIONE:

3 scatole da 25 confezioni singole di dispositivi sterili monouso.

ISTRUZIONI PER L'USO

1. Preparare la vagina e la cervice mediante le tecniche antisettiche comunemente accettate per le procedure intrauterine. L'utilizzo delle tecniche antisettiche durante l'intera procedura è essenziale.
2. Una volta posizionato uno speculum, inserire delicatamente una sonda uterina sterile per determinare la profondità e la direzione del canale uterino. Con utero antverso o retroverso può essere consigliabile utilizzare una pinza o un tenacolo molto sottili al fine di correggere l'angolazione e stabilizzare la cervice.
3. Dopo aver sondato l'utero, dovrebbero essere osservate la profondità e la direzione del canale uterino. Inserire completamente il pistone nella guaina, quindi introdurre Probet delicatamente attraverso il canale cervicale nella cavità uterina, fino a percepire il contatto con la parete. Se si incontra resistenza, non tentare di forzare l'inserimento. Nelle pazienti con canale cervicale estremamente secco o stretto, una leggera lubrificazione della guaina con un gel solubile in acqua può facilitare l'inserimento.
4. Una volta che la guaina sia posizionata correttamente nella cavità uterina, tirare indietro il pistone con una mano quanto più possibile. Con l'altra mano tenere la guaina in posizione. Un movimento rapido e costante creerà la massima pressione negativa all'interno della guaina e sarà possibile ottenere un campione di tessuto ottimale.
5. Dopo aver tirato indietro il pistone, far rollare il tubo protettivo tra le dita e contemporaneamente muoverlo lateralmente e avanti e indietro all'interno dell'utero, da tre (3) a quattro (4) volte, per ottenere un prelievo completo.
6. Estrarre delicatamente Probet dalla paziente.
7. Verificare la presenza di un campione di mucosa uterina sulla punta distale della guaina.
8. Per espellere il campione nel recipiente di trasporto, tagliare la punta distale subito sotto il foro laterale e premere il pistone nella guaina.

#4164 PROBET

Endometrija kirete



STERILE EO

1639

0°C 30°C



Svarīga informācija par izstrādājumu, pirms lietošanas uzmanīgi izlasiet.

Vienreizlietojams – utilizējet pēc vienas lietošanas reizes Sterils: ja vien nav bojāts vai atvērts iepakojums

Atkārtota izmantošana var izraisīt seksuāli transmisīvas infekcijas

Uzmanību: federālie (ASV) likumi ierobežo šīs iekārtas tirdzniecību, un to var pārdot tikai ārsti vai tā norīkota persona.

LIETOŠANAS INDIKĀCIJAS

Probet ir vienreizlietojama, sterila kirete dzemdes endometrija dziedzerepitēlija un ārējo horija slāņu histoloģiskās biopsijas veikšanai vai dzemdes menstruālā saturā paraugu noņemšanai jebkādam no šiem nolūkiem:

- Regulārām pārbaudēm, lai savlaicīgi konstatētu endometrija karcinomu vai citus pirmsvēža stāvokļus, kas varētu norādīt uz to, ka nav ieteicama estrogēna terapija.
- Endometrija audu reakcijas novērtēšanai pacientēm, kas saņem estrogēna aizvietošanas terapiju pret menopauzes simptomiem.
- Dzemdes patoloģiju endometriskai datēšanai un novērtēšanai saistībā ar neauglību, luteālo nepietiekamību vai funkcionālo metrorāgiju.
- Specifisku dzemdes patogēnu noteikšanai, izmantojot dzemdes paraugu baktēriju kultivēšanu.

KONTRINDIKĀCIJAS

Probet nevajadzētu lietot, ja pastāv viens vai vairāki no šiem apstākļiem:

- Grūtniecība vai aizdomas par grūtniecību.
- Akūts iegurņa apvidus iekaisums (salpingīts) vai nesena ārstēšana pret šādu iekaisumu.
- Neārstēts akūts cervicīts, hronisks cervicīts vai vaginīts, ieskaitot bakteriālo vaginozi, pirms infekcija tiek kontrolēta.

