

# Milex® Pessary Fitting Kit

## Fitting Instructions for the Healthcare Professional

**Equipo de colocación de pesarios Milex® (Español / Spanish)**

Instrucciones de colocación para el profesional sanitario

**Milex® Pessarium aanmeetset (Nederlands / Dutch)**

Aanmeetinstructies voor de professionele zorgverlener

**Kit d'ajustement de pessaire Milex® (Français / French)**

Instructions d'ajustement pour le professionnel de santé

**Milex® Inpassningssats för livmoderring (Svenska / Swedish)**

Inpassningsanvisningar för hälsovårdspersonal

**معدات مقاسات فرزجة Milex® (العربي / Arabic)**

تعليماتأخذ القياسات للمتخصصين في مجال الرعاية الصحية



Not made with natural  
rubber latex

**Rx Only**

**€ 2797**

CooperSurgical®

<b>English</b>	<b>Page 3</b>
<b>Español / Spanish</b>	<b>página 10</b>
<b>Nederlands / Dutch</b>	<b>pagina 17</b>
<b>Français / French</b>	<b>page 24</b>
<b>Svenska / Swedish</b>	<b>página 31</b>
<b>الصفحة 38</b>	<b>Arabic / العربية</b>

# Milex® Pessary Fitting Kit

## Fitting Instructions for the Healthcare Professional



### **GENERAL INFORMATION**

#### **PURPOSE**

The Milex® Pessary Fitting Kit was developed to help you as a healthcare professional determine accurate pessary type and size prior to prescribing a pessary for your patient.

#### **INDICATIONS FOR USE**

See individual Pessary sections in this document for indications.

#### **CONTENTS**

The pessaries included in this kit are: INCONTINENCE DISH with Support, RING with Support, DONUT, GELHORN and CUBE. Also included in this kit are a foam model, carrying case and pessary size chart.

TRIMO-SAN™\* and a Universal Applicator with instructions are only included in kits sold in the U.S.

**WARNING: Fitting pessaries are not to be worn more than 15 minutes.**

#### **FITTING INSTRUCTIONS**

##### **IMPORTANT**

- Pessaries are fitted by trial and error. There are no mechanical devices available that can accurately determine the size or type of pessary your patient requires to obtain the desired results.
- Even before fitting a pessary, the patient should be informed that it is not uncommon to have to change the size or type of pessary more than once after being originally fitted. This is why it is so important that your patient be instructed to return within 24 hours of the initial fitting and again in 72 hours. Thereafter, re-examination every few months is recommended to ensure that a proper fit is maintained as long as the patient is wearing the pessary.
- At each visit the pessary should be removed and the vaginal vault inspected for signs of allergic reaction or undue pressure.
- At the physician's discretion, the patient can be instructed in the proper removal, cleaning and reinsertion techniques for her own pessary. This process can be performed nightly by the patient under ideal circumstances.

**Note:** When you purchase the pessaries for your patients, detailed fitting instructions are included in the box for your use along with pessary instructions for the patients.

#### **RECOMMENDED CLEANING, HIGH LEVEL DISINFECTION AND STERILIZATION INSTRUCTIONS\*\***

##### **CLEANING**

1. Prepare a cleaning solution by mixing a mild soap (such as Dawn® or equivalent) with tap water using the soap manufacturer's recommended concentration. Prepare this solution in a container large enough to fully submerge the device.

#### **2. Soak and Scrub**

- a. Soak the device in the container of prepared soap solution for a minimum of 5 minutes.
- b. Following the 5-minute soak period, scrub the device for a minimum of 15 seconds with a soft-bristled brush, such as a tooth brush and/or pipe brush. Scrub device below water line to prevent aerosolization of contaminants.
- c. Following scrub, inspect device for visible soil residue.

#### **3. Rinse**

- a. Remove the device from the soap solution and thoroughly rinse under flowing tap water for a minimum of 30 seconds.
- b. Allow the device to dry.

#### **HIGH LEVEL DISINFECTION**

1. Prepare a container of Revital-Ox™ RESET™ STERIS, Cidex® OPA or equivalent disinfectant in a container large enough to fully submerge the device.
2. Transfer the device to the container to soak. Ensure that the device is completely immersed in the disinfecting solution. Soak the device for at least 9 minutes in RESET or 12 minutes in Cidex OPA.
3. Rinse the device thoroughly in sterile water.
4. Place the cleaned/disinfected device in an appropriate dry storage area.

#### **STERILIZATION**

Sterilization Process	Exposure Temperatuare	Exposure Time	Dry Time
Pre-Vacuum	273 °F / 134 °C	3 minutes	30 minutes
Pre-Vacuum	270 °F / 132 °C	4 minutes	30 minutes
Gravity	250 °F / 121 °C	30 minutes	30 minutes

### **INCONTINENCE DISH with Support Fitting Pessary**

For stress urinary incontinence with mild prolapse



Fitting pessary sizes available in kit and corresponding pessary sizes

INCONTINENCE DISH with Support				
Fitting Kit Replacement Pessary Part No.	Size	Product Part No.	inches	mm
MXFIT0801	2	MXPCONDS02	2-1/2"	65 mm
MXFIT0802	3	MXPCONDS03	2-3/4"	70 mm
MXFIT0803	4	MXPCONDS04	3"	75 mm
MXFIT0804	5	MXPCONDS05	3-1/8"	80 mm

\* TRIMO-SAN is not sold outside the USA.

\*\*New pessaries are powdered with food-grade powder.

## DESCRIPTION

The Miley® INCONTINENCE DISH Pessary is a medical device made from silicone that is inserted into the vagina to function as a supportive structure of the uterus, bladder and/or rectum.

## WARNINGS

- Do not use these pessaries on a patient with a known silicone allergy.
- Chemicals in various vaginal preparations can interact with the pessary material, resulting in discoloration or deterioration of the pessary. TRIMO-SAN™\* does not interact with the pessary material. Use only TRIMO-SAN\*. Other materials have not been tested for compatibility.

## INDICATIONS FOR USE

Stress urinary incontinence

- The INCONTINENCE DISH with Support is indicated if stress urinary incontinence with a mild uterine prolapse is complicated by a mild cystocele.

## CONTRAINdications

- The presence of pelvic infections and/or lacerations
- A noncompliant patient
- Endometriosis
- Pregnant patient

## INSTRUCTIONS

Review these instructions with the patient to establish use regimen.

- Wear dry gloves. When necessary, lubricate only the entering end of the pessary with TRIMO-SAN\* or equivalent vaginal jelly. Compress the pessary (bringing sides together) as shown in Figure 1.
- Use one finger of the opposite hand to depress the perineum. Hold the pessary almost parallel with the introitus (see Figure 2). Direct the entering end of the pessary past the cervix into the posterior fornix. Allow the pessary to open into shape after passing the introitus.
- Use the index finger to guide the pessary along the lower vaginal wall, behind the cervix, and into the posterior fornix.
- Use the index finger to bring the knob up behind the symphysis pubis (see Figure 3).

**Note:** If the patient is unable to urinate with the pessary in position, remove it and fit her with the next smaller size. Repeat as necessary.

- If the patient can void without difficulty, and the pessary remains in position upon re-examination, and the patient is comfortable with the pessary in place, this is a good indication that the correct size may have been selected. Patient experience may vary.
- Examine the patient while she is in the standing position to ensure the pessary has not shifted position. The patient should not feel the pessary once it is in position. The pessary



Figure 1

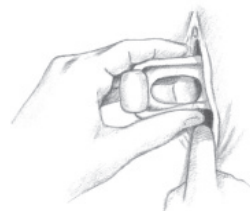


Figure 2



Figure 3

should not be too loose as it may turn or be expelled and it should not be too tight as it may cause discomfort.

- The healthcare professional should be able to sweep one finger between the pessary and the vaginal walls. If there is not enough space to do this, the next smaller size should be tried. If excessive space exists, the pessary will not be effective and may rotate or even be expelled.
- It is sometimes necessary to refit the patient with a different size or type of pessary after a period of time. Do not assume that a replacement will always be the same size as the previous one. Check the fitting to ensure continued patient comfort and relief of symptoms. The useful life of a pessary is limited. Examine frequently for signs of deterioration (such as cracks or breaks in silicone outer surface). A pessary should be replaced if damaged.

## TO REMOVE

Use the index finger to depress the perineum. Hook other index finger under the knob of the INCONTINENCE DISH pessary and pull down. Fold the pessary by bringing the sides together, angling it so that it is almost parallel to the introitus, and gently ease the pessary out.

## RING with Support Fitting Pessary

For uterine prolapse (Stage I and Stage II)



Fitting pessary sizes available in kit and corresponding pessary sizes

RING with Support				
Fitting Kit Replacement Pessary Part No.	Size	Product Part No.	inches	mm
MXFIT0020	2	MXPRS02	2-1/4"	57 mm
MXFIT0021	3	MXPRS03	2-1/2"	64 mm
MXFIT0022	4	MXPRS04	2-3/4"	70 mm
MXFIT0023	5	MXPRS05	3"	76 mm
MXFIT0024	6	MXPRS06	3-1/4"	83 mm
MXFIT0025	7	MXPRS07	3-1/2"	89 mm

## DESCRIPTION

The Miley® RING Pessary is a medical device made from silicone that is inserted into the vagina to function as a supportive structure of the uterus, bladder and/or rectum.

## WARNINGS

- Do not leave pessaries in place for long periods of time, as serious complications can occur which may require surgical intervention.
- Do not use these pessaries on a patient with a known silicone allergy.
- Chemicals in various vaginal preparations can interact with the pessary material, resulting in discoloration or deterioration of the pessary. TRIMO-SAN™\* does not interact with the pessary material. Use only TRIMO-SAN\*. Other materials have not been tested for compatibility.

## INDICATIONS FOR USE

- The RING with Support pessary is indicated for support in Stage I and Stage II prolapse complicated by a mild cystocele.

\* TRIMO-SAN is not sold outside the USA.

## CONTRAINDICATIONS

- The presence of pelvic infections or lacerations
- A noncompliant patient
- Endometriosis
- Pregnant patient

## INSTRUCTIONS

Review these instructions with the patient to establish use regimen.

1. Wear dry gloves. When necessary, lubricate only the entering end of the pessary with TRIMO-SAN® or equivalent vaginal jelly. Hold as illustrated in Figure 1.
2. The pessary is folded along the axis of the bigger outer holes by bringing the small round holes together (see Figure 2). The arch formed points downward as shown with the RING pessary.
3. Direct the pessary past the cervix into the posterior fornix. Allow the pessary to open again into the ring shape after passing the introitus.
4. The index finger is inserted deep into the vagina to turn the pessary approximately 90° (see Figure 3). The RING pessary in this position cannot be folded and pushed out.
5. Ask the patient to sit, stand and bear down slightly. If there is no leakage, and the patient is comfortable with the pessary in position, have her empty her bladder. A properly fitted pessary takes up slack in redundant tissue, holding the uterus higher in the vagina.
6. If the patient can void without difficulty, and the pessary remains in position upon re-examination, and the patient is comfortable with the pessary in place, this is a good indication that the correct size may have been selected. Patient experience may vary.

**Note:** If the patient is unable to urinate with the pessary in position, remove it and fit her with the next smaller size. Repeat as necessary.

7. Examine the patient while she is in the standing position to ensure the pessary has not shifted position. The patient should not feel the pessary once it is in position. The pessary should not be too loose as it may turn or be expelled and it should not be too tight as it may cause discomfort.
8. The healthcare professional should be able to sweep one finger between the pessary and the vaginal walls. If there is not enough space to do this, the next smaller size should be tried. If excessive space exists, the pessary will not be effective and may rotate or even be expelled.
9. It is sometimes necessary to refit the patient with a different size or type of pessary after a period of time. Do not assume that a replacement will always be the same size as the previous one. Check the fitting to ensure continued patient comfort and relief of symptoms. The useful life of a pessary is limited. Examine frequently for signs of deterioration (such as cracks or breaks in silicone outer surface). A pessary should be replaced if damaged.

## TO REMOVE

- Use one finger to depress the perineum. Turn the pessary until the notches face the introitus. Fold the pessary and gently ease it out.



Figure 1



Figure 2



Figure 3

## DONUT Fitting Pessary

Support for third-degree prolapse/procidentia  
(Stage III + Stage IV)



Fitting pessary sizes available in kit and corresponding pessary sizes

DONUT				
Fitting Kit Replacement Pessary Part No.	Size	Product Part No.	inches	mm
MXFIT0805	2	MXPDO02	2-1/2"	64 mm
MXFIT0806	3	MXPDO03	2-3/4"	70 mm
MXFIT0807	4	MXPDO04	3"	76 mm
MXFIT0808	5	MXPDO05	3-1/4"	83 mm

## DESCRIPTION

The Milex® Donut Pessary is a medical device made from silicone that is inserted into the vagina to function as a supportive structure of the uterus, bladder and/or rectum.

## WARNINGS

- Do not leave pessaries in place for long periods of time, as serious complications can occur which may require surgical intervention.
- Do not use these pessaries on a patient with a known silicone allergy.
- Chemicals in various vaginal preparations can interact with the pessary material, resulting in discoloration or deterioration of the pessary. TRIMO-SAN™\* does not interact with the pessary material.
- Use only TRIMO-SAN\*. Other materials have not been tested for compatibility.

## INDICATIONS FOR USE

For effective support of third-degree prolapse or procidentia.

## CONTRAINDICATIONS

- The presence of pelvic infections and/or lacerations
- Sexually active patient
- A noncompliant patient
- Endometriosis
- Pregnant patient

## INSTRUCTIONS

Review these instructions with the patient to establish use regimen.

1. Wear dry gloves. When necessary, the entering end of the pessary can be coated with TRIMO-SAN\* or equivalent vaginal jelly.
2. Use one finger to depress the perineum. Hold the DONUT almost parallel to the introitus. Guide the pessary into the vaginal vault using corkscrew motion (see Figure 1).
3. The cervix should rest behind the DONUT (see Figure 2).



Figure 1



Figure 2

\* TRIMO-SAN is not sold outside the USA.

- Ask the patient to sit, stand and bear down slightly. If there is no leakage, and the patient is comfortable with the pessary in position, have her empty her bladder. A properly fitted pessary takes up slack in redundant tissue, holding the uterus higher in the vagina.
- If the patient can void without difficulty, pessary remains in position upon re-examination, and the patient is comfortable with the pessary in place, this is a good indication that the correct size may have been selected. Patient experience may vary.

