

POKYNY PRO POUŽITÍ

ROHOVKA V EUSOLU-C PRO KERATOPLASTIKU

Popis:

Štěp je tvořen korneosklerálním rohovkovým terčem odebraným od zemřelého dárce v souladu s požadavky české legislativy, zejména zákona 296/2008 Sb. a vyhlášky 422/2008 Sb. Tkáň je umístěna ve výrobce dodávané lahvičce se skladovacím médiem obsahujícím EUSOL-C a opatřena štítkem s unikátním identifikačním SEC (Single European Code) kódem. Rohovka je po odběru vyšetřena na štěrbinové lampě a spekulárním mikroskopu.

Sérologické vyšetření a vyšetření mozkové tkáně na přítomnost patogenních prionů jsou prováděny v certifikovaných diagnostických laboratořích s negativním výsledkem.

Složení média:

vyvážený solný roztok, MEM od Eagle, s gentamicin sulfátem (143µg/ml) a dextrans, pH 7,4.

Upozornění:

Nepoužívat, pokud je lahvička poškozena.

Nepoužívat transplantát v případě změny čirosti, resp. změny barvy média.

Tkáň se nesmí zmrazovat!

Rozbalenou tkáň již není možné znovu zabalit a dále skladovat.

Nežádoucí reakce:

V případě podezření nebo zaznamenání nežádoucí reakce v souvislosti s použitím štěpu, je operatér povinen kontaktovat Oční tkáňovou banku Gemini (OTBG) pomocí zaslaného formuláře (pooperační komplikace), který lze stáhnout i elektronicky na stránkách OTBG.

Postup při obdržení a použití tkáně:

Přepravní termobox obsahuje chladicí vložky nebo vodní led, které udržují požadovanou teplotu +2 až +8 °C po dobu alespoň 24 hodin. Součástí zásilky je i průvodní dokumentace.

1. Po obdržení vyjměte z přepravního boxu ochranný zipovací obal s tkání a průvodní dokumentaci.
2. Lahvičku v ochranném sáčku umístěte buď do chladničky s teplotou +2 až +8 °C nebo ji připravte přímo k transplantaci.
3. Zkontrolujte expiraci na identifikačním štítku a čirost skladovacího roztoku.
4. Odstraňte ochrannou fólii.
5. Odšroubujte víčko lahvičky a odlijte většinu roztoku.
6. Rohovku následně vylijte se zbylým skladovacím roztokem do sterilní misky. POZOR, lahvička není sterilní!
7. Proveďte trepanaci požadovaného terče a uchovejte jej ve sterilní misce s roztokem do doby použití.

PO OPERACI PODROBNĚ VYPLŇTE POOPERAČNÍ ZPRÁVU, PŘÍPADNĚ ZPRÁVU O POOPERAČNÍCH KOMPLIKACÍCH A IHNEDE ODEŠLETE ZPĚT DO OTBG.