**BRĪDINĀJUMI**

Probet nevajadzētu lietot, lai veiktu endometrija biopsiju pacientēm, kurām ir amenoreja, izņemot gadījumus, kad ar laboratorijas testu apstiprināta konstatētu cirkulējoša HCG līmeņu neesamība.

Probet drīkst lietot tikai profesionāli medīķi.

PIESARDZĪBAS PASĀKUMI

Pirms Probet ieviešanas dzemdei jātiekt rūpīgi izzondētai, lai noteiktu dzemdes kakla kanālu un dzemdes iekšējās mutes atvēruma pakāpi un dzemdes dobuma novietojumu un dzīlumu. Ja jebkurā procedūras posmā jūt pretestību, Probet nekad nevajadzētu ievietot ar varu. Ieviešanu var atvieglot neliela apvalka lubrikācija ar ūdenī šķīstošu gelu.

NEVĒLAMAS REAKCIJAS

Ziņotās konstatētās nevēlamās reakcijas nav uzskaitītas jebkādā biežuma vai smaguma secībā. Ziņotās nevēlamās reakcijas pret endometrija paraugu ievākšanas procedūrām ietver dzemdes sienas perforāciju, sāpes un krampjus, dzemdes spazmas, vazovagālo ģiboni un vaginālo asiņošanu.

**Ražotājs:**

Gynetics Medical Products N.V.

Rembert Dodoensstraat 51

3920 Lommel, Belgijum

PIEGĀDES VEIDS:

#4164 Probet

IEPAKOJUMS:

3 kastes, katrā 25 individuāli sterili iepakoti, vienreizlietojami instrumenti.

LIETOŠANAS NORĀDĪJUMI

- Sagatavojiet vagīnu un dzemdes kaklu, izmantojot pienemtos antisepstiskos panēmienus dzemdes procedūrām, aseptisku panēmienu izmantošana visas procedūras laikā ir būtiska.
- Ginekoloģiskajam spogulim esot ievietotam, saudzīgi ievietojet sterīlu dzemdes zondi, lai noteiktu dzemdes kakla kanāla virzienu un dzīlumu. Ja dzemde ir vērsta uz priekšpusi vai mugurpusi, var būt ieteicams izmantot ļoti smalkas spailes vai āki, lai koriģētu lenķi un nostabilizētu dzemdes kaklu.
- Pēc dzemdes zondēšanas jāpiefiksē dzemdes kakla kanāla dzīlums un virziens. Virzulim esot pilnībā ievietotam apvalkā, saudzīgi ievietojet Probet caur dzemdes kakla kanālu dzemdes dobumā, līdz jūtama atdurbāšanās pret sieninu. Ja sastopas ar pretestību, nevajadzētu mēģināt instrumentu ievietot ar varu. Pacientēm ar ļoti sausu vai šauru dzemdes kakla kanālu instrumenta ieviešanu var atvieglot neliela apvalka lubrikācija ar ūdenī šķīstošu gelu.
- Kad apvalks pareizi ievietots dzemdes dobumā, virzulis ar vienu roku jāatvelk, cik vien tālu iespējams, vienlaikus turot apvalku vietā ar otru roku. Ātra un stabila kustība radīs maksimālu negatīvo spiedienu apvalkā, un tādējādi tiks iegūts optimāls audu paraugs.
- Pēc virzuļa atvilkšanas apvalks jāvirpina starp pirkstiem, vienlaikus to kustinot uz sāniem, kā arī uz priekšu un atpakaļ dzemdē trīs (3) līdz četras (4) reizes, lai iegūtu pilnīgu paraugu.
- Probet no pacientes jāizņem saudzīgi.
- Jāpārbauda, vai uz apvalka tālākā gala atrodas dzemdes gļotādas paraugs.
- Lai ieliktu paraugu pārvietošanas traukā, tālākais gals jānogriež uzreiz zem sānu cauruma, un virzulis jāiestumj apvalkā, tādējādi izvadot paraugu.

#4164 PROBET

Łyżeczka ssąca do śluzówki macicy



STERILE EO

1639

0°C 30°C



Ważne informacje o wyrobie – należy uważnie przeczytać przed użyciem.