**Note:** If the patient is unable to urinate with the pessary in position, remove it and fit her with the next smaller size. Repeat as necessary.

- Examine the patient while she is in the standing position to ensure the pessary has not shifted position. The patient should not feel the pessary once it is in position. The pessary should not be too loose as it may turn or be expelled and it should not be too tight as it may cause discomfort.
- The healthcare professional should be able to sweep one finger between the pessary and the vaginal walls. If there is not enough space to do this, the next smaller size should be tried. If excessive space exists, the pessary will not be effective and may rotate or even be expelled.
- It is sometimes necessary to refit the patient with a different size or type of pessary after a period of time. Do not assume that a replacement will always be the same size as the previous one. Check the fitting to ensure continued patient comfort and relief of symptoms. The useful life of a pessary is limited. Examine frequently for signs of deterioration (such as cracks or breaks in silicone outer surface). A pessary should be replaced if damaged.

#### TO REMOVE

Hook one finger inside the center of the pessary. Use the thumb and middle finger to compress the side of the DONUT (see Figure 3). Use the finger of other hand to press down on the perineum. Angle the pessary and pull gently through the introitus.

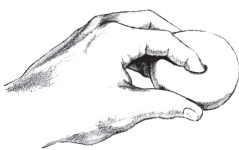


Figure 3

## GELLHORN Multiple Drain Fitting Pessary

Support for third-degree prolapse/procidentia (Stage III or Stage IV)



Fitting pessary sizes available in kit and corresponding pessary sizes

GELLHORN (Flexible)				
Fitting Kit Replacement Pessary Part No.	Size	Product Part No.	inches	mm
MXFIT0012	2-1/4"	MXPGE2-1/4	2-1/4"	57 mm
MXFIT0013	2-1/2"	MXPGE2-1/2	2-1/2"	64 mm
MXFIT0014	2-3/4"	MXPGE2-3/4	2-3/4"	70 mm
MXFIT0015	3"	MXPGE3-	3"	76 mm

#### DESCRIPTION

The Miley® GELLHORN Pessary is a medical device made from silicone that is inserted into the vagina to function as a supportive structure of the uterus, bladder and/or rectum.

#### WARNINGS

- Do not leave pessaries in place for long periods of time, as serious complications can occur which may require surgical intervention.
- Do not use these pessaries on a patient with a known silicone allergy.
- Chemicals in various vaginal preparations can interact with the pessary material, resulting in discoloration or deterioration of the pessary. TRIMO-SAN™\* does not interact with the pessary material. Use only TRIMO-SAN\*. Other materials have not been tested for compatibility.

#### INDICATIONS FOR USE

For effective support of third-degree prolapse or procidentia. The cervix rests behind the flat base of the pessary and only the stem shows in the vaginal entrance when the patient does a Valsalva maneuver. The GELLHORN pessary requires a relatively capacious vagina and an intact perineum.

#### CONTRAINDICATIONS

- The presence of pelvic infections and/or lacerations
- A noncompliant patient
- Endometriosis
- Pregnant patient
- Sexually active patient

#### INSTRUCTIONS

Review these instructions with the patient to establish use regimen.

- Wear dry gloves. When necessary, lubricate only the entering end of the pessary with TRIMO-SAN\* or equivalent vaginal jelly. Hold the pessary as shown in Figure 1.
- Use one finger to depress the perineum.
- Guide the pessary, inserting it edgewise almost parallel to the introitus (see Figure 1), avoiding the urethral opening while the perineum is strongly pushed downward. Use a corkscrew motion while introducing the GELLHORN into the vagina.
- Once the large flat disc is past the introitus, push the pessary upward until only the end of the stem shows in the vaginal entrance. The cervix rests behind the flat disc (see Figure 2).
- Have the patient sit, stand and bear down. Examine the patient while she is in the standing position to ensure the pessary has not shifted position. The patient should not feel the pessary once it is in position. The pessary should not be too loose as it may turn or be expelled and it should not be too tight as it may cause discomfort.
- The healthcare professional should be able to sweep one finger between the pessary and vaginal walls. If there is not enough space to do this, the next smaller size should be tried. If excessive space exists, the pessary will not be effective and may rotate or even be expelled.
- It may be necessary to refit the patient with a different size or type of pessary after a period of time. Do not assume that a replacement will always be the same size as the previous one. Check the fitting to ensure continued patient comfort and relief of symptoms. The useful life of a pessary is limited.

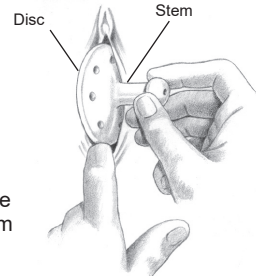


Figure 1

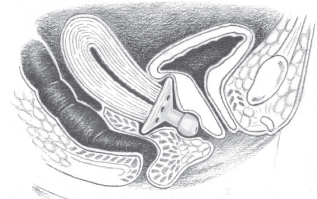


Figure 2

\* TRIMO-SAN is not sold outside the USA.

Examine frequently for signs of deterioration (such as cracks or breaks in silicone outer surface). A pessary should be replaced if damaged.

**Note:** If the patient is unable to urinate with the pessary in position, remove it and fit her with the next smaller size. Repeat as necessary.

- If the patient can void without difficulty, pessary remains in position upon re-examination, and the patient is comfortable with the pessary in place, this is a good indication that the correct size may have been selected. Patient experience may vary.

## TO REMOVE

- Use one finger to depress the perineum.
- Use other hand to grasp the "knob," pulling the pessary away from the cervix, turning the pessary so that the disc is almost parallel to the introitus. Using corkscrew motion ease the pessary out. See Figure 3.
- Removal may be facilitated by passing a finger along the stem and behind the disk and folding in against the stem for removal.



Figure 3

## CUBE Flexible Fitting Pessary

Support for Stage III prolapse/procidentia



Fitting pessary sizes available in kit and corresponding pessary sizes

CUBE				
Fitting Kit Replacement Pessary Part No.	Size	Product Part No.	inches	mm
MXFIT0809	2	MXPEC02	1-3/8"	35 mm
MXFIT0810	3	MXPEC03	1-1/2"	38 mm
MXFIT0811	4	MXPEC04	1-5/8"	41 mm
MXFIT0812	5	MXPEC05	1-3/4"	44 mm

## DESCRIPTION

The Miley® CUBE Pessary is a medical device made from silicone that is inserted into the vagina to function as a supportive structure of the uterus, bladder and/or rectum.

## WARNINGS

- Do not leave pessaries in place for long periods of time, as serious complications can occur which may require surgical intervention.
- Do not use these pessaries on a patient with a known silicone allergy.
- Chemicals in various vaginal preparations can interact with the pessary material, resulting in discoloration or deterioration of the pessary. TRIMO-SAN™\* does not interact with the pessary material. Use only TRIMO-SAN\*. Other materials have not been tested for compatibility.

## INDICATIONS FOR USE

- The CUBE pessary is effective in the support of Stage III prolapse. The CUBE pessary will give additional support in those cases associated with complete lack of vaginal tonicity. The CUBE pessary is also effective in patients having procidentia combined with rectocele and/or cystocele.
- The CUBE pessary is also indicated in vaginal wall prolapse. The unique support is due to the suction action of the six concavities, which, by a slight negative pressure, supports the prolapse and the vaginal walls.
- The CUBE pessary should be removed nightly and washed with mild soap and water, then thoroughly rinsed. If possible, leave out overnight.

## CONTRAINDICATIONS

- The presence of pelvic infections and/or lacerations
- A noncompliant patient
- Endometriosis
- Pregnant patient

## INSTRUCTIONS

Review these instructions with the patient to establish use regimen.

- Wear dry gloves. The pessary is compressed between the thumb and forefingers (see Figure 1). If necessary, the entering edge can be coated with TRIMO-SAN\* or equivalent vaginal jelly.
- Use the fingers of the other hand to spread the labia and guide the pessary into the vagina. Check the fit (see Figure 2).
- Have the patient sit, stand and bear down. Examine the patient while she is in the standing position to ensure pessary has not shifted position. The patient should not feel the pessary once it is in position.
- Have the patient (or caregiver) insert and remove the CUBE pessary several times before the patient leaves your office.
- It is sometimes necessary to refit the patient with a different size or type of pessary after a period of time. Do not assume that a replacement will always be the same size as the previous one. Check the fitting to ensure continued patient comfort and relief of symptoms. The useful life of a pessary is limited. Examine frequently for signs of deterioration (such as cracks or breaks in silicone outer surface). A pessary should be replaced if damaged. The pessary should not be too loose as it may turn or be expelled and it should not be too tight as it may cause discomfort.



Figure 1

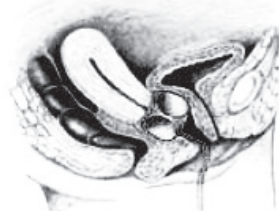


Figure 2

**Note:** If the patient is unable to urinate with the pessary in position, remove it and fit her with the next smaller size. Repeat as necessary.

- If the patient can void without difficulty, and the pessary remains in position upon re-examination, and the patient is comfortable with the pessary in place, this is a good indication that the correct size may have been selected. Patient experience may vary.
- Examine the patient while she is in the standing position to ensure the pessary has not shifted position. The patient should not feel the pessary once it is in position. The pessary should not be too loose as it may turn or be expelled and it should not be too tight as it may cause discomfort.

\* TRIMO-SAN is not sold outside the USA.

- The healthcare professional should be able to sweep one finger between the pessary and the vaginal walls. If there is not enough space to do this, the next smaller size should be tried. If excessive space exists, the pessary will not be effective and may rotate or even be expelled.

## TO REMOVE

### DO NOT PULL ON CORD TO REMOVE PESSARY!

The cord is to help locate the CUBE pessary. Pulling on the cord to remove the CUBE can damage vaginal mucosa. To remove the pessary, the suction with the vaginal walls must be broken. Work the finger tips between the vaginal mucosa and the pessary, compress the CUBE between the thumb and forefinger and remove (see Figure 1).

## TRIMO-SAN™ INFORMATION\*

(TRIMO-SAN is not sold outside the USA)

**Note:** Advise your patient that TRIMO-SAN\* is available at the prescription counter upon request (no Rx required).



## WARNING

Chemicals in various vaginal preparations can interact with the pessary material, resulting in discoloration or deterioration of the pessary. TRIMO-SAN\* does not interact with the pessary material. Use only TRIMO-SAN\*; other materials have not been tested for compatibility.

## PURPOSE OF TRIMO-SAN\*

- To help restore and maintain normal vaginal acidity
- To coat the walls of the vagina with a lubricating film that helps reduce odor-causing bacteria

## APPLICATION

- Pessary wearers should use 1/2 applicator (2g) of TRIMO-SAN\* three (3) times the first week after original insertion of the pessary, unless otherwise directed by the healthcare professional
- Use 1/2 applicator (2g) of TRIMO-SAN\* twice a week thereafter, unless otherwise directed by the healthcare professional
- Reaction or irritation caused by TRIMO-SAN\* is very rare, but should it occur, discontinue use
- If symptoms persist or worsen, contact your healthcare professional

## TRIMO-SAN\* HAS NOT BEEN TESTED DURING PREGNANCY

- If the patient wishes to become pregnant, please advise her against using TRIMO-SAN\* for 6 hours prior to or following intercourse

## PROPER USE OF THE UNIVERSAL APPLICATOR

- Unscrew the cap from the tube.
- Pierce the end of the tube with top of cap (a small amount of TRIMO-SAN may escape when the top of the tube is pierced).
- Attach the threaded end of the Universal Applicator to the TRIMO-SAN tube (see Figure 1).
- While holding the Universal Applicator, squeeze the tube from the bottom until TRIMO-SAN reaches the specified dosage level (see Figure 2).
- Detach the Universal Applicator from the tube. Gently insert the Universal Applicator approximately ½ inch into the vagina. Press in the plunger of the Universal Applicator to dispense the gel.

Keep the plunger pressed until the Universal Applicator is removed from the vagina.

NOTE: For those wearing an INFLATOBALL or CUBE pessary, remove the pessary per the physician's instructions before using TRIMO-SAN.

- Clean the Universal Applicator immediately after using by flushing the Universal Applicator (pull and press plunger back and forth) several times, holding the Universal Applicator under water (see Figure 3). Make sure that the Universal Applicator is clean and dry before reusing.
- After each use, wipe the threads of the tube and inside the cap. Recap tightly.

## IMPORTANT

### IF YOU HAVE ANY OF THE FOLLOWING SIGNS OR SYMPTOMS, CONSULT A HEALTH CARE PROFESSIONAL

- A discharge, which is unusual in color, consistency or amount.
- A burning or itching sensation in the vaginal area.
- A foul odor associated with vaginal discharge.
- Any of the above especially if accompanied by unusual swelling or tenderness, fever, pains, or cramps in the lower abdomen.

NOTE: If this product is being used with a pessary, follow your health care professional's instructions explicitly. Consult your health care professional for all other medically-related advice.



Figure 1



Figure 2



Figure 3

\* TRIMO-SAN is not sold outside the USA.

## EXPLANATION OF SYMBOLS

<b>REF</b>	Reorder number	Dawn® is a registered trademark of Procter & Gamble, Cincinnati, Ohio 45202
<b>LOT</b>	Batch code	CIDEX® OPA is a registered trademark of Johnson & Johnson.
	Use-by date	Revital-Ox™ RESET™ are trademarks of STERIS Corporation.
	Consult instructions for use	TRIMO-SAN™ is a trademark of CooperSurgical, Inc.
	Caution	Milex® and CooperSurgical are registered trademarks of CooperSurgical, Inc.
	Non-Sterile	
	Do not use if package is damaged or opened	Assembled in the USA
	Not made with natural rubber latex	
<b>Rx Only</b>	<b>CAUTION:</b> U.S. Federal law restricts this device to sale by or on the order of a physician	
	Authorized Representative in the European Community.	
	Manufacturer	

\* TRIMO-SAN is not sold outside the USA.

# Equipo de colocación de pesarios Milex® (Español / Spanish)

## Instrucciones de colocación para el profesional sanitario



### INFORMACIÓN GENERAL

#### FINALIDAD

El equipo de colocación de pesarios Milex® se desarrolló para ayudarle, como profesional sanitario, a determinar el tipo de pesario y el tamaño exactos a la hora de prescribir un pesario a su paciente.

