

Gegevens na de procedure

GEGEVENS NA DE PROCEDURE

Datum

Drukinstelling

Aantekeningen van arts

GEGEVENS NA DE PROCEDURE

Datum

Drukinstelling

Aantekeningen van arts

GEGEVENS NA DE PROCEDURE

Datum

Drukinstelling

Aantekeningen van arts

CODMAN CERTAS® Plus-klep
CODMAN CERTAS®-toolkit

Indicaties

De programmeerbare CODMAN CERTAS Plus-klep is een implanteerbaar apparaat dat zorgt voor een constante intraventriculaire druk en voor liquor drainage bij de behandeling van hydrocefalus.

Met de CODMAN CERTAS-toolkit kan op niet-invasieve wijze de klepinstelling worden afgelezen of bijgesteld.

Contra-indicaties

Deze apparaten zijn gecontra-indiceerd voor patiënten die antistollingsmiddelen gebruiken of van wie bekend is dat zij een hemorragische diathese hebben. Implantatie van een shunt mag niet worden uitgevoerd indien er infectie in het lichaam aanwezig is. Stel de shuntprocedure uit indien er sprake is van infecties zoals meningitis, ventriculitis, peritonitis, bacteriëmie en septicemie. De BACTISEAL-katheters zijn gecontra-indiceerd voor patiënten van wie bekend is dat zij overgevoelig zijn voor rifampicine of clindamycinehydrochloride.

Codman CERTAS Plus elektronische toolkit

Deze apparaten zijn gecontra-indiceerd voor patiënten die antistollingsmiddelen gebruiken of van wie bekend is dat zij

Indicaties voor gebruik

De CERTAS Plus elektronische toolkit is bestemd voor niet-invasieve uitlezingen of bijstelling van de klepinstellingen van de CERTAS en CERTAS Plus programmeerbare kleppen.

Contra-indicaties

Dit apparaat is niet ontworpen, verkocht of bedoeld voor gebruik, behalve voor de voorgeschreven indicaties.

Voor meer informatie of om te bestellen, neem contact op met:

Verkoop & Marketing EMEA
Integra LifeSciences Services (Frankrijk) SAS
Immeuble Séquoia 2 97 allée A. Borodine
Parc technologique de la Porte des Alpes
69800 Saint Priest - FRANKRIJK
Telefoon: +33 (0)4 37 47 59 00
Fax: +33 (0)4 37 47 59 99



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

Codman en Codman Certas zijn geregistreerde handelsmerken van Integra LifeSciences Corporation of haar filialen in de Verenigde Staten en/of andere landen.
©2020 Integra LifeSciences Corporation. Alle rechten voorbehouden.
Laatste herzieningsdatum: 05/2020. 1049114-3-NL



+ MEDISCHE INFORMATIE

Patiënt identificatie kaart

Codman®
CERTAS™ Plus
Programmable Valve

Bij noodgevallen of
medische behandeling,
toon deze **Patiënt identificatie kaart**.

Belangrijk

Stickers

De drager van deze Patiënt Identificatiekaart heeft een geïmplanteed drainsysteem wegens hydrocefalie voor de afvoer van hersenvocht.

In geval van of lethargie, slaperigheid, verwardheid, flauwvallen, duizeligheid, epileptische aanval, een stijve nek, koorts van onbepaalde oorzaak, schade aan operatiehechtingen, kneuzing of huidbeschadigingen rondom de operatieplek of blootgestelde drainelementen, **neem onmiddellijk contact op met uw arts of ziekenhuis.**

Patiëntgegevens

PATIËNTGEGEVENS

Voornaam

Achternaam

Geboortedatum

Plaats

Straat

Land

Telefoon

NOODCONTACT

Voornaam

Achternaam

Telefoon

Implantatie-informatie

IMPLANTAAT

Implantatiedatum

Implanterend ziekenhuis

Telefoon van ziekenhuis

Naam van arts

Telefoon van arts

Medische omstandigheden

KLEP PLAATSING

Frontaal

Occipitaal

Productinformatie

PROGRAMMEERBARE KLEP

De Codman® CERTAS™ Plus is een programmeerbare klep met 8 drukinstellingen.

Productcode

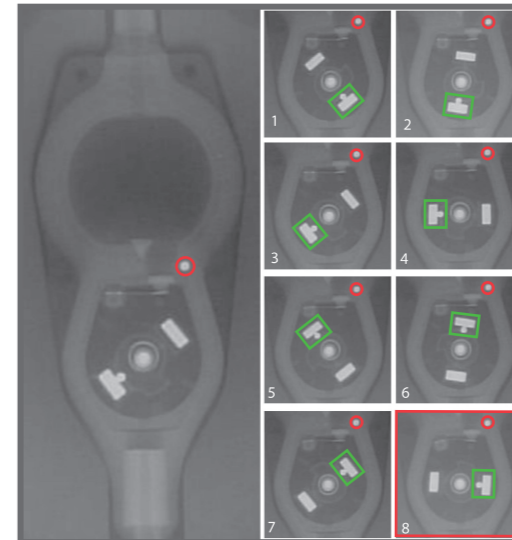
Serienummer

Ontwerpnorm Klein ontwerp Haaks ontwerp

WAARSCHUWING

- Gebruik alleen de Codman Certas® Aanpassingsset waar CERTAS Plus elektronische toolkit voor de instelling en indicatie van de regeling van de Codman Certas® Plus programmeerbare klep.
- Testen tonen aan dat het klepmechanisme bestand is tegen onbedoelde veranderingen in de instelling in een MRI van 3 Tesla. De arts dient echter de instelling van de klep te bevestigen na een MRI-procedure (magnetic resonance imaging).
- De instelling van de klep wordt aangepast door toepassing en manipulatie van sterke magneten. Een verandering van de instelling van de klep is onwaarschijnlijk in normale omstandigheden. Er mogen echter geen magnetische velden dichtbij de klep gebracht worden wegens de mogelijkheid van onbedoelde verandering van de instelling.
- Bij de volgende of andere symptomen, moet u onmiddellijk uw arts raadplegen: hoofdpijn, braken, slaperigheid, slapheid, irriteerbaarheid of veranderde mentale toestand.

Productinformatie



○ Rechterkant (RHS) röntgenmarkering

□ Instellings-indicator

Gegevens na de procedure

GEGEVENS NA DE PROCEDURE

Datum

Drukinstelling

Aantekeningen van arts

GEGEVENS NA DE PROCEDURE

Datum

Drukinstelling

Aantekeningen van arts

GEGEVENS NA DE PROCEDURE

Datum

Drukinstelling

Aantekeningen van arts