Wyrób jednorazowy – wyrzucić po jednokrotnym użyciu. Wyrób sterylny do chwili naruszenia lub otwarcia woreczka.

Ponowne użycie może być przyczyną chorób przenoszonych drogą płciową.

Przestroga: Zgodnie z prawem federalnym USA wyrób może być sprzedawany tylko przez lekarza lub na jego zlecenie.

WSKAZANIA I UŻYTKOWANIE

Probet to jednorazowa, sterylna łyżeczka ssąca służąca do pobierania biopsji histologicznej z nabłonku gruczołowego oraz zewnętrznych warstw kosmówki ściany macicy lub próbek treści menstruacyjnej w jednym z następujących celów:

- a) rutynowe badania przesiewowe mające na celu wczesne wykrywanie raka trzonu macicy lub innych stanów przednowotworowych, w przypadku których terapia estrogenowa może być przeciwskazana;
- b) ocena reakcji tkanki endometrium u pacjentek w trakcie estrogenowej terapii zastępczej w związku z objawami menopauzalnymi;
- c) ocena faz cyklu oraz patologii macicy związanych z bezpłodnością, niewydolnością lutealną lub czynnościowymi krwotokami macicznymi;
- d) identyfikacja specyficznych patogenów występujących w macicy za pomocą posiewu bakterii z próbek macicznymi.

PRZECIWWSKAZANIA

Łyżeczki ssącej Probet nie należy stosować w przypadku występowania jednej lub połączenia poniższych sytuacji:

1. Ciąża lub jej podejrzenie.
2. Ostre zapalenie narządów miednicy mniejszej lub niedawno zakończone leczenie takiego zapalenia.
3. Nieleczone ostre zapalenie szyjki macicy, przewlekłe zapalenie szyjki macicy lub zapalenie pochwy, z bakteryjnym zakażeniem pochwy włącznie, do chwili opanowania infekcji.



OSTRZEŻENIA

Łyżeczki ssącej Probet nie należy wykorzystywać do biopsji śluzówki macicy u pacjentek, u których brak jest miesiączki, chyba że badanie laboratoryjne krwi potwierdzi brak wykrywalnych poziomów hormonu HCG.

Łyżeczka ssąca Probet powinna być używana wyłącznie przez wykwalifikowany personel medyczny.

ŚRODKI OSTROŻNOŚCI

Przed wprowadzeniem łyżeczkę ssącej Probet należy wykonać dokładne sondowanie macicy w celu określenia stopnia drożności kanału szyjki i cieśni macicy oraz orientacji i głębokości jamy macicy. Jeśli w dowolnej chwili procedury występuje opór, do wprowadzania łyżeczkę ssącej Probet nie należy stosować siły. Wprowadzenie łyżeczkę ssącej może ułatwić nawilżenie osłony niewielką ilością rozpuszczalnego w wodzie żelu.

ZDARZENIA NIEPOŻĄDANE

Kolejność podanych tutaj zgłaszanych zdarzeń niepożądanych nie odzwierciedla częstotliwości ich występowania ani stopnia nasilenia. Znane zdarzenia niepożądane związane z pobieraniem materiału z

endometrium obejmują perforację ściany macicy, bóle i skurcze, skurcz macicy, omdlenia o charakterze wazowagalnym oraz krwawienia z macicy.



Producent:

Gynetics Medical Products N.V.,
Rembert Dodoensstraat 51
3920 Lommel, Belgia

FORMA DOSTAWY:

#4164 Probet

OPIAKOWANIE:

3 kartony zawierające 25 pakowanych pojedynczo sterylnych, jednorazowych wyrobów.