#### INDICACIONES DE USO

Consulte las secciones correspondientes a cada pesario en este documento para ver las indicaciones.

#### CONTENIDO

Los pesarios incluidos en este equipo son: PLATO DE INCONTINENCIA con soporte, ANILLO con soporte, DONUT, GELLHORN y CUBO. En este equipo se incluye también un modelo de espuma, un estuche y una tabla de tamaños de pesarios.

TRIMO-SAN™\* y el aplicador universal con instrucciones solo se incluyen en los equipos vendidos en EE. UU.

**ADVERTENCIA:** Los pesarios de ajuste no deben utilizarse durante más de 15 minutos.

### INSTRUCCIONES DE COLOCACIÓN

#### IMPORTANTE

- Los pesarios se ajustan por ensayo y error. No hay dispositivos mecánicos disponibles que permitan determinar con exactitud el tamaño o el tipo de pesario que necesita su paciente para obtener los resultados necesarios.
- Antes de colocarle un pesario, se debe informar a la paciente que con frecuencia es necesario cambiar el tamaño o el tipo de pesario más de una vez después de la colocación original. Por eso es tan importante que su paciente reciba instrucciones de volver en las primeras 24 horas desde la colocación inicial y de nuevo al cabo de 72 horas. Posteriormente, se recomienda repetir la exploración cada pocos meses para asegurarse de que se mantiene un ajuste correcto mientras la paciente esté utilizando el pesario.
- En cada visita, se debe retirar el pesario e inspeccionar la cúpula vaginal para detectar signos de reacción alérgica o presión indebida.
- A criterio del médico, se puede indicar a la paciente cómo retirar, limpiar y volver a colocarse correctamente su propio pesario. En circunstancias ideales, la paciente puede llevar a cabo este proceso todas las noches.

**Nota:** Cuando adquiere los pesarios para sus pacientes, se incluyen en la caja instrucciones detalladas de ajuste junto con instrucciones de uso del pesario para las pacientes.

### INSTRUCCIONES RECOMENDADAS PARA LA LIMPIEZA, LA DESINFECCIÓN DE ALTO NIVEL Y LA ESTERILIZACIÓN\*\*

#### LIMPIEZA

- Prepare una solución limpiadora mezclando un jabón suave (como Dawn® o equivalente) con agua del grifo, a la concentración recomendada por el fabricante del jabón. Prepare esta solución en un recipiente suficientemente grande como para sumergir por completo el dispositivo.

#### 2. Remojo y frote

- Remoje el dispositivo en el recipiente de solución jabonosa preparada durante 5 minutos como mínimo.
- Una vez transcurridos los 5 minutos de remojo, frote el dispositivo durante 15 segundos como mínimo con un cepillo de cerdas suaves, como un cepillo de dientes o un limpiapipas. Frote el dispositivo debajo de la superficie del agua para evitar la aerosolización de los contaminantes.
- Después de frotar, inspeccione el dispositivo para ver si quedan restos de suciedad visibles.

#### 3. Enjuague

- Extraiga el dispositivo de la solución jabonosa y enjuáguelo a conciencia bajo el chorro de agua del grifo durante 30 segundos como mínimo.
- Deje que el dispositivo se seque.

### **DESINFECCIÓN DE ALTO NIVEL**

- Prepare una solución de Revital-Ox™ RESET® STERIS, Cidex® OPA o un desinfectante equivalente en un recipiente suficientemente grande como para sumergir por completo el dispositivo.
- Transfiera el dispositivo al recipiente y remójelo. Asegúrese de que el dispositivo quede completamente sumergido en la solución desinfectante. Remoje el dispositivo durante 9 minutos como mínimo en RESET o 12 minutos en Cidex OPA.
- Enjuague el dispositivo a conciencia con agua estéril.
- Coloque el dispositivo limpio y desinfectado en un área de almacenamiento adecuada.

### **ESTERILIZACIÓN**

Proceso de esterilización	Temperatura de exposición	Tiempo de exposición	Tiempo de secado
Prevacío	273 °F / 134 °C	3 minutos	30 minutos
Prevacío	270 °F / 132 °C	4 minutos	30 minutos
Gravedad	250 °F / 121 °C	30 minutos	30 minutos

### **Pesario de ajuste de PLATO DE INCONTINENCIA con soporte**

Incontinencia urinaria de esfuerzo con prolапso leve



Tamaños de pesario de ajuste disponibles en el equipo y tamaños de pesario correspondientes

PLATO DE INCONTINENCIA con soporte				
Equipo de ajuste, pesario de reposición, n.º de referencia	Tamaño	N.º de referencia del producto	pulgadas	mm
MXFIT0801	2	MXPCONDS02	2-1/2 pulg.	65 mm
MXFIT0802	3	MXPCONDS03	2-3/4 pulg.	70 mm
MXFIT0803	4	MXPCONDS04	3 pulg.	75 mm
MXFIT0804	5	MXPCONDS05	3-1/8 pulg.	80 mm

\*TRIMO-SAN no se vende fuera de EE. UU.

\*\*Los pesarios nuevos están recubiertos de talco de calidad alimentaria.

## DESCRIPCIÓN

El pesario de PLATO DE INCONTINENCIA Milex® es un producto sanitario fabricado en silicona que se inserta en la vagina como estructura de soporte para el útero, la vejiga o el recto.

## ADVERTENCIAS

- No utilice estos pesarios con pacientes que presenten una alergia conocida a la silicona.
- Las sustancias químicas contenidas en diferentes preparados vaginales pueden interactuar con el material del pesario y provocar una decoloración o un deterioro de este último. TRIMO-SAN™\* no interactúa con el material del pesario. Utilice exclusivamente TRIMO-SAN\*. No se ha comprobado la compatibilidad con otros materiales.

## INDICACIONES DE USO

Incontinencia urinaria de esfuerzo

- El PLATO DE INCONTINENCIA con soporte está indicado si la incontinencia urinaria de esfuerzo con un prolapsos uterino leve se ve complicada por un cistocele leve.

## CONTRAINDICACIONES

- Presencia de infecciones o laceraciones pélvicas
- Pacientes que no cumplen las condiciones necesarias
- Endometriosis
- Pacientes embarazadas

## INSTRUCCIONES

Repase estas instrucciones con la paciente para establecer la pauta de uso.

1. Lleve guantes secos. En caso necesario, lubrique únicamente el extremo de inserción del pesario con TRIMO-SAN\* o un gel vaginal equivalente. Comprima el pesario (juntando ambos laterales) tal como se muestra en la figura 1.



Figura 1

2. Presione el perineo con un dedo de la otra mano. Sostenga el pesario prácticamente paralelo al orificio vaginal (consulte la figura 2). Guíe el extremo de inserción del pesario hasta más allá del cuello uterino e insértelo en la cúpula vaginal posterior. Deje que el pesario se abra en forma de anillo una vez traspasado el orificio vaginal.

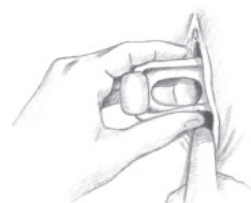


Figura 2

3. Utilice el dedo índice para guiar el pesario a lo largo de la pared vaginal inferior, por detrás del cuello uterino y hacia el interior de la cúpula vaginal posterior.
4. Utilice el dedo índice para mover el botón hacia arriba por detrás de la síntesis pública (consulte la figura 3).

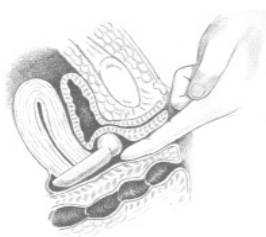


Figura 3

**Nota:** Si la paciente es incapaz de orinar con el pesario colocado, retírelo y colóquelo el siguiente tamaño más pequeño. Repita este procedimiento si es necesario.

5. Si la paciente puede evacuar sin dificultad, el pesario permanece en su posición en la revisión siguiente y la paciente se siente cómoda con el dispositivo colocado, significa que se ha seleccionado el tamaño adecuado. Las experiencias varían de una paciente a otra.

6. Examine a la paciente mientras esté de pie para asegurarse de que el pesario no ha cambiado de posición. La paciente no debe sentir el pesario una vez que este se encuentre en su posición correcta. El pesario no debe quedar demasiado suelto, pues puede girarse o expulsarse, ni tampoco estar excesivamente apretado, pues puede ocasionar molestias.

7. El profesional sanitario debe ser capaz de deslizar un dedo entre el pesario y las paredes de la vagina. Si no hay espacio suficiente para hacer esto, debe probarse con el siguiente tamaño más pequeño. Por el contrario, si existe demasiado espacio, el pesario puede perder la eficacia deseada y girarse o incluso expulsarse.
8. En ocasiones, puede que sea necesario colocarle a la paciente un pesario de un tamaño o de un tipo diferentes después de un período de tiempo. No presuponga que el dispositivo de sustitución será siempre del mismo tamaño que el anterior. Compruebe el ajuste para asegurarse de que la paciente va a seguir sintiéndose cómoda y de que sus síntomas van a aliviarse. Por otro lado, tenga en cuenta que la vida útil de un pesario es limitada. Así pues, inspeccione el dispositivo con frecuencia para ver si existen indicios de deterioro (como grietas o roturas en la superficie de silicona exterior). Si el pesario presenta daños, sustítúyalo.

## RETIRADA

Presione el perineo con el dedo índice. Introduzca el otro dedo índice por debajo del botón del pesario de PLATO DE INCONTINENCIA y tire hacia abajo. Pliegue el pesario juntando ambos lados e inclinándolo de modo que quede prácticamente paralelo al orificio vaginal; después, extraiga el pesario con cuidado.

## Pesario de ajuste de ANILLO con soporte

Para prolapsos uterinos (de estadio I o II)



Tamaños de pesario de ajuste disponibles en el equipo y tamaños de pesario correspondientes

ANILLO con soporte				
Equipo de ajuste, pesario de reposición, n.º de referencia	Tamaño	N.º de referencia del producto	pulgadas	mm
MXFIT0020	2	MXPRS02	2-1/4 pulg.	57 mm
MXFIT0021	3	MXPRS03	2-1/2 pulg.	64 mm
MXFIT0022	4	MXPRS04	2-3/4 pulg.	70 mm
MXFIT0023	5	MXPRS05	3 pulg.	76 mm
MXFIT0024	6	MXPRS06	3-1/4 pulg.	83 mm
MXFIT0025	7	MXPRS07	3-1/2 pulg.	89 mm

## DESCRIPCIÓN

El pesario de ANILLO Milex® es un producto sanitario fabricado en silicona que se inserta en la vagina como estructura de soporte para el útero, la vejiga o el recto.

## ADVERTENCIAS

- No deje los pesarios colocados durante un período de tiempo prolongado, pues existe riesgo de complicaciones graves que pueden necesitar una intervención quirúrgica.
- No utilice estos pesarios con pacientes que presenten una alergia conocida a la silicona.

\*TRIMO-SAN no se vende fuera de EE. UU.

- Las sustancias químicas contenidas en diferentes preparados vaginales pueden interactuar con el material del pesario y provocar una decoloración o un deterioro de este último. TRIMO-SAN™\* no interactúa con el material del pesario. Utilice exclusivamente TRIMO-SAN\*. No se ha comprobado la compatibilidad con otros materiales.

## INDICACIONES DE USO

- El pesario de ANILLO con SOPORTE está indicado para sostener prolapsos de estadio I o II que se hayan complicado con un cistocele leve.

## CONTRAINDICACIONES

- Presencia de infecciones o laceraciones pélvicas
- Pacientes que no cumplen las condiciones necesarias
- Endometriosis
- Pacientes embarazadas

## INSTRUCCIONES

Repase estas instrucciones con la paciente para establecer la pauta de uso.

- Lleve guantes secos. En caso necesario, lubrique únicamente el extremo de inserción del pesario con TRIMO-SAN\* o un gel vaginal equivalente. Sostenga el dispositivo tal como se muestra en la figura 1.
- Pliegue el pesario a lo largo del eje de los orificios externos más grandes, haciendo coincidir los orificios redondos pequeños (consulte la figura 2). El arco formado apunta hacia abajo, tal como se muestra en la figura del pesario de ANILLO.
- Conduzca el pesario hasta más allá del cuello uterino e insértelo en la cúpula vaginal posterior. Deje que el pesario se abra de nuevo en forma de anillo una vez traspasado el orificio vaginal.
- Introduzca del dedo índice en la vagina para girar el pesario aproximadamente 90° (consulte la figura 3). El pesario de ANILLO no puede plegarse ni extraerse en esta posición.
- Pídale a la paciente que se siente, se ponga de pie y se incline un poco. Si no se produce ninguna fuga y la paciente se siente cómoda con el pesario colocado, pídale que vacíe la vejiga. Un pesario correctamente colocado corrige la relajación en los tejidos redundantes y mantiene el útero en una posición más alta dentro de la vagina.
- Si la paciente puede evacuar sin dificultad, el pesario permanece en su posición en la revisión siguiente y la paciente se siente cómoda con el dispositivo colocado, significa que se ha seleccionado el tamaño adecuado. Las experiencias varían de una paciente a otra.

**Nota:** Si la paciente es incapaz de orinar con el pesario colocado, retírelo y colóquele el siguiente tamaño más pequeño. Repita este procedimiento si es necesario.

- Examine a la paciente mientras esté de pie para asegurarse de que el pesario no ha cambiado de posición. La paciente no debe sentir el pesario una vez que este se encuentre en su posición correcta. El pesario no debe quedar demasiado suelto, pues puede girarse o expulsarse, ni tampoco estar excesivamente apretado, pues puede ocasionar molestias.
- El profesional sanitario debe ser capaz de deslizar un dedo entre el pesario y las paredes de la vagina. Si no hay espacio suficiente para hacer esto, debe probarse con el siguiente tamaño más pequeño. Por el contrario, si existe demasiado espacio, el pesario puede perder la eficacia deseada y girarse o incluso expulsarse.

