

Postoperative Daten

POSTOPERATIVE DATEN

Datum

Druckeinstellung

Ärztliche Anmerkungen

POSTOPERATIVE DATEN

Datum

Druckeinstellung

Ärztliche Anmerkungen

POSTOPERATIVE DATEN

Datum

Druckeinstellung

Ärztliche Anmerkungen

CODMAN CERTAS® Plus programmierbares Ventil CODMAN CERTAS® Verstelleinheit

Indikationen

Das CODMAN CERTAS Plus programmierbare Ventil ist ein Implantat, das für einen konstanten intraventrikulären

Druck und eine gleichmäßige Liquordrainage bei der Behandlung von Hydrozephalus sorgt.

Die CODMAN CERTAS Verstelleinheit ermöglicht eine nicht-invasive Messung oder Verstellung der Ventileinstellung.

Gegenanzeigen

Diese Produkte sind bei Patienten, die Antikoagulantien erhalten oder bei denen eine blutende Diathese festgestellt wurde, kontraindiziert.

Von einer Shuntimplantation ist abzusehen, wenn bei dem Patienten eine Infektion vorliegt. Das Shuntverfahren sollte verschoben werden, wenn Infektionen, wie z. B. Meningitis, Ventrikulitis, Peritonitis, Bakteriämie und Septikämie vorliegen.

Die BACTISEAL-Katheter sind bei Patienten kontraindiziert, die auf Rifampin oder Clindamycin-Hydrochlorid allergisch reagieren.

Codman® CERTAS™ Plus elektronisches Toolkit

Indikationen


Die CERTAS Plus Verstelleinheit ermöglicht das nichtinvasive Ablesen oder Einstellen der Ventileinstellung von CERTAS und CERTAS Plus programmierbaren Ventilen.

Gegenanzeigen

Dieses Gerät wurde ausschließlich für den angegebenen Gebrauch hergestellt. Die CE Zertifizierung steht noch aus

Für nähere Informationen oder Bestellungen wenden Sie sich bitte an:

Sales & Marketing EMEA
Integra LifeSciences Services (France) SAS
Immeuble Séquoia 2 97 allée A, Borodine
Parc technologique de la Porte des Alpes
69800 Saint Priest – FRANKREICH
Telefon: +33 (0)4 37 47 59 00
Fax: +33 (0)4 37 47 59 99

 Integra LifeSciences Schweiz Sarl
Rue Girardet 29 (2nd Floor)
Le Locle • Neuchâtel CH-2400 •
Schweiz

Codman und Codman Certas Plus sind eingetragene Marken der Integra LifeSciences Corporation oder ihrer Tochtergesellschaften in den USA und/oder anderen Ländern.
©2020 Integra LifeSciences Corporation. Alle Rechte vorbehalten. Datum der letzten Überarbeitung: 05/2020.
1049114-3-DE



MEDIZINISCHE INFORMATIONEN

Patientenausweis

Codman®
CERTAS™ Plus
Programmierbares Ventil

In einem medizinischen Notfall
oder bei einer medizinischen
Behandlung bitte diesen
Patientenausweis vorzeigen.

Wichtig

Aufkleber

Dem Inhaber dieses Patientenausweises
wurde ein Hydrozephalus-Shuntsystem zur
Liquorableitung implantiert.

Im Falle von Lethargie, Schläfrigkeit, Verwirrtheit,
Bewusstlosigkeit, Schwindel, epileptischen
Anfällen, Nackensteifigkeit, Fieber unbekannter
Ursache, Schädigung der Operationsnaht,
Hämatombildung oder Hautverletzungen im
Bereich des Operationsgebietes oder freiliegen-
den Shuntkomponenten verständigen Sie bitte
umgehend Ihren Arzt oder ein Krankenhaus.

Patientendaten

PATIENTENDATEN

Vorname

Nachname

Geburtsdatum

Ort

Straße

Land

Telefon

KONTAKTPERSON IM NOTFALL

Vorname

Nachname

Telefon

Daten zur Implantation

IMPLANTAT

Implantationsdatum

Implantierendes Krankenhaus

Telefonnummer des Krankenhauses

Name des Arztes

Telefonnummer des Arztes

Erkrankung

VENTILPLATZIERUNG

Frontal

Okzipital

Produktinformation

PROGRAMMIERBARES VENTIL

Das Codman® CERTAS™ Plus ist ein programmierbares Ventil mit 8 Druckeinstellungen.

Barcode

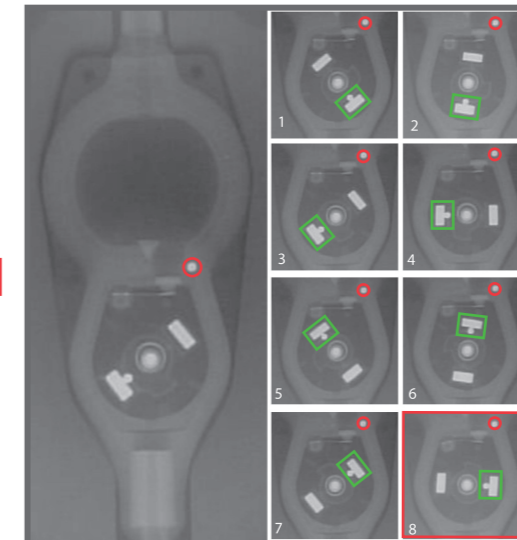
Chargennummer

Standardausführung Kleine Ausführung Rechtwinklige Ausführung

WARNUNG

- Zur Konfiguration und Anzeige der Einstellung des programmierbaren Ventils Codman Certas® Plus ist ausschließlich das Codman Certas® Toolkit oder das Codman® CERTAS™ Plus elektronisches Toolkit zu verwenden.
- Tests haben ergeben, dass unter den Bedingungen eines MRT-Geräts mit 3 Tesla keine unbeabsichtigten Veränderungen der Ventileinstellungen auftreten. Nach einer Magnetresonanztomographie (MRT-Untersuchung) sollte der Arzt jedoch die Ventileinstellung überprüfen.
- Die Ventileinstellung wird mit Hilfe von starken Magneten konfiguriert. Unter normalen Umständen ist es unwahrscheinlich, dass sich die Ventileinstellung ändert. Es sollten jedoch keine Magnetfelder in unmittelbarer Umgebung des Ventils platziert werden, da die Einstellungen unbeabsichtigt verändert werden könnten.
- Wenn folgende oder andere Symptome auftreten, wenden Sie sich bitte umgehend an Ihren Arzt: Kopfschmerzen, Erbrechen, Benommenheit, Schwächegefühl, Reizbarkeit oder veränderter Geisteszustand.

Produktinformation



○ Röntgenmarkierung rechts (RHS)

□ Einstellungsanzeige

Postoperative Daten

POSTOPERATIVE DATEN

Datum

Druckeinstellung

Ärztliche Anmerkungen

POSTOPERATIVE DATEN

Datum

Druckeinstellung

Ärztliche Anmerkungen

POSTOPERATIVE DATEN

Datum

Druckeinstellung

Ärztliche Anmerkungen