SPOSÓB UŻYCIA

1. Przygotować pochwę i szyjkę macicy przy użyciu technik antyseptycznych przyjętych dla procedur w obrębie macicy. Podczas całego zabiegu niezbędne jest stosowanie technik aseptycznych.
2. Po założeniu wziernika delikatnie wprowadzić sterylną sondę domaczniczną w celu określenia głębokości i orientacji kanału szyjki macicy. W przypadku stwierdzenia przodo- lub tylozgięcia macicy zaleca się zastosowanie bardzo cienkich szczypców lub haczyka chirurgicznego w celu skorygowania kąta i ustabilizowania szyjki macicy.
3. Odnutować głębokość i kierunek zgięcia trzonu macicy zaobserwowane podczas sondowania. Przy tłoczkach całkowicie wsuniętym w osłonę delikatnie wprowadzać łyżeczkę aspiracyjną Probet przez kanał szyjki macicy do chwili kontaktu ze ścianą macicy. W przypadku napotkania oporu nie wolno podejmować prób wprowadzania przyrządu z użyciem siły. U pacjentek ze szczególnie suchą lub wąską szyjką macicy zabieg może ułatwić lekkie nawilżenie osłony rozpuszczalnym w wodzie żellem.
4. Po uzyskaniu właściwego położenia osłony w jamie macicy należy maksymalnie wysunąć tłoczek jedną ręką, jednocześnie trzymając oslonę w ustalonym wcześniej położeniu. Szybki i równy ruch wytworzy maksymalne podciśnięcie w osłonie, co pozwoli uzyskać możliwie najbardziej przydatną próbę tkanki.
5. Po wysunięciu tłoczka należy obracać oslonę palcami, jednocześnie przemieszczając ją na boki, w przód i w tył w macicy trzy (3) lub cztery (4) razy, co pozwoli uzyskać reprezentatywną próbkę.
6. Następnie należy delikatnie usunąć łyżeczkę ssącą Probet z pacjentki.
7. Sprawdzić dystancką końcówkę łyżeczki ssącej w celu potwierdzenia udanego pobrania próbki błony śluzowej.
8. Aby przenieść próbkę do pojemnika transportowego, należy odciąć końcówkę dystancką tuż poniżej bocznego otworu i wcisnąć tłoczek do osłony w celu wysunięcia próbki.

#4164 PROBET

Cureta Endometrial



STERILE EO

1639

0°C

30°C



Informação importante do produto, ler com atenção antes de utilizar
Descartável – descartar após uma única utilização.
Estéril: exceto se a embalagem estiver danificada ou aberta
A sua reutilização pode causar doenças sexualmente transmissíveis
Atenção: as leis federais (EUA) restringem a venda deste dispositivo a médicos ou por ordem destes.

INDICAÇÕES E USO:

O Probet é uma cureta estéril, descartável, de utilização única, para a obtenção de biopsia histológica do epitélio glandular e camadas coriônicas superficiais da parede endometrial uterina ou para a recolha de amostras de conteúdo menstrual uterino para qualquer um dos seguintes fins:

- Rastreio de rotina para deteção precoce de carcinoma endometrial ou outras condições pré-cancerígenas que possam tornar desaconselhável a terapia com estrogénios.
- Avaliação da resposta do tecido endometrial em pacientes que estão a fazer terapia de substituição com estrogénio para os sintomas da menopausa.
- Datação endometrial e avaliação de patologias uterinas associadas à infertilidade, insuficiência lútea ou metrorragia funcional.
- Identificação de agentes patogénicos específicos no útero, através de cultura bacteriana de amostras uterinas.

CONTRAINDICAÇÕES

O Probet não deve ser utilizado quando se verifica uma ou mais das seguintes situações:

- Gravidez ou suspeita de gravidez
- Doença inflamatória pélvica aguda (DIP) ou tratamento recente para DIP.
- Cervicite aguda não tratada, cervicite crônica ou vaginite, incluindo vaginite bacteriana, até que a infecção esteja controlada.

**ADVERTÊNCIAS:**

O Probet não deve ser utilizado para realizar uma biópsia do endométrio em pacientes com amenorreia a não ser que um teste laboratorial confirme a ausência de níveis detetáveis de HCG circulante.

O Probet deve ser utilizado apenas por profissionais de saúde.

PRECAUÇÕES

Antes da inserção do Probet, o útero deve ser cuidadosamente examinado para determinar a permeabilidade do canal endocervical e o orifício interno, bem como a direção e profundidade da cavidade uterina. Se em algum momento do procedimento se verificar resistência, nunca forçar a inserção do Probet.

Uma leve lubrificação da cânula com um gel hidrossolúvel pode ajudar na inserção.