- En ocasiones, puede que sea necesario colocarle a la paciente un pesario de un tamaño o de un tipo diferentes después de un período de tiempo. No presuponga que el dispositivo de sustitución será siempre del mismo tamaño que el anterior. Compruebe el ajuste para asegurarse de que la paciente va a seguir sintiéndose cómoda y de que sus síntomas van a aliviarse. Por otro lado, tenga en cuenta que la vida útil de un pesario es limitada. Así pues, inspeccione el dispositivo con frecuencia para ver si existen indicios de deterioro (como grietas o roturas en la superficie de silicona exterior). Si el pesario presenta daños, sustítuyalo.

## RETIRADA

- Presione el perineo con un dedo. Gire el pesario hasta que las muescas queden orientadas hacia el orificio vaginal. Pliegue el pesario y extráigalo con cuidado.

## Pesario de ajuste de DONUT

Sostén para prolapsos de tercer grado  
(estadio III + estadio IV)



Figura 1



Figura 2



Figura 3

Tamaños de pesario de ajuste disponibles en el equipo y tamaños de pesario correspondientes

DONUT				
Equipo de ajuste, pesario de reposición, n.º de referencia	Tamaño	N.º de referencia del producto	pulgadas	mm
MXFIT0805	2	MXPDO02	2-1/2 pulg.	64 mm
MXFIT0806	3	MXPDO03	2-3/4 pulg.	70 mm
MXFIT0807	4	MXPDO04	3 pulg.	76 mm
MXFIT0808	5	MXPDO05	3-1/4 pulg.	83 mm

## DESCRIPCIÓN

El pesario de DONUT Milex® es un producto sanitario fabricado en silicona que se inserta en la vagina como estructura de soporte para el útero, la vejiga o el recto.

## ADVERTENCIAS

- No deje los pesarios colocados durante un período de tiempo prolongado, pues existe riesgo de complicaciones graves que pueden necesitar una intervención quirúrgica.
- No utilice estos pesarios con pacientes que presenten una alergia conocida a la silicona.
- Las sustancias químicas contenidas en diferentes preparados vaginales pueden interactuar con el material del pesario y provocar una decoloración o un deterioro de este último. TRIMO-SAN™\* no interactúa con el material del pesario.
- Utilice exclusivamente TRIMO-SAN\*. No se ha comprobado la compatibilidad con otros materiales.

## INDICACIONES DE USO

Sostén eficaz de prolapsos de tercer grado.

## CONTRAINDICACIONES

- Presencia de infecciones o laceraciones pélvicas
- Pacientes sexualmente activas
- Pacientes que no cumplen las condiciones necesarias
- Endometriosis
- Pacientes embarazadas

\*TRIMO-SAN no se vende fuera de EE. UU.

## INSTRUCCIONES

Repase estas instrucciones con la paciente para establecer la pauta de uso.

1. Lleve guantes secos. En caso necesario, recubra el extremo de inserción del pesario con TRIMO-SAN® o con un gel vaginal equivalente.
2. Presione el perineo con un dedo. Sostenga el DONUT prácticamente paralelo al orificio vaginal. Introduzca el pesario en la cúpula vaginal utilizando un movimiento en espiral (consulte la figura 1).
3. El cuello uterino debe quedar apoyado detrás del DONUT (consulte la figura 2).



Figura 1

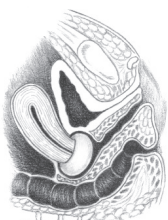


Figura 2

4. Pídale a la paciente que se siente, se ponga de pie y se incline un poco. Si no se produce ninguna fuga y la paciente se siente cómoda con el pesario colocado, pídale que vacíe la vejiga. Un pesario correctamente colocado corrige la relajación en los tejidos redundantes y mantiene el útero en una posición más alta dentro de la vagina.
5. Si la paciente puede evacuar sin dificultad, el pesario permanece en su posición en la revisión siguiente y la paciente se siente cómoda con el dispositivo colocado, significa que se ha seleccionado el tamaño adecuado. Las experiencias varían de una paciente a otra.

**Nota:** Si la paciente es incapaz de orinar con el pesario colocado, retírelo y colóquelo el siguiente tamaño más pequeño. Repita este procedimiento si es necesario.

6. Examine a la paciente mientras esté de pie para asegurarse de que el pesario no ha cambiado de posición. La paciente no debe sentir el pesario una vez que este se encuentre en su posición correcta. El pesario no debe quedar demasiado suelto, pues puede girarse o expulsarse, ni tampoco estar excesivamente apretado, pues puede ocasionar molestias.
7. El profesional sanitario debe ser capaz de deslizar un dedo entre el pesario y las paredes de la vagina. Si no hay espacio suficiente para hacer esto, debe probarse con el siguiente tamaño más pequeño. Por el contrario, si existe demasiado espacio, el pesario puede perder la eficacia deseada y girarse o incluso expulsarse.
8. En ocasiones, puede que sea necesario colocarle a la paciente un pesario de un tamaño o de un tipo diferentes después de un período de tiempo. No presuponga que el dispositivo de sustitución será siempre del mismo tamaño que el anterior. Compruebe el ajuste para asegurarse de que la paciente va a seguir sintiéndose cómoda y de que sus síntomas van a aliviarse. Por otro lado, tenga en cuenta que la vida útil de un pesario es limitada. Así pues, inspeccione el dispositivo con frecuencia para ver si existen indicios de deterioro (como grietas o roturas en la superficie de silicona exterior). Si el pesario presenta daños, sustítuyalo.

## RETIRADA

Introduzca un dedo en el centro del pesario. Utilice el pulgar y el dedo corazón para comprimir el lateral del DONUT (consulte la figura 3). Utilice el dedo de la otra mano para presionar el perineo. Incline el pesario y extraigalo suavemente a través del orificio vaginal.



Figura 3

## Pesario de ajuste GELLHORN de drenaje múltiple

Sostén para prolapsos de tercer grado (estadio III o IV)



Tamaños de pesario de ajuste disponibles en el equipo y tamaños de pesario correspondientes

GELLHORN (flexible)				
Equipo de ajuste, pesario de reposición, n.º de referencia	Tamaño	N.º de referencia del producto	pulgadas	mm
MXFIT0012	2-1/4 pulg.	MXPGE2-1/4	2-1/4 pulg.	57 mm
MXFIT0013	2-1/2 pulg.	MXPGE2-1/2	2-1/2 pulg.	64 mm
MXFIT0014	2-3/4 pulg.	MXPGE2-2/3	2-3/4 pulg.	70 mm
MXFIT0015	3 pulg.	MXPGE3-	3 pulg.	76 mm

## DESCRIPCIÓN

El pesario GELLHORN Milex® es un producto sanitario fabricado en silicona que se inserta en la vagina como estructura de soporte para el útero, la vejiga o el recto.

## ADVERTENCIAS

- No deje los pesarios colocados durante un período de tiempo prolongado, pues existe riesgo de complicaciones graves que pueden necesitar una intervención quirúrgica. No utilice estos pesarios con pacientes que presenten una alergia conocida a la silicona.
- Las sustancias químicas contenidas en diferentes preparados vaginales pueden interactuar con el material del pesario y provocar una decoloración o un deterioro de este último. TRIMO-SAN™\* no interactúa con el material del pesario. Utilice exclusivamente TRIMO-SAN\*. No se ha comprobado la compatibilidad con otros materiales.

## INDICACIONES DE USO

Sostén eficaz de prolapsos de tercer grado. El cuello del útero reposa detrás de la base plana del pesario y en el orificio vaginal solo se muestra el vástago cuando la paciente efectúa una maniobra de Valsalva. El pesario GELLHORN necesita una vagina suficientemente grande y un perineo intacto.

## CONTRAINDICACIONES

- Presencia de infecciones o laceraciones pélvicas
- Pacientes que no cumplen las condiciones necesarias
- Endometriosis
- Pacientes embarazadas
- Pacientes sexualmente activas

\*TRIMO-SAN no se vende fuera de EE. UU.

## INSTRUCCIONES

Repase estas instrucciones con la paciente para establecer la pauta de uso.

- Lleve guantes secos. En caso necesario, lubrique únicamente el extremo de inserción del pesario con TRIMO-SAN® o un gel vaginal equivalente. Sostenga el pesario tal como se muestra en la figura 1.

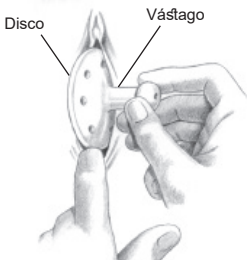


Figura 1

- Presione el perineo con un dedo.
- Gué el pesario insertándolo por los bordes prácticamente paralelo al orificio vaginal (consulte la figura 1), y evitando la abertura de la uretra mientras comprime el perineo fuertemente hacia abajo. Utilice un movimiento en espiral mientras introduce el GELLHORN en la vagina.



Figura 2

- Una vez que el disco plano grande haya traspasado el orificio vaginal, empuje el pesario hacia arriba hasta que en el orificio vaginal solo se vea el extremo del vástago. El cuello uterino debe quedar apoyado detrás del disco plano (consulte la figura 2).

- Pídale a la paciente que se siente, se ponga de pie y se incline. Examine a la paciente mientras esté de pie para asegurarse de que el pesario no ha cambiado de posición. La paciente no debe sentir el pesario una vez que este se encuentre en su posición correcta. El pesario no debe quedar demasiado suelto, pues puede girarse o expulsarse, ni tampoco estar excesivamente apretado, pues puede ocasionar molestias.
- El profesional sanitario debe ser capaz de pasar un dedo entre el pesario y las paredes de la vagina. Si no hay espacio suficiente para hacer esto, debe probarse con el siguiente tamaño más pequeño. Por el contrario, si existe demasiado espacio, el pesario puede perder la eficacia deseada y girarse o incluso expulsarse.

- En ocasiones, puede que sea necesario colocarle a la paciente un pesario de un tamaño o de un tipo diferentes después de un período de tiempo. No presuponga que el dispositivo de sustitución será siempre del mismo tamaño que el anterior. Compruebe el ajuste para asegurarse de que la paciente va a seguir sintiéndose cómoda y de que sus síntomas van a aliviarse. Por otro lado, tenga en cuenta que la vida útil de un pesario es limitada. Así pues, inspeccione el dispositivo con frecuencia para ver si existen indicios de deterioro (como grietas o roturas en la superficie de silicona exterior). Si el pesario presenta daños, sustitúyalo.

**Nota:** Si la paciente es incapaz de orinar con el pesario colocado, retírelo y colóquelo el siguiente tamaño más pequeño. Repita este procedimiento si es necesario.

- Si la paciente puede evacuar sin dificultad, el pesario permanece en su posición en la revisión siguiente y la paciente se siente cómoda con el dispositivo colocado, significa que se ha seleccionado el tamaño adecuado. Las experiencias varían de una paciente a otra.

## RETIRADA

- Presione el perineo con un dedo.
- Utilice la otra mano para agarrar el "botón", tirando del pesario para retirarlo del cuello uterino y girándolo para que el disco quede prácticamente paralelo al orificio vaginal. Utilice un movimiento en espiral para extraer el pesario. Consulte la figura 3.
- La retirada puede resultar más sencilla si se desliza un dedo a lo largo del vástago y por detrás del disco, y se pliega este contra el vástago.



Figura 3

## Pesario de ajuste de CUBO flexible

Sostén para prolapsos de estadio III



Tamaños de pesario de ajuste disponibles en el equipo y tamaños de pesario correspondientes

CUBO				
Equipo de ajuste, pesario de reposición, n.º de referencia	Tamaño	N.º de referencia del producto	pulgadas	mm
MXFIT0809	2	MXPEC02	1-3/8 pulg.	35 mm
MXFIT0810	3	MXPEC03	1-1/2 pulg.	38 mm
MXFIT0811	4	MXPEC04	1-5/8 pulg.	41 mm
MXFIT0812	5	MXPEC05	1-3/4 pulg.	44 mm

## DESCRIPCIÓN

El pesario de CUBO Milex® es un producto sanitario fabricado en silicona que se inserta en la vagina como estructura de soporte para el útero, la vejiga o el recto.

## ADVERTENCIAS

- No deje los pesarios colocados durante un período de tiempo prolongado, pues existe riesgo de complicaciones graves que pueden necesitar una intervención quirúrgica.
- No utilice estos pesarios con pacientes que presenten una alergia conocida a la silicona.
- Las sustancias químicas contenidas en diferentes preparados vaginales pueden interactuar con el material del pesario y provocar una decoloración o un deterioro de este último. TRIMO-SAN™\* no interactúa con el material del pesario. Utilice exclusivamente TRIMO-SAN\*. No se ha comprobado la compatibilidad con otros materiales.

## INDICACIONES DE USO

- El pesario de CUBO es eficaz para corregir prolapsos de estadio III. El pesario de CUBO ofrece un sostén adicional en casos asociados a una pérdida completa del tono vaginal. El pesario de CUBO también es eficaz en pacientes que tienen un prolapso combinado con una hernia rectovaginal o un cistocele.
- El pesario de CUBO también está indicado en los prolapsos de las paredes de la vagina. El sostén exclusivo que consigue se debe a la acción de succión de las seis concavidades que, mediante una ligera presión negativa, sostiene el prolapso y las paredes de la vagina.
- El pesario de CUBO debe retirarse por las noches y lavarse con agua y un jabón suave para, después, enjuagarlo minuciosamente. En la medida de lo posible, no debe llevarse puesto por la noche.

\*TRIMO-SAN no se vende fuera de EE. UU.

## CONTRAINDICACIONES

- Presencia de infecciones o laceraciones pélvicas
- Pacientes que no cumplen las condiciones necesarias
- Endometriosis
- Pacientes embarazadas

## INSTRUCCIONES

Repase estas instrucciones con la paciente para establecer la pauta de uso.

