

## INŠTRUKCIE PRI PRIJATÍ TKANIVA

### OČNÁ SKLÉRA V ETANOLE

Tkanivo použite **len pre jedného pacienta**.

**Nepoužite tkanivo** v prípade, ak je vrchnák fľaštičky poškodený. Ohláste to ihneď tkanivovému zariadeniu.

#### ODPORÚČANÉ PODMIENKY SKLADOVANIA

Očná skléra v etanole sa skladuje pri izbovej teplote na suchom a vetratelnom mieste, v tesne uzavorenom obale. Nezmrazujte a nevystavujte ju nadmerným teplotám!

#### PRÍPRAVA TKANIVA PRED CHIRURGICKÝM POUŽITÍM

- Asepticky vyberte skléru z alkoholu a vložte ju do roztoku antibiotík na cca 30 minút. Skléra je dostatočne rehydratovaná, ak sa jej farba zmení z mierne žltej na bielu.
- Roztok antibiotík počas rehydratovania skléry vymeňte aspoň 1x.
- Tkanivo použrite do 1 hod. od otvorenia balenia.

#### UPOZORNENIE

Tkanivo bolo vyšetrené, skladované a distribuované v súlade s legislatívou Slovenskej republiky a Európskej únie.

Tkanivo bolo odobraté od darcu vhodného pre darovanie očných rohoviek, bez rizikových faktorov a klinického dôkazu hepatitídy B, hepatitídy C a infekcie HIV. Vzorka krvi darcu bola vyšetrená na prítomnosť HIV 1+2 protílátok, HBsAg, protílátok proti hepatitíde B, hepatitíde C a syfilisu. Všetky markery infekčných ochorení boli testované setmi s certifikátom CE.

Tkanivo bolo mikrobiologicky vyšetrené na prítomnosť aeróbnych baktérií s negatívnym výsledkom.

Pri histologickom vyšetrení vzorky tkaniva neboli zistené zápalové ani nádorové zmeny.

Tkanivo je uchovávané v **96% etanole**.

V procese odberu a spracovania prišlo tkanivo do styku s jódovými prípravkami a antibiotikami.

Hned' po transplantácii riadne vyplňte priložený formulár „Pooperačná správa“ a zašlite ho tkanivovému zariadeniu. Formulár slúži ako podklad pre fakturáciu tkaniva a pre účely spätného sledovania tkaniva. Do správy zaznamenajte akékoľvek závažné komplikácie súvisiace s operačným výkonom.

Spolu s tkanivom Vám bol zaslaný formulár „Správa o nežiaducej reakcii po transplantácii tkaniva“. V súlade s legislatívou (Zákon 317/2016 o požiadavkách a postupoch pri odbere a transplantácii ľudského orgánu, ľudského tkaniva a buniek a o zmene a doplnení niektorých zákonov, § 29, bod (1), písmeno b) a d)) ste tkanivovému zariadeniu povinní hlásiť podozrenie na akúkoľvek nežiaducu reakciu alebo udalosť. V prípade výskytu nežiaducej reakcie alebo udalosti do jedného roka od transplantácie tkaniva vyplňte tento formulár a zašlite ho tkanivovému zariadeniu.

Akúkoľvek nežiaducu reakciu alebo udalosť môžete tkanivovému zariadeniu nahlásiť kedykoľvek aj telefonicky, hned' po jej zistení.