EFEITOS ADVERSOS

Os efeitos adversos reportados não se encontram listados por qualquer ordem de frequência ou severidade. Os efeitos adversos reportados em procedimentos de amostragem endometrial incluem a perfuração do útero, dor e cólicas, espasmos uterinos, síntese vasovagal e sangramento vaginal.

Fabricado por:

Gynétics Medical Products N.V.
 Rembert Dodoensstraat 51
 3920 Lommel, Belgium

ÂMBITO DE FORNECIMENTO

#4164 Probet

EMBALAGEM

3 caixas de 25 dispositivos descartáveis, estéreis e embalados individualmente.

INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO

- Preparar a vagina e o colo do útero utilizando as técnicas antissépticas atualmente aceites para procedimentos intrauterinos, o uso de técnicas antissépticas durante todo o procedimento é essencial.
- Com o espéculo posicionado, inserir cuidadosamente uma sonda uterina estéril para determinar a profundidade e direção do canal uterino. Se o útero está em anteversão ou retroversão, pode ser aconselhável utilizar pinças muito finas de modo a corrigir a angulação e estabilizar o colo do útero.
- Após análise do útero, a profundidade e direção do canal uterino devem ser observadas. Com o êmbolo totalmente encaixado na bainha, o Probet é inserido suavemente através do canal cervical, até à cavidade uterina, até sentir o contacto com a parede. Se for detetada resistência, não deve ser feita qualquer tentativa de forçar a inserção. Em pacientes com um canal extremamente seco ou estreito, uma leve lubrificação da bainha com um gel hidrossolúvel pode ajudar na inserção.
- Com a cânula corretamente posicionada na cavidade uterina, o êmbolo deve ser puxado todo para trás com uma mão, enquanto a cânula é mantida na posição correta com a outra mão. Um movimento rápido e firme irá criar uma pressão negativa máxima dentro da cureta, o que resultará numa amostra ideal de tecido.
- Depois de puxar o êmbolo para trás, a cureta deve ser rodada entre os dedos, movendo-a simultaneamente na lateral bem como para trás e para a frente, no interior do útero, repetindo o movimento três (3) a quatro (4) vezes para uma amostragem completa.
- O Probet deve ser cuidadosamente removido da paciente.
- A ponta distal da cânula deve ser examinada para verificar a presença de amostra da mucosa uterina.
- Para expelir a amostra para o recipiente de transporte, a ponta distal deve ser cortada imediatamente abaixo do orifício lateral e o êmbolo deve ser empurrado para dentro da seringa para expelir a amostra.

#4164 PROBET

chiuretă pentru endometru



STERILE EO

0°C

MEDICAL
DEVICE

1639

Informații importante privind produsul, a se citi cu atenție înainte de utilizare

Produs de unică folosință – a se arunca după o singură utilizare

Steril: cu condiția ca punga să nu fie deteriorată sau desfăcută

Reutilizarea poate cauza boli cu transmitere sexuală

Atenție: legile federale (SUA) restricționează comercializarea acestui dispozitiv doar de către sau la comanda unui medic

INDICAȚII ȘI UTILIZARE

Probet este o chiuretă sterilă de unică folosință, destinată biopsiei histologice a epitelului glandular și a stratului superficial al corionului din endometru sau recoltării de mostre de conținut menstrual uterin pentru oricare dintre următoarele proceduri:

- Screeningul de rutină pentru detectarea în fază incipientă a carcinomului endometrial sau a altor stări precanceroase care ar putea constitui contraindicații pentru terapia estrogenică.
- Evaluarea răspunsului țesutului endometrial la pacientele care beneficiază de terapie de substituție estrogenică pentru simptome de menopauză.
- Datarea endometrială și evaluarea patologiei uterine asociate cu infertilitatea, insuficiența luteală sau metroragia funcțională.
- Identificarea patogenilor specifici ai uterului prin culturi bacteriene cu mostre uterine.

CONTRAINDIICAȚII

Probet nu se va utiliza dacă există una sau mai multe dintre următoarele situații:

- Sarcină sau suspiciune de sarcină.
- Boală inflamatorie pelvină (BIP) acută sau tratament administrat recent pentru BIP.
- Cervicită acută neatrătată, cervicită cronică sau vaginită, inclusiv vaginoză bacteriană, până când infecția este combătută.