1. Lleve guantes secos. Comprima el pesario entre el pulgar y el dedo índice (consulte la figura 1). En caso necesario, puede recubrir el borde de inserción con TRIMO-SAN® o con un gel vaginal equivalente.
2. Utilice los dedos de la otra mano para separar los labios e introducir el pesario en la vagina. Asegúrese de que el ajuste es el correcto (consulte la figura 2).
3. Pídale a la paciente que se siente, se ponga de pie y se incline. Examine a la paciente mientras esté de pie para asegurarse de que el pesario no ha cambiado de posición. La paciente no debe sentir el pesario una vez que este se encuentre en su posición correcta.
4. Pídale a la paciente (o a su cuidador) que inserte y retire el pesario de CUBO varias veces antes de que la paciente abandone la consulta.
5. En ocasiones, puede que sea necesario colocarle a la paciente un pesario de un tamaño o de un tipo diferentes después de un período de tiempo. No presuponga que el dispositivo de sustitución será siempre del mismo tamaño que el anterior. Compruebe el ajuste para asegurarse de que la paciente va a seguir sintiéndose cómoda y de que sus síntomas van a aliviarse. Por otro lado, tenga en cuenta que la vida útil de un pesario es limitada. Así pues, inspeccione el dispositivo con frecuencia para ver si existen indicios de deterioro (como grietas o roturas en la superficie de silicona exterior). Si el pesario presenta daños, sustítuyalo. El pesario no debe quedar demasiado suelto, pues puede girarse o expulsarse, ni tampoco estar excesivamente apretado, pues puede ocasionar molestias.



Figura 1

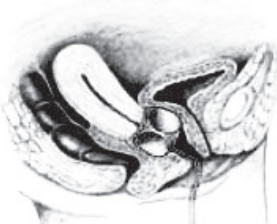


Figura 2

8. El profesional sanitario debe ser capaz de deslizar un dedo entre el pesario y las paredes de la vagina. Si no hay espacio suficiente para hacer esto, debe probarse con el siguiente tamaño más pequeño. Por el contrario, si existe demasiado espacio, el pesario puede perder la eficacia deseada, y girarse o incluso expulsarse.

## RETIRADA

### NO TIRE DEL CORDÓN PARA RETIRAR EL PESARIO.

El cordón sirve para ayudar a colocar correctamente el pesario de CUBO. Si tira del cordón para retirar el CUBO, pueden producirse daños en la mucosa vaginal. Para retirar el pesario, es necesario eliminar el efecto de succión en las paredes de la vagina. Coloque las puntas de los dedos entre la mucosa vaginal y el pesario, comprima el CUBO entre el pulgar y el dedo índice, y retire el pesario (consulte la figura 1).

## INFORMACIÓN SOBRE TRIMO-SANTM\*

(TRIMO-SAN no se vende fuera de los EE. UU.)

**Nota:** informe a su paciente de que TRIMO-SAN® está disponible para la venta en farmacias con una solicitud previa (no se necesita receta).



## ADVERTENCIA

Los productos químicos que pueden contener las preparaciones vaginales pueden afectar el material del pesario, y causar la decoloración o el deterioro de este. TRIMO-SAN® no afecta el material del pesario. Utilice únicamente TRIMO-SAN®; no se ha probado la compatibilidad con otros materiales.

## FINALIDAD DE TRIMO-SAN\*

1. Ayudar a recuperar y mantener la acidez vaginal normal.
2. Recubrir las paredes de la vagina con una película lubricante que reduce las bacterias que causan mal olor.

## APLICACIÓN

- Las mujeres que usen pesarios deben utilizar 1/2 aplicador (2 g) de TRIMO-SAN® tres (3) veces la primera semana después de la inserción inicial del pesario, a menos que el profesional de la salud le indique lo contrario.
- A partir de entonces, use 1/2 aplicador (2 g) de TRIMO-SAN® dos veces por semana, a menos que el profesional de la salud le indique lo contrario.
- Es muy poco común que TRIMO-SAN® cause alguna reacción o irritación; en caso de que ocurriera, suspenda su uso.
- Si los síntomas persisten o empeoran, comuníquese con su profesional de la salud.

## TRIMO-SAN® NO SE HA PROBADO PARA UTILIZAR DURANTE EL EMBARAZO

- Si la paciente desea quedar embarazada, desaconseje el uso de TRIMO-SAN® durante las 6 horas anteriores o posteriores a tener relaciones sexuales.

## USO ADECUADO DEL APLICADOR UNIVERSAL

1. Desenrosque la tapa del tubo.
2. Perfore el protector de aluminio con la parte puntiaguda de la tapa (es posible que salga una pequeña cantidad de TRIMO-SAN cuando hace la perforación).

\*TRIMO-SAN no se vende fuera de EE. UU.

3. Coloque el extremo roscado del aplicador universal en el tubo de TRIMO-SAN (ver la figura 1).
4. Mientras sujeta el aplicador, apriete el tubo por abajo hasta extraer el nivel de dosificación especificado de TRIMO-SAN (ver la figura 2).
5. Separe el aplicador del tubo. Inserte suavemente el aplicador aproximadamente  $\frac{1}{2}$  pulgada (1,3 cm) en la vagina.

Presione el émbolo del aplicador para dispensar el gel

Manténgalo presionado hasta retirar el aplicador de la vagina.

**NOTA:** en el caso de las mujeres que usen un pesario inflable o con forma de cubo, deben retirarlo según las indicaciones del médico antes de usar TRIMO-SAN.

6. Limpie el aplicador inmediatamente después de usarlo. Para ello, enjuáguelo (jale el émbolo hacia adelante y hacia atrás) varias veces en agua (ver la figura 3).

Asegúrese de que el aplicador esté limpio y seco antes de volver a utilizarlo.

7. Despues de cada uso, limpie las rosas del tubo y el interior de la tapa. Vuelva a tapar bien el tubo.



Figura 1

Figura 2



Figura 3

## IMPORTANTE

### SI PRESENTA ALGUNO DE LOS SIGUIENTES SIGNOS O SÍNTOMAS, CONSULTE A UN PROFESIONAL MÉDICO.

- A. Una secreción de color, consistencia o cantidad inusual.
- B. Una sensación de ardor o picazón en la zona vaginal.
- C. Mal olor asociado con el flujo vaginal.
- D. Cualquiera de los anteriores, especialmente si se acompaña de hinchazón o sensibilidad inusual, fiebre, dolores o calambres en la parte inferior del abdomen.

**NOTA:** si este producto se usa con un pesario, siga exactamente las indicaciones de su profesional de la salud. Consulte con su profesional de la salud si necesita más asesoramiento médico.

---

\*TRIMO-SAN no se vende fuera de EE. UU.

## EXPLICACIÓN DE LOS SÍMBOLOS

<b>REF</b>	Número para nuevo pedido	Dawn® es una marca comercial registrada de Procter & Gamble, Cincinnati, Ohio 45202
<b>LOT</b>	Código de lote	CIDEX® OPA es una marca comercial registrada de Johnson & Johnson. Revital-Ox™ RESET™ son marcas comerciales de STERIS Corporation.
	Fecha de caducidad	TRIMO-SAN™ es una marca comercial de CooperSurgical, Inc. Milex® y CooperSurgical son marcas comerciales registradas de CooperSurgical, Inc.
	Consulte las instrucciones de uso	Montado en EE. UU.
	Precaución	
	No estéril	
	No utilizar si el paquete está dañado o abierto	
	No está fabricado con látex de caucho natural	
<b>Rx Only</b>	<b>PRECAUCIÓN:</b> De acuerdo con las leyes federales estadounidenses, este dispositivo solo puede ser adquirido por un médico o bajo órdenes suyas	
	Representante autorizado en la Comunidad Europea.	
	Fabricante	

\*TRIMO-SAN no se vende fuera de EE. UU.

# Milex® Pessarium aanmeetset (Nederlands / Dutch)

## Aanmeetinstructies voor de professionele zorgverlener



### ALGEMENE INFORMATIE

#### DOEL

De Milex® Pessarium aanmeetset is ontwikkeld om u als professionele zorgverlener te helpen bij het bepalen van het juiste pessariumtype en -maat voordat een pessarium voor uw patiënt wordt voorgeschreven.

#### GEBRUIKSINDICATIES

Zie de afzonderlijke hoofdstukken over pessaria in dit document voor aanwijzingen.

#### INHOUD

De pessaria opgenomen in deze set zijn: INCONTINENCE DISH met steun, RING met steun, DONUT, GELLHORN en CUBE. Ook zijn in deze set een schuimmodel, een draagtas en een pessariummaattabel opgenomen.

TRIMO-SAN™\* en een universele applicator met instructies zijn alleen opgenomen in sets die in de VS worden verkocht.

**WAARSCHUWING:** De aanmeetpessaria mogen niet langer dan 15 minuten gedragen worden.

#### AANMEETINSTRUCTIES

##### BELANGRIJK

- Pessaria worden door middel van schatten en bijstellen aangemeten. Er zijn geen mechanische inrichtingen beschikbaar die op nauwkeurige wijze de maat of het type pessarium kunnen bepalen dat uw patiënt nodig heeft om de gewenste resultaten te verkrijgen.
- Ook vóór het aanmeten van een pessarium moet de patiënt geïnformeerd worden dat het niet ongebruikelijk is dat na de eerste aanmeting de maat of het type pessarium meerdere keren veranderd moet worden. Dit is waarom het zo belangrijk is dat uw patiënt geïnstrueerd wordt om binnen 24 uur na de oorspronkelijke aanmeting en nog eens na 72 uur terug te komen. Daarna wordt elke paar maanden een controle aanbevolen om te garanderen dat het pessarium goed blijft passen zolang de patiënt het pessarium draagt.
- Bij elk bezoek moet het pessarium verwijderd worden en het vaginale gewelf geïnspecteerd worden op tekenen van allergische reacties of onnodige druk.
- Naar goeddunken van de arts kan de patiënt geïnstrueerd worden in de juiste technieken voor het verwijderen, reinigen en inbrengen van haar pessarium. Dit proces kan elke avond door de patiënt worden uitgevoerd onder ideale omstandigheden.

**Opmerking:** Wanneer u de pessaria voor uw patiënten koopt, zijn gedetailleerde aanmeetinstructies opgenomen in de doos voor uw gebruik samen met pessariuminstructies voor de patiënten.

#### AANBEVOLEN REINIGING, DESINFECTIE VAN HOOG NIVEAU EN STERILISATIE-INSTRUCTIES\*\*

##### REINIGING

- Bereid een reinigingsoplossing door een milde zeep (zoals Dawn® of een gelijkwaardig product) met kraanwater te mengen volgens de aanbevolen concentratie van de zeefabrikant. Bereid deze oplossing in een bak die groot genoeg is om het hulpmiddel volledig onder te dompelen.

\* TRIMO-SAN wordt niet buiten de VS verkocht.

\*\*Nieuwe pessaria zijn gepoederd met poeder van levensmiddelenkwaliteit.

##### 2. Weken en boenen

- Laat het hulpmiddel minimaal 5 minuten weken in de bak met de bereide zeepoplossing.
- Boen, na de weekfase van 5 minuten, het hulpmiddel minimaal 15 seconden met een borstel met zachte haren, zoals een tandenborstel en/of een pijpreiniger. Boen het hulpmiddel onder de waterlijn om verneveling van verontreinigende stoffen te voorkomen.
- Inspecteer het hulpmiddel na het boenen op zichtbare vuilresten.

##### 3. Spoelen

- Verwijder het hulpmiddel uit de zeepoplossing en spoel grondig onder stromend kraanwater gedurende minimaal 30 seconden.
- Laat het hulpmiddel aan de lucht drogen.

#### DESINFECTIE VAN HOOG NIVEAU

- Bereid Revital-Ox™ RESERT® STERIS, Cidex® OPA of een gelijkwaardig desinfectiemiddel in een bak die groot genoeg is om het hulpmiddel volledig onder te dompelen.
- Breng het hulpmiddel over naar de bak om te weken. Controleer of het hulpmiddel volledig in de desinfecterende oplossing is ondergedompeld. Week het hulpmiddel minstens 9 minuten in RESERT of 12 minuten in Cidex OPA.
- Spoel het hulpmiddel grondig met steriel water.
- Plaats het gereinigde/gedesinfecteerde hulpmiddel in een geschikt, droog opslaggebied.

#### STERILISATIE

Sterilisatieproces	Blootstellings-temperatuur	Blootstellingstijd	Droogtijd
Voorvacuüm	273 °F / 134 °C	3 minuten	30 minuten
Voorvacuüm	270 °F / 132 °C	4 minuten	30 minuten
Zwaartekracht	250 °F / 121 °C	30 minuten	30 minuten

### INCONTINENCE DISH met Steun Aanmeetpessarium

Voor stress-incontinentie met milde prolaps



Aanmeetpessariummatten beschikbaar in de set en corresponderende pessariummatten

INCONTINENCE DISH met Steun				
Aanmeetset Vervangingspessarium Onderdeelnr.	Maat	Product onderdeelnr.	inches	mm
MXFIT0801	2	MXPCONDS02	2-1/2"	65 mm
MXFIT0802	3	MXPCONDS03	2-3/4"	70 mm
MXFIT0803	4	MXPCONDS04	3"	75 mm
MXFIT0804	5	MXPCONDS05	3-1/8"	80 mm

## BESCHRIJVING

Het Milex® INCONTINENCE DISH-pessarium is een medisch hulpmiddel van siliconen dat in de vagina wordt ingebracht om te fungeren als steun voor de baarmoeder, blaas en/of rectum.

## WAARSCHUWINGEN

- Gebruik deze pessaria niet bij patiënten met een gekende allergie voor siliconen.
- Chemische stoffen in verschillende vaginale preparaten kunnen inwerken op het pessariummateriaal, wat kan resulteren in verkleuring of aantasting van het pessarium. TRIMO-SAN™\* werkt niet in op het pessariummateriaal. Gebruik uitsluitend TRIMO-SAN\*. Andere materialen zijn niet getest op compatibiliteit.

## GEBRUIKSINDICATIES

Stress-incontinentie

- De INCONTINENCE DISH met Steun is geïndiceerd als stress-incontinentie met een milde baarmoederprolaps gecompliceerd wordt door een milde cystocele.

## CONTRA-INDICATIES

- De aanwezigheid van bekkeninfecties en/of -laceraties
- Een niet-conforme patiënt
- Endometriose
- Zwangere patiënt

## INSTRUCTIES

Neem deze instructies met de patiënt door om het gebruiksschema te bepalen.

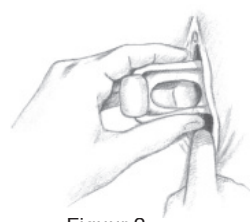
- Draag droge handschoenen. Smeer, wanneer nodig, alleen het ingaande uiteinde van het pessarium met TRIMO-SAN\* of een gelijkwaardige vaginale gel in. Druk het pessarium samen (door de kanten bijeen te brengen) zoals getoond in Figuur 1.
- Gebruik een vinger van de andere hand om het perineum in te drukken. Houd het pessarium bijna parallel met de vagina-ingang (zie Figuur 2). Voer het ingaande uiteinde van het pessarium langs de baarmoederhals in de posterior fornix. Laat het pessarium na het passeren van de vagina-ingang weer openen tot zijn oorspronkelijke vorm.
- Gebruik de wijsvinger om het pessarium langs de onderste vaginale wand, achter de baarmoederhals en in de posterior fornix te voeren.
- Gebruik de wijsvinger om de knop omhoog achter de symphysis pubis te brengen (zie Figuur 3).

**Opmerking:** Als de patiënt niet kan urineren met het pessarium in positie, verwijder het dan en breng een kleinere maat bij haar in. Herhaal indien nodig.

- Als de patiënt zich moeiteloos kan ontlasten, het pessarium bij heronderzoek in positie blijft en de patiënt zich comfortabel voelt met het pessarium, is dit een goede aanduiding dat de juiste maat is gekozen. De ervaringen van patiënten kunnen variëren.
- Onderzoek de patiënt terwijl ze staat om te controleren of het pessarium zich niet heeft verplaatst. De patiënt mag het



Figuur 1



Figuur 2



Figuur 3

pessarium niet voelen zodra het op zijn plaats zit. Het pessarium mag niet te los zitten, want dan kan het draaien en loskomen, en ook niet te strak, want dan kan het ongemak veroorzaken.

- De professionele zorgverlener moet een vinger tussen het pessarium en de vaginawanden kunnen bewegen. Als er niet voldoende ruimte is om dit te doen, moet een kleinere maat worden geprobeerd. Als er overmatige ruimte bestaat, zal het pessarium niet effectief zijn en kan het draaien of zelfs loskomen.
- Het is soms nodig om de patiënt na verloop van tijd van een andere maat of soort pessarium te voorzien. Ga er niet van uit dat het vervangende exemplaar altijd dezelfde maat heeft als het vorige exemplaar. Controleer na het plaatsen om zeker te zijn van blijvend comfort voor de patiënt en verlichting van symptomen. De gebruiksduur van een pessarium is beperkt. Onderzoek regelmatig op tekenen van aantasting (zoals scheurtjes of breuk in het buitenoppervlak van siliconen). Indien beschadigd, moet het pessarium vervangen worden.

## VERWIJDEREN

Gebruik de wijsvinger om het perineum in te drukken. Haak de andere wijsvinger onder de knop van het INCONTINENCE DISH-pessarium en trek omlaag. Vouw het pessarium door de kanten bijeen te brengen en het zo te kantelen dat het zich bijna parallel met de vagina-ingang bevindt, en breng het vervolgens voorzichtig naar buiten.

## RING met Steun Aanmeetpessarium

Voor baarmoederprolaps (Graad I en Graad II)



Aanmeetpessariummatten beschikbaar in de set en corresponderende pessariummatten

RING met Steun				
Aanmeetset Vervangingspessarium Onderdeelnr.	Maat	Product Onderdeelnr.	inches	mm
MXFIT0020	2	MXPRS02	2-1/4"	57 mm
MXFIT0021	3	MXPRS03	2-1/2"	64 mm
MXFIT0022	4	MXPRS04	2-3/4"	70 mm
MXFIT0023	5	MXPRS05	3"	76 mm
MXFIT0024	6	MXPRS06	3-1/4"	83 mm
MXFIT0025	7	MXPRS07	3-1/2"	89 mm

## BESCHRIJVING

Het Milex® RING-pessarium is een medisch hulpmiddel van siliconen dat in de vagina wordt ingebracht om te fungeren als steun voor de baarmoeder, blaas en/of rectum.

## WAARSCHUWINGEN.

- Laat pessaria niet langere tijd op hun plaats, aangezien er ernstige complicaties kunnen ontstaan die chirurgische ingrepen kunnen vereisen.
- Gebruik deze pessaria niet bij patiënten met een gekende allergie voor siliconen.
- Chemische stoffen in verschillende vaginale preparaten kunnen inwerken op het pessariummateriaal, wat kan resulteren in verkleuring of aantasting van het pessarium. TRIMO-SAN™\* werkt niet in op het pessariummateriaal. Gebruik uitsluitend TRIMO-SAN\*. Andere materialen zijn niet getest op compatibiliteit.

## GEBRUIKSINDICATIES

- Het RING- met Steun-pessarium is geïndiceerd voor steun bij Graad I en Graad II prolaps gecompliceerd door een milde cystocele.

\* TRIMO-SAN wordt niet buiten de VS verkocht.

## CONTRA-INDICATIES

- De aanwezigheid van bekkeninfecties of -laceraties
- Een niet-conforme patiënt
- Endometriose
- Zwangere patiënt

## INSTRUCTIES

Neem deze instructies met de patiënt door om het gebruiksschema te bepalen.

1. Draag droge handschoenen. Smeer, wanneer nodig, alleen het ingaande uiteinde van het pessarium met TRIMO-SAN\* of een gelijkwaardige vaginale gel in. Houd vast zoals weergegeven in Figuur 1.
2. Het pessarium wordt gevouwen langs de as van de grotere buitenste gaten door de kleine ronde gaten bij elkaar te brengen (zie Figuur 2). De gevormde boog wijst naar beneden zoals getoond bij het RING-pessarium.
3. Voer het pessarium langs de baarmoederhals in de fornix vaginae posterior. Laat het pessarium na het passeren van de introitus weer openen tot de ringvorm.
4. Breng de wijsvinger diep in de vagina in om het pessarium ongeveer 90° te draaien (zie Figuur 3). De RING-pessaria kunnen in deze stand niet gevouwen en uitgeduwden worden.
5. Vraag de patiënt te gaan zitten, staan en lichtjes te persen. Als er geen lekkage is en de patiënt zich comfortabel voelt met het pessarium, laat haar dan de blaas ledigen. Een goed passend pessarium neemt slappe in overtuiging weefsel weg, door de baarmoeder hoger in de vagina te houden.
6. Als de patiënt zich moeiteeloos kan ontlasten, het pessarium bij heronderzoek in positie blijft en de patiënt zich comfortabel voelt met het pessarium, is dit een goede aanduiding dat de juiste maat is gekozen. De ervaringen van patiënten kunnen variëren.

**Opmerking:** Als de patiënt niet kan urineren met het pessarium in positie, verwijder het dan en breng een kleinere maat bij haar in. Herhaal indien nodig.

7. Onderzoek de patiënt terwijl ze staat om te controleren of het pessarium zich niet heeft verplaatst. De patiënt mag het pessarium niet voelen zodra het op zijn plaats zit. Het pessarium mag niet te los zitten, want dan kan het draaien en loskomen, en ook niet te strak, want dan kan het ongemak veroorzaken.
8. De professionele zorgverlener moet een vinger tussen het pessarium en de vaginawanden kunnen bewegen. Als er niet voldoende ruimte is om dit te doen, moet een kleinere maat worden geprobeerd. Als er overmatige ruimte bestaat, zal het pessarium niet effectief zijn en kan het draaien of zelfs loskomen.
9. Het is soms nodig om de patiënt na verloop van tijd van een andere maat of soort pessarium te voorzien. Ga er niet van uit dat het vervangende exemplaar altijd dezelfde maat heeft als het vorige exemplaar. Controleer na het plaatsen om zeker te zijn van blijvend comfort voor de patiënt en verlichting van symptomen. De gebruiksduur van een pessarium is beperkt. Onderzoek regelmatig op tekenen van aantasting (zoals scheurtjes of breuk in het buitenoppervlak van siliconen). Indien beschadigd, moet het pessarium vervangen worden.

## VERWIJDEREN

- Gebruik een vinger om het perineum in te drukken. Draai het pessarium tot de inkepingen tegenover de introitus liggen. Vouw het pessarium en verwijder het voorzichtig.



Figuur 1



Figuur 2



Figuur 3

## DONUT-aanmeetpessarium

Ondersteuning voor derdegraads prolaps/procientia (Graad III + Graad IV)



Aanmeetpessariummatten beschikbaar in de set  
en corresponderende pessariummatten

DONUT				
Aanmeetset Vervangingspessarium Onderdeelnr.	Maat	Product onderdeelnr.	inches	mm
MXFIT0805	2	MXPDO02	2-1/2"	64 mm
MXFIT0806	3	MXPDO03	2-3/4"	70 mm
MXFIT0807	4	MXPDO04	3"	76 mm
MXFIT0808	5	MXPDO05	3-1/4"	83 mm

## BESCHRIJVING

Het Miley® DONUT-pessarium is een medisch hulpmiddel van siliconen dat in de vagina wordt ingebracht om te fungeren als steun voor de baarmoeder, blaas en/of rectum.

## WAARSCHUWINGEN

- Laat pessaria niet langere tijd op hun plaats, aangezien er ernstige complicaties kunnen ontstaan die chirurgische ingrepen kunnen vereisen.
- Gebruik deze pessaria niet bij patiënten met een gekende allergie voor siliconen.
- Chemische stoffen in verschillende vaginale preparaten kunnen inwerken op het pessariummateriaal, wat kan resulteren in verkleuring of aantasting van het pessarium. TRIMO-SAN™\* werkt niet in op het pessariummateriaal.
- Gebruik uitsluitend TRIMO-SAN\*. Andere materialen zijn niet getest op compatibiliteit.

## GEBRUIKSINDICATIES

Voor effectieve ondersteuning van derdegraads prolaps of procidentia.

## CONTRA-INDICATIES

- De aanwezigheid van bekkeninfecties en/of -laceraties
- Seksueel actieve patiënt
- Een niet-conforme patiënt
- Endometriose
- Zwangere patiënt

## INSTRUCTIES

Neem deze instructies met de patiënt door om het gebruiksschema te bepalen.

1. Draag droge handschoenen. Wanneer nodig kan het ingaande uiteinde van het pessarium ingesmeerd worden met TRIMO-SAN\* of een gelijkwaardige vaginale gel.
2. Gebruik een vinger om het perineum in te drukken. Houd de DONUT bijna parallel met de vagina-ingang. Voer het pessarium in het vaginagewelf met behulp van een kurkentrekkerbeweging (zie Figuur 1).
3. De baarmoederhals moet achter de DONUT rusten (zie Figuur 2).



Figuur 1



Figuur 2

\* TRIMO-SAN wordt niet buiten de VS verkocht.

4. Vraag de patiënt te gaan zitten, staan en lichtjes te persen. Als er geen lekkage is en de patiënt zich comfortabel voelt met het pessarium, laat haar dan de blaas ledigen. Een goed passend pessarium neemt slappe in overtuiging weefsel weg, door de baarmoeder hoger in de vagina te houden.
5. Als de patiënt zich moeiteloos kan ontladen, het pessarium bij heronderzoek in positie blijft en de patiënt zich comfortabel voelt met het pessarium, is dit een goede aanduiding dat de juiste maat is gekozen. De ervaringen van patiënten kunnen variëren.

**Opmerking:** Als de patiënt niet kan urineren met het pessarium in positie, verwijder het dan en breng een kleinere maat bij haar in. Herhaal indien nodig.

6. Onderzoek de patiënt terwijl ze staat om te controleren of het pessarium zich niet heeft verplaatst. De patiënt mag het pessarium niet voelen zodra het op zijn plaats zit. Het pessarium mag niet te los zitten, want dan kan het draaien en loskomen, en ook niet te strak, want dan kan het ongemak veroorzaken.
7. De professionele zorgverlener moet een vinger tussen het pessarium en de vaginawanden kunnen bewegen. Als er niet voldoende ruimte is om dit te doen, moet een kleinere maat worden geprobeerd. Als er overmatige ruimte bestaat, zal het pessarium niet effectief zijn en kan het draaien of zelfs loskomen.
8. Het is soms nodig om de patiënt na verloop van tijd van een andere maat of soort pessarium te voorzien. Ga er niet van uit dat het vervangende exemplaar altijd dezelfde maat heeft als het vorige exemplaar. Controleer na het plaatsen om zeker te zijn van blijvend comfort voor de patiënt en verlichting van symptomen. De gebruiksduur van een pessarium is beperkt. Onderzoek regelmatig op tekenen van aantasting (zoals scheurtjes of breuk in het buitenoppervlak van siliconen). Indien beschadigd, moet het pessarium vervangen worden.

## VERWIJDEREN

Haak een vinger in het midden van het pessarium. Gebruik duim en middelvinger om de zijkant van de DONUT samen te drukken (zie Figuur 3). Gebruik de vinger van de andere hand om het perineum omlaag te drukken. Kantel het pessarium en trek het voorzichtig door de vagina-ingang.



Figuur 3

## GELLHORN-aanmeetpessarium voor meervoudige drainage



Ondersteuning voor derdegraads prolaps/procientia (Graad III of Graad IV)

Aanmeetpessariummatten beschikbaar in de set en corresponderende pessariummatten

GELLHORN (Flexibel)				
Aanmeetset Vervangingspessarium Onderdeelnr.	Maat	Product Onderdeelnr.	inches	mm
MXFIT0012	2-1/4"	MXPGE2-1/4	2-1/4"	57 mm
MXFIT0013	2-1/2"	MXPGE2-1/2	2-1/2"	64 mm
MXFIT0014	2-3/4"	MXPGE2-3/4	2-3/4"	70 mm
MXFIT0015	3"	MXPGE3-	3"	76 mm

## BESCHRIJVING

Het Milex® GELLHORN-pessarium is een medisch hulpmiddel van siliconen dat in de vagina wordt ingebracht om te fungeren als steun voor de baarmoeder, blaas en/of rectum.

## WAARSCHUWINGEN

- Laat pessaria niet langere tijd op hun plaats, aangezien er ernstige complicaties kunnen ontstaan die chirurgische ingrepen kunnen vereisen.
- Gebruik deze pessaria niet bij patiënten met een gekende allergie voor siliconen.
- Chemische stoffen in verschillende vaginale preparaten kunnen inwerken op het pessariummateriaal, wat kan resulteren in verkleuring of aantasting van het pessarium. TRIMO-SAN™\* werkt niet in op het pessariummateriaal. Gebruik uitsluitend TRIMO-SAN\*. Andere materialen zijn niet getest op compatibiliteit.