**AVERTISMENTE**

Probet nu se va utiliza pentru a realiza biopsia endometrială la paciente cu amenoree decât dacă un test de laborator a confirmat absența nivelurilor de HCG circulant detectabil.

Probet se va utiliza numai de către profesioniști din domeniul medical

PRECAUȚII

Înainte de a introduce Probet, este necesară sondarea atentă a uterului pentru a stabili gradul de permeabilitate a canalului endocervical și a orificiului intern, precum și direcția și adâncimea cavității uterine. Dacă întâmpinați rezistență în timpul procedurii, indiferent de fază în care vă aflați, nu forțați niciodată Probet. Inserția poate fi simplificată prin lubrifierea ușoară a tecii cu un gel hidrosolubil.

REACȚII ADVERSE

Reacțiile adverse care s-au semnalat nu sunt ordonate după frecvență sau severitate. Printre reacțiile adverse semnalate în timpul procedurilor de prelevare endometrială se numără perforarea uterului, dureri și crampe, spasm uterin, sincopă vasovagală și sângerări vaginale.

**Produs de:**

Gynetics Medical Products N.V.
Rembert Dodoensstraat 51
3920 Lommel, Belgia

MODUL DE FURNIZARE:

#4164 Probet

AMBALAJ:

3 cutii a căte 25 de dispozitive de unică folosință, în ambalaj steril individual.

INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

- Pregătiți vaginal și colul uterin prin tehnici aseptice acceptate în prezent pentru procedurile intrauterine – utilizarea tehnicii aseptice pe parcursul întregii proceduri este esențială.
- După fixarea speculului, introduceți ușor o sondă uterină sterilă pentru a stabili adâncimea și direcția canalului uterin. Dacă uterul prezintă anteverzie sau retroversie, se recomandă utilizarea unui forceps foarte fin sau a unui tenaculum pentru a corecta unghiul și a stabiliza colul uterin.
- După sondarea uterului, consemnați adâncimea și direcția canalului uterin. Cu pistonul complet introdus în teacă, introduceți ușor dispozitivul Probet prin canalul cervical până în cavitatea uterină, până ce simțiți contactul cu peretele. Dacă întâmpinați rezistență, nu încercați să introduceți forțat. La pacientele cu un canal cervical extrem de uscat sau îngust, inserția poate fi simplificată prin lubrifierea ușoară a tecii cu un gel hidrosolubil.
- Când teaca este poziționată corect în cavitatea uterină, pistonul trebuie să retrасă cât mai mult posibil cu o mână, în timp ce teaca este menținută în poziție cu cealaltă mână. Printr-o mișcare rapidă și sigură, se va crea o presiune negativă maximă în teacă și se va obține o mostră optimă de țesut.
- După retragerea pistonului, teaca se va rula între degete, cu mișcări laterale și de du-te-vino simultane în uter, de trei (3) până la patru (4) ori, pentru o prelevare completă.
- Probet se va extrage cu atenție din pacientă.
- Examinați vârful distal al tecii pentru a detecta urme din mostra de mucoasă uterină.
- Pentru a expulza mostra în recipientul de transport, tălați vârful distal imediat sub orificiul lateral și împingeți pistonul în teacă pentru a expulza mostra.

#4164 PROBET

Curette endometrial



STERILE EO

1639

0°C

30°C



Información importante del producto, leer detenidamente antes de usar.

Desechable – desechar después de un solo uso.

Estéril: a menos que el envase esté dañado o abierto.

Reutilizarlo puede causar infecciones de transmisión sexual.

Atención: la legislación federal (EE.UU.) restringe la venta de este dispositivo a la prescripción de un médico.

INDICACIONES Y USO:

La Probet es una curette de un solo uso, estéril y desecharable para la obtención de una biopsia histológica del epitelio glandular y las superficiales capas coriónicas de la pared endometrial uterina o la extracción de una muestra del contenido menstrual para cualquiera de los siguientes supuestos:

- a) Exámenes rutinarios para la detección precoz de carcinoma endometrial u otras condiciones precancerosas que podrían hacer desaconsejable la terapia de estrógenos.
- b) Evaluación de la respuesta de tejido endometrial en pacientes que reciben terapia de reemplazo hormonal con estrógenos para los síntomas de la menopausia.
- c) Datación del endometrio y evaluación de patología uterina asociada con la infertilidad, insuficiencia lútea o metrorragia funcional.
- d) Identificación de agentes patógenos uterinos específicos mediante el cultivo bacteriano de muestras uterinas.

CONTRAINDICACIONES:

La Probet no debe utilizarse cuando existen una o más de estas situaciones:

1. Embarazo o sospecha de embarazo.
2. Enfermedad pélvica inflamatoria aguda (EPI) o tratamiento reciente para la EPI.
3. Cervicitis aguda, cervicitis crónica o vaginitis, incluyendo la vaginosis bacteriana, hasta que la infección está controlada.

**ADVERTENCIAS:**

La Probet no debería utilizarse para obtener una biopsia endometrial en pacientes con amenorrea a menos que una prueba de laboratorio haya confirmado la ausencia de niveles detectables de HCG en circulación.

La Probet solo debe ser utilizada por profesionales sanitarios.

PRECAUCIONES

Antes de la inserción de la Probet, el útero debe ser cuidadosamente sondeado para determinar el grado de permeabilidad del canal endocervical y el orificio interno y la dirección y profundidad de la cavidad uterina. Si se identifica resistencia en cualquier momento del procedimiento, la Probet nunca debe ser utilizada de forma forzada. Un poco de lubricación de la vaina con un gel soluble en agua puede ayudar a la inserción.

REACCIONES ADVERSAS:

Las posibles reacciones adversas no se citan en ningún orden que indique su frecuencia o severidad. Las reacciones adversas de los procedimientos de toma de muestras endometriales incluyen la perforación del útero, dolor y calambres, espasmos uterinos, síntope vasovaginal y sangrado vaginal.

**Fabricado por:**

Gynetics Medical Products N.V.,
Rembert Dodoensstraat 51
3920 Lommel, Belgium

PRESENTACIÓN:

#4164 Probet

ENVASADO:

3 cajas de 25 unidades en envase estéril individual, dispositivos desecharables.

MODO DE EMPLEO

1. Preparar la vagina y el cuello uterino utilizando las técnicas antisépticas aceptadas actualmente para procedimientos intrauterinos, el uso de un protocolo aseptico durante todo el procedimiento es esencial.
2. Con un espéculo colocado, insertar con cuidado una sonda uterina estéril para determinar la profundidad y la dirección del canal uterino. Si el útero está en anteviés o retroversión, puede ser aconsejable utilizar unas pinzas muy finas o un tenáculo para corregir el ángulo y estabilizar el cuello uterino.
3. Despues de sondar el útero, debe anotarse la profundidad y la dirección de la cavidad uterina. Con el émbolo completamente enganchado en la vaina, la Probet se inserta suavemente a través del canal cervical en la cavidad uterina hasta sentir el contacto con la pared. Si se encuentra resistencia no se debe intentar forzar la inserción. En pacientes con un canal cervical extremadamente seco o estrecho, una ligera lubricación de la vaina con un gel soluble en agua puede ayudar a la inserción.
4. Cuando la vaina esté correctamente colocada en la cavidad uterina, el émbolo debe ser tirado hacia atrás con una mano tanto como sea posible mientras la vaina se mantiene en posición con la otra mano. Un movimiento rápido y uniforme creará la máxima presión negativa dentro de la vaina y el resultado es una muestra óptima de tejido.
5. Despues de tirar hacia atrás el émbolo, la vaina debe ser rodada entre los dedos mientras simultáneamente se mueve lateralmente, así como hacia dentro del útero y así sucesivamente de 3 a 4 veces para un muestreo exhaustivo.
6. La Probet debe ser retirada suavemente de la paciente.
7. La punta distal de la vaina debe examinarse para detectar la presencia de una muestra de la mucosa uterina.
8. Para expulsar la muestra en el contenedor de transporte, cortar la punta distal justo por debajo del orificio lateral y empujar el pistón hacia la vaina para expulsar la muestra.