## GEBRUIKSINDICATIES

Voor effectieve ondersteuning van derdegraads prolaps of procidentia. De baarmoederhals blijft achter de platte basis van het pessarium en alleen de steel kan in de vaginale opening worden gezien wanneer de patiënt een Valsalva-manoeuvre doet. Het GELLHORN-pessarium vereist een vrij ruime vagina en een intact perineum.

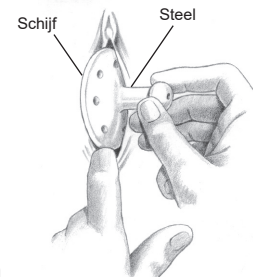
## CONTRA-INDICATIES

- De aanwezigheid van bekkeninfecties en/of -laceraties
- Een niet-conforme patiënt
- Endometriose
- Zwangere patiënt
- Seksueel actieve patiënt

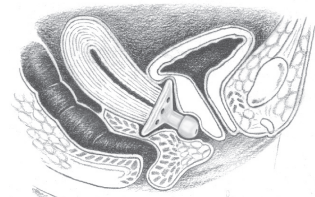
## INSTRUCTIES

Neem deze instructies met de patiënt door om het gebruiksschema te bepalen.

1. Draag droge handschoenen. Smeer, wanneer nodig, alleen het ingaande uiteinde van het pessarium met TRIMO-SAN\* of een gelijkwaardige vaginale gel in. Houd het pessarium zoals getoond in Figuur 1.
2. Gebruik een vinger om het perineum in te drukken.
3. Geleid het pessarium en breng het op zijn kant, bijna parallel aan de vagina-ingang in (zie Figuur 1), waarbij de urethrale opening vermeden moet worden terwijl het perineum stevig omlaag wordt geduwd. Gebruik een kurkentrekkerbeweging terwijl het GELLHORN-pessarium in de vagina wordt ingebracht.
4. Zodra de grote platte schijf langs de vagina-ingang is gevoerd, duwt u het pessarium omhoog totdat alleen het uiteinde van de steel in de vaginale opening kan worden gezien. De baarmoederhals rust achter de platte schijf (zie Figuur 2).
5. Laat de patiënt zitten, staan en persen. Onderzoek de patiënt terwijl ze staat om te controleren of het pessarium zich niet heeft verplaatst. De patiënt mag het pessarium niet voelen zodra het op zijn plaats zit. Het pessarium mag niet te los zitten, want dan kan het draaien en loskomen, en ook niet te strak, want dan kan het ongemak veroorzaken.



Figuur 1



Figuur 2

\* TRIMO-SAN wordt niet buiten de VS verkocht.

6. De professionele zorgverlener moet een vinger tussen het pessarium en de vaginawanden kunnen bewegen. Als er niet voldoende ruimte is om dit te doen, moet een kleinere maat worden geprobeerd. Als er overmatige ruimte bestaat, zal het pessarium niet effectief zijn en kan het draaien of zelfs loskomen.
  7. Het kan nodig zijn om de patiënt na verloop van tijd van een andere maat of soort pessarium te voorzien. Ga er niet van uit dat het vervangende exemplaar altijd dezelfde maat heeft als het vorige exemplaar. Controleer na het plaatsen om zeker te zijn van blijvend comfort voor de patiënt en verlichting van symptomen. De gebruiksduur van een pessarium is beperkt. Onderzoek regelmatig op tekenen van aantasting (zoals scheurtjes of breuk in het buitenoppervlak van siliconen). Indien beschadigd, moet het pessarium vervangen worden.
- Opmerking:** Als de patiënt niet kan urineren met het pessarium in positie, verwijder het dan en breng een kleinere maat bij haar in. Herhaal indien nodig.
8. Als de patiënt zich moeiteeloos kan ontlasten, het pessarium bij heronderzoek in positie blijft en de patiënt zich comfortabel voelt met het pessarium, is dit een goede aanduiding dat de juiste maat is gekozen. De ervaringen van patiënten kunnen variëren.

## VERWIJDEREN

1. Gebruik een vinger om het perineum in te drukken.
2. Gebruik de andere hand om de 'knop' beet te pakken, trek het pessarium weg van de baarmoederhals en draai het hierbij zodanig dat de schijf zich bijna parallel met de vagina-ingang bevindt. Laat het pessarium naar buiten komen met behulp van de kurkentrekkerbeweging. Zie Figuur 3.
3. De verwijdering kan vereenvoudigd worden door een vinger langs de steel en achter de schijf te brengen en naar de steel te buigen.



Figuur 3

## CUBE flexibel aanmeetpessarium

Steun voor Graad III prolaps/procidentia



Aanmeetpessariummatten beschikbaar in de set en corresponderende pessariummatten

CUBE				
Aanmeetset Vervangingspessarium Onderdeelnr.	Maat	Product onderdeelnr.	inches	mm
MXFIT0809	2	MXPEC02	1-3/8"	35 mm
MXFIT0810	3	MXPEC03	1-1/2"	38 mm
MXFIT0811	4	MXPEC04	1-5/8"	41 mm
MXFIT0812	5	MXPEC05	1-3/4"	44 mm

## BESCHRIJVING

Het Miley® CUBE-pessarium is een medisch hulpmiddel van siliconen dat in de vagina wordt ingebracht om te fungeren als steun voor de baarmoeder, blaas en/of rectum.

## WAARSCHUWINGEN

- Laat pessaria niet langere tijd op hun plaats, aangezien er ernstige complicaties kunnen ontstaan die chirurgische ingrepen kunnen vereisen.
- Gebruik deze pessaria niet bij patiënten met een gekende allergie voor siliconen.

- Chemische stoffen in verschillende vaginale preparaten kunnen inwerken op het pessariummateriaal, wat kan resulteren in verkleuring of aantasting van het pessarium. TRIMO-SAN™\* werkt niet in op het pessariummateriaal. Gebruik uitsluitend TRIMO-SAN\*. Andere materialen zijn niet getest op compatibiliteit.

## GEBRUIKSINDICATIES

- Het CUBE-pessarium is effectief bij het ondersteunen van een Graad III prolaps. Het CUBE-pessarium biedt aanvullende ondersteuning in gevallen die verband houden met volledig gebrek aan vaginale toniciteit. Het CUBE-pessarium is ook effectief bij patiënten die procidentia gecombineerd met rectocele en/of cystocele hebben.
- Het CUBE-pessarium is ook geïndiceerd voor prolaps van de vaginale wand. De unieke ondersteuning is toe te schrijven aan de zuigwerking van de zes holten die, door een lichte negatieve druk, de prolaps en de vaginale wanden ondersteunen.
- Het CUBE-pessarium moet elke avond verwijderd en gewassen worden met milde zeep en water, en vervolgens grondig gespoeld worden. Laat het, indien mogelijk, 's nachts niet in.

## CONTRA-INDICATIES

- De aanwezigheid van bekkeninfecties en/of -laceraties
- Een niet-conforme patiënt
- Endometriose
- Zwangere patiënt

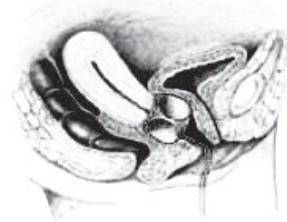
## INSTRUCTIES

Neem deze instructies met de patiënt door om het gebruiksschema te bepalen.

1. Draag droge handschoenen. Druk het pessarium tussen duim en wijsvingers samen (zie Figuur 1). Indien nodig, kan de ingaande rand ingesmeerd worden met TRIMO-SAN\* of een gelijkwaardige vaginale gel.
2. Gebruik de vingers van de andere hand om de labia te spreiden en het pessarium in de vagina te voeren. Controleer de passing (zie Figuur 2).
3. Laat de patiënt zitten, staan en persen. Onderzoek de patiënt terwijl ze staat om te controleren of het pessarium zich niet heeft verplaatst. De patiënt mag het pessarium niet voelen zodra het op zijn plaats zit.
4. Laat de patiënt (of de zorgverlener) het CUBE-pessarium meerdere malen inbrengen en verwijderen voordat zij uw praktijk verlaat.
5. Het is soms nodig om de patiënt na verloop van tijd van een andere maat of soort pessarium te voorzien. Ga er niet van uit dat het vervangende exemplaar altijd dezelfde maat heeft als het vorige exemplaar. Controleer na het plaatsen om zeker te zijn van blijvend comfort voor de patiënt en verlichting van symptomen. De gebruiksduur van een pessarium is beperkt. Onderzoek regelmatig op tekenen van aantasting (zoals scheurtjes of breuk in het buitenoppervlak van siliconen). Indien beschadigd, moet het pessarium vervangen worden. Het pessarium mag niet te los zitten, want dan kan het draaien en loskomen, en ook niet te strak, want dan kan het ongemak veroorzaken.



Figuur 1



Figuur 2

\* TRIMO-SAN wordt niet buiten de VS verkocht.

**Opmerking:** Als de patiënt niet kan urineren met het pessarium in positie, verwijder het dan en breng een kleinere maat bij haar in. Herhaal indien nodig.

6. Als de patiënt zich moeiteloos kan ontlasten, het pessarium bij heronderzoek in positie blijft en de patiënt zich comfortabel voelt met het pessarium, is dit een goede aanduiding dat de juiste maat is gekozen. De ervaringen van patiënten kunnen variëren.
7. Onderzoek de patiënt terwijl ze staat om te controleren of het pessarium zich niet heeft verplaatst. De patiënt mag het pessarium niet voelen zodra het op zijn plaats zit. Het pessarium mag niet te los zitten, want dan kan het draaien en loskomen, en ook niet te strak, want dan kan het ongemak veroorzaken.
8. De professionele zorgverlener moet een vinger tussen het pessarium en de vaginawanden kunnen bewegen. Als er niet voldoende ruimte is om dit te doen, moet een kleinere maat worden geprobeerd. Als er overmatige ruimte bestaat, zal het pessarium niet effectief zijn en kan het draaien of zelfs loskomen.

## VERWIJDEREN

### TREK NIET AAN HET KOORDJE OM HET PESSARIUM TE VERWIJDEREN!

Het koordje is bedoeld om het CUBE-pessarium te helpen lokaliseren. Trekken aan het koordje om het CUBE-pessarium te verwijderen, kan het vaginale slijmvlies beschadigen. Om het pessarium te verwijderen, moet de zuigwerking op de vaginale wanden worden opgeheven. Steek de vingertoppen tussen het vaginale slijmvlies en het pessarium, druk het CUBE-pessarium samen tussen duim en wijsvinger en verwijder het (zie Figuur 1).

## INFORMATIE OVER TRIMO-SAN™\*

(TRIMO-SAN wordt niet verkocht buiten de VS)

**Opmerking:** Adviseer uw patiënt dat TRIMO-SAN\* op aanvraag verkrijgbaar is bij de apotheek (geen recept nodig).



## WAARSCHUWING

Chemicaliën in diverse vaginale preparaten kunnen tot een reactie van het materiaal van het pessarium leiden, waardoor het pessarium bijvoorbeeld verkleurt of beschadigt. TRIMO-SAN\* leidt niet tot een reactie van het materiaal van het pessarium. Gebruik alleen TRIMO-SAN\*; andere materialen zijn niet getest op compatibiliteit.

## DOEL VAN TRIMO-SAN\*

1. Help de normale zuurtegraad van de vagina te herstellen en handhaven
2. De vaginawanden coaten met een smeerfilm die geurveroorzakende bacteriën helpt verminderen.

## TOEPASSING

- Vrouwen die een pessarium dragen, moeten in de eerste week nadat het pessarium voor het eerst is ingebracht drie (3) keer 1/2 applicator (2 g) TRIMO-SAN\* gebruiken, tenzij de arts anders voorschrijft
- Daarna moeten ze twee keer per week 1/2 applicator (2 g) TRIMO-SAN\* gebruiken, tenzij de arts anders voorschrijft
- TRIMO-SAN\* leidt zeer zelden tot reacties of irritaties. Mocht dit wel het geval zijn, staak dan het gebruik
- Als de symptomen aanhouden of verergeren, moet u contact opnemen met uw arts

## TRIMO-SAN\* IS NIET GETEST TIJDENS DE ZWANGERSCHAP

- Als de patiënt zwanger wil worden, adviseer haar dan geen TRIMO-SAN\* te gebruiken gedurende 6 uur vóór of na de geslachtsgemeenschap

## JUIST GEBRUIK VAN DE UNIVERSELE APPLICATOR

1. Schroef de dop van de tube.
2. Doorboor de tube met de bovenkant van de dop (er kan een kleine hoeveelheid TRIMO-SAN\* uit de tube komen wanneer de tube wordt doorboord).
3. Bevestig het uiteinde met schroefdraad van de universele applicator op de TRIMO-SAN-tube (zie Figuur 1).
4. Houd de universele applicator vast en knijp vanaf de onderkant in de tube tot TRIMO-SAN het gespecificeerde dosisniveau bereikt (zie Figuur 2).
5. Maak de universele applicator los van de tube. Breng de universele applicator voorzichtig ongeveer 1,5 cm in de vagina in.

Druk de plunjer van de universele applicator in om de gel af te geven.

Houd de plunjer ingedrukt totdat de universele applicator uit de vagina verwijderd is.

**OPMERKING:** Vrouwen die een INFLATOBALL- of KUBUS-pessarium dragen, moeten het pessarium volgens de instructies van de arts verwijderen voordat ze TRIMO-SAN gebruiken.

6. Reinig de universele applicator meteen na gebruik door deze meerdere keren met water door te spoelen (de plunjer naar achteren trekken en indrukken) (zie Figuur 3).
7. Zorg ervoor dat de universele applicator schoon en droog is voordat deze opnieuw wordt gebruikt.

## BELANGRIJK

### ALS U EEN VAN DE VOLGENDE VERSCHIJNSELEN OF SYMPTOMEN HEEFT, MOET U CONTACT OPNEMEN MET EEN ARTS

- A. Afscheiding met een afwijkende kleur, consistentie of hoeveelheid.
- B. Een branderig of jeukend gevoel bij de vagina.
- C. Een onprettige geur die gepaard gaat met vaginale afscheiding.
- D. Een van de bovenstaande verschijnselen, met name als er tegelijkertijd sprake is van een ongebruikelijke zwelling of gevoeligheid, koorts, pijn of kramp in de onderbuik.

**OPMERKING:** Als dit product wordt gebruikt in combinatie met een pessarium, moet u de instructies van uw arts nauwlettend opvolgen. Raadpleeg uw arts voor adviezen met betrekking tot alle andere medische zaken.

\* TRIMO-SAN wordt niet buiten de VS verkocht.



Figuur 1



Figuur 2



Figuur 3

## VERKLARING VAN DE SYMBOLEN

**REF**

Bestelnummer

**LOT**

Partijcode



Uiterste houdbaarheidsdatum



De gebruiksaanwijzingen raadplegen



Opgelet



Niet steriel



Niet gebruiken als de verpakking beschadigd of geopend is.



Niet gemaakt van natuurlijk rubber (latex)

**Rx Only**

**OPGELET:** Volgens de Amerikaanse federale wetgeving mag dit hulpmiddel uitsluitend door of op voorschrijf van een arts worden verkocht

**EC REP**

Erkend vertegenwoordiger in de  
Europese Gemeenschap.



Fabrikant

Dawn® is een geregistreerd handelsmerk van Procter & Gamble, Cincinnati, Ohio 45202

CIDEX® OPA is een geregistreerd handelsmerk van Johnson & Johnson.

Revital-Ox™ RESET™ zijn handelsmerken van de STERIS Corporation.

TRIMO-SAN™ is een handelsmerk van CooperSurgical, Inc.

Milex® en CooperSurgical zijn geregistreerde handelsmerken van CooperSurgical, Inc.

Geassembleerd in de VS

\* TRIMO-SAN wordt niet buiten de VS verkocht.

# Kit d'ajustement de pessaire Milex® (Français / French)

## Instructions d'ajustement pour le professionnel de santé



### GÉNÉRALITÉS

#### OBJET

Le kit d'ajustement de pessaire Milex® a été mis au point pour aider le professionnel de santé à déterminer précisément le type et la taille du pessaire avant de le prescrire à la patiente.

#### INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

Voir les sections sur les pessaires dans le présent document pour en connaître les indications.

#### CONTENU

Le kit contient les pessaires suivants : DISH INCONTINENCE avec support, ANNEAU avec support, DONUT, GELLHORN et CUBE. Le kit inclut également un modèle en mousse, une mallette et un tableau de correspondance des tailles de pessaires.

Le TRIMO-SAN™\*, le applicateur universel et la notice sont inclus uniquement dans les kits vendus aux États-Unis.

**MISE EN GARDE : Les pessaires d'ajustement doivent pas être portés plus de 15 minutes.**

#### INSTRUCTIONS D'AJUSTEMENT

##### IMPORTANT

- Les pessaires sont ajustés par tâtonnements. Aucun dispositif mécanique ne permet de déterminer précisément la taille ou le type de pessaire qui conviendra le mieux à votre patiente.
- Avant même d'installer un pessaire, la patiente doit être informée qu'il n'est pas rare d'avoir à changer de taille ou de type de pessaire plusieurs fois. Vous devez donc lui dire l'importance de revenir dans les 24 heures après la première mise en place, puis dans les 72 heures. Ensuite, un intervalle de quelques mois doit être prévu pour examiner la bonne tenue du dispositif tant que la patiente le porte.
- À chaque visite, le pessaire doit être retiré et la voûte vaginale doit être examinée pour rechercher des signes de réaction allergique ou de pression anormale.
- À la discrétion du médecin, ce dernier peut indiquer à la patiente comment retirer, nettoyer et réinsérer elle-même son pessaire. Cette procédure peut être exécutée par la patiente tous les soirs dans des circonstances idéales.

**Remarque :** Lorsque vous achetez les pessaires pour vos patientes, la notice détaillée de mise en place est incluse dans la boîte avec les instructions destinées à la patiente.

#### INSTRUCTIONS POUR LE NETTOYAGE RECOMMANDÉ, LA DÉSINFECTATION DE HAUT NIVEAU ET LA STÉRILISATION\*\*

##### NETTOYAGE

- Préparez une solution de nettoyage en mélangeant un savon doux (Dawn® ou équivalent) à de l'eau du robinet, en suivant la concentration recommandée par le fabricant du savon. Préparez cette solution dans un récipient assez grand pour immerger totalement le dispositif.

##### 2. Faire tremper et frotter

- Faire tremper le dispositif dans la solution savonneuse pendant au moins 5 minutes.
- Après cette période de 5 minutes, frotter le dispositif pendant au moins 15 secondes à l'aide d'une brosse à poils tendres, telle qu'une brosse à dents et/ou une brosse à conduit. Frotter le dispositif dans l'eau pour éviter la projection des contaminants.
- Après le frottage, examiner le dispositif à la recherche de résidus de saletés visibles.

##### 3. Rincer

- Sortir le dispositif de la solution savonneuse et le rincer soigneusement sous l'eau courante pendant au moins 30 secondes.
- Laisser le dispositif sécher.

#### DÉSINFECTATION DE HAUT NIVEAU

- Préparer un récipient de Revital-Ox™ RESET® STERIS, de Cidex® OPA ou d'un désinfectant équivalent dans un récipient assez grand pour immerger totalement le dispositif.
- Transférer le dispositif dans le récipient pour le trempage. S'assurer que le dispositif est entièrement immergé dans la solution désinfectante. Faire tremper le dispositif pendant au moins 9 minutes dans du RESET ou 12 minutes dans du Cidex OPA.
- Rincer le dispositif soigneusement dans de l'eau stérile.
- Ranger l'appareil nettoyé et désinfecté dans un lieu de stockage adéquat.

#### STÉRILISATION

Processus de STÉRILISATION	Température d'exposition	Durée d'exposition	Temps de séchage
Vide partiel	273 °F / 134 °C	3 minutes	30 minutes
Vide partiel	270° F/132° C	4 minutes	30 minutes
Gravité	250 °F / 121 °C	30 minutes	30 minutes

#### DISH INCONTINENCE avec support Pessaire adapté



Pour l'incontinence urinaire d'effort avec prolapsus léger

Tailles des pessaires adaptés disponibles en kit et correspondances des tailles de pessaires

DISH INCONTINENCE avec support				
Référence du kit de pessaire de remplacement	Taille	Référence	pouces	mm
MXFIT0801	2	MXPCONDS02	2-1/2"	65 mm
MXFIT0802	3	MXPCONDS03	2-3/4"	70 mm
MXFIT0803	4	MXPCONDS04	3"	75 mm
MXFIT0804	5	MXPCONDS05	3-1/8"	80 mm

\*Le TRIMO-SAN est vendu uniquement aux USA.

\*\*Les pessaires neufs sont recouverts de poudre de qualité alimentaire.

## DESCRIPTION

Le Pessaire DISH INCONTINENCE Milex® est un dispositif médical en silicium à insérer dans le vagin pour soutenir l'utérus, la vessie et/ou le rectum.

## MISES EN GARDE

- Ne pas utiliser ces pessaires sur une patiente allergique au silicium.
- Les substances chimiques présentes dans diverses préparations vaginales peuvent interagir avec le matériau du pessaire et entraîner sa décoloration ou sa détérioration. Le TRIMO-SAN™\* n'interagit pas avec le matériau du pessaire. Utiliser exclusivement du TRIMO-SAN\*. La compatibilité des autres matériaux n'a pas été testée.

## INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

Incontinence urinaire à l'effort

- Le pessaire DISH INCONTINENCE avec support est indiqué si l'incontinence urinaire avec prolapsus léger de l'utérus est compliquée d'une cystocèle modérée.

## CONTRE-INDICATIONS

- Présence d'infections pelviennes et/ou de lésions
- Patiente non-compliante
- Endométriose
- Grossesse

## INSTRUCTIONS

Passer ces instructions en revue avec la patiente pour établir le mode d'utilisation.

1. Porter des gants secs. Si nécessaire, lubrifier uniquement l'extrémité d'insertion du pessaire avec du TRIMO-SAN\* ou un gel vaginal équivalent. Pincer le pessaire (rassembler les deux côtés) comme illustré sur la Figure 1.
2. Appuyer sur le périnée avec un doigt de l'autre main. Tenir le pessaire quasiment parallèle à l'entrée du vagin (voir Figure 2). Diriger l'extrémité d'insertion du pessaire au-delà du col utérin jusqu'à l'entrée du cul-de-sac vaginal postérieur. Laisser le pessaire reprendre sa forme après le passage de l'entrée du vagin.
3. Utiliser l'index pour guider le pessaire le long de la paroi inférieure du vagin, derrière le col et à l'intérieur du cul-de-sac vaginal postérieur.
4. Avec l'index, soulever le bouton derrière la symphyse pubienne (voir Figure 3).
5. Si la patiente peut vider sa vessie sans difficulté et que le pessaire reste en place après réexamen, et si la patiente ne ressent pas d'inconfort dû au pessaire, cela indique que la bonne taille a été sélectionnée. La sensation peut varier selon les patientes.
6. Examiner la patiente quand elle est debout pour s'assurer que le pessaire n'a pas bougé. Une fois qu'il est en place,



Figure 1

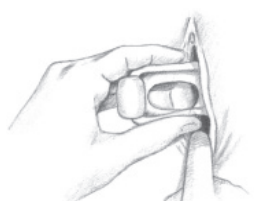


Figure 2



Figure 3

**Remarque :** Si la patiente est incapable d'uriner une fois le pessaire installé, le retirer et installer un pessaire de la taille inférieure. Répéter la procédure.

5. Si la patiente peut vider sa vessie sans difficulté et que le pessaire reste en place après réexamen, et si la patiente ne ressent pas d'inconfort dû au pessaire, cela indique que la bonne taille a été sélectionnée. La sensation peut varier selon les patientes.
6. Examiner la patiente quand elle est debout pour s'assurer que le pessaire n'a pas bougé. Une fois qu'il est en place,

la patiente ne doit pas sentir le pessaire. Le pessaire ne doit pas être trop lâche car il pourrait tourner ou être expulsé, et il ne doit pas être trop serré pour ne pas causer d'inconfort.

7. Le professionnel de santé doit pouvoir passer un doigt entre le pessaire et les parois du vagin. S'il manque d'espace pour le faire, essayer avec la taille inférieure. Si l'espace est trop grand, le pessaire sera inefficace et peut tourner et même être expulsé.
8. Il est parfois nécessaire d'installer un pessaire de taille ou de type différent sur une même patiente après un certain laps de temps. Ne pas partir du principe qu'un remplacement se fera automatiquement avec un pessaire de même taille. Vérifier l'ajustement du dispositif pour s'assurer du confort de la patiente et de la correction de ses symptômes. La durée de vie d'un pessaire est limitée. Rechercher fréquemment des signes de détérioration (fissures ou cassures dans la surface en silicium). Un pessaire endommagé doit être remplacé.

## RETRAIT

Appuyer sur le périnée avec l'index. Accrocher l'autre index sous le bouton du pessaire DISH INCONTINENCE et l'abaisser. Plier le pessaire en rassemblant les côtés, l'incliner pour qu'il soit quasiment parallèle à l'entrée du vagin, puis sortir le pessaire délicatement.

## ANNEAU avec support Pessaire adapté



Pour les prolapsus utérins (Stades I et II)

Tailles des pessaires adaptés disponibles en kit et correspondances des tailles de pessaires

ANNEAU avec support				
Référence du kit de pessaire de remplacement	Taille	Référence	pouces	mm
MXFIT0020	2	MXPRS02	2-1/4"	57 mm
MXFIT0021	3	MXPRS03	2-1/2"	64 mm
MXFIT0022	4	MXPRS04	2-3/4"	70 mm
MXFIT0023	5	MXPRS05	3"	76 mm
MXFIT0024	6	MXPRS06	3-1/4"	83 mm
MXFIT0025	7	MXPRS07	3 1/2"	89 mm

## DESCRIPTION

Le Pessaire ANNEAU Milex® est un dispositif médical en silicium à insérer dans le vagin pour soutenir l'utérus, la vessie et/ou le rectum.

## MISES EN GARDE.

- Ne pas laisser en place les pessaires pendant de longues périodes, car il existe un risque de complications graves pouvant nécessiter une intervention chirurgicale.
- Ne pas utiliser ces pessaires sur une patiente allergique au silicium.
- Les substances chimiques présentes dans diverses préparations vaginales peuvent interagir avec le matériau du pessaire et entraîner sa décoloration ou sa détérioration. Le TRIMO-SAN™\* n'interagit pas avec le matériau du pessaire. Utiliser exclusivement du TRIMO-SAN\*. La compatibilité des autres matériaux n'a pas été testée.

## INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

- Le pessaire ANNEAU avec support est indiqué pour soutenir les prolapsus de Stades I et II compliqués d'une cystocèle modérée.

\*Le TRIMO-SAN est vendu uniquement aux USA.

## CONTRE-INDICATIONS

- Présence d'infections pelviennes ou de lacerations
- Patiene non-compliante
- Endométriose
- Grossesse

## INSTRUCTIONS

Passer ces instructions en revue avec la patiente pour établir le mode d'utilisation.

- Porter des gants secs. Si nécessaire, lubrifier uniquement l'extrémité d'insertion du pessaire avec du TRIMO-SAN\* ou un gel vaginal équivalent. Tenir le dispositif comme illustré par la Figure 1.
- Plier le pessaire le long de l'axe qui porte les orifices extérieurs les plus grands en faisant coïncider les petits trous ronds (voir Figure 2). L'arc formé pointe vers le bas, comme illustré avec le pessaire ANNEAU.
- Amener le pessaire au-delà du col utérin jusqu'au cul-de-sac vaginal postérieur. Laisser le pessaire reprendre sa forme d'anneau après le passage de l'entrée du vagin.
- Insérer l'index loin dans le vagin pour faire tourner le pessaire sur environ 90° (voir Figure 3). Dans cette position, le pessaire ANNEAU ne peut pas être plié et évacué.
- Demander à la patiente de s'asseoir, de se lever et de pousser légèrement. S'il n'y a pas de fuite et si la patiente ne ressent pas d'inconfort avec le pessaire installé, lui demander de vider sa vessie. Un pessaire correctement installé corrige le relâchement des tissus superflus et remonte l'utérus dans le vagin.
- Si la patiente peut vider sa vessie sans difficulté et que le pessaire reste en place après réexamen, et si la patiente ne ressent pas d'inconfort dû au pessaire, cela indique que la bonne taille a été sélectionnée. La sensation peut varier selon les patientes.

**Remarque :** Si la patiente est incapable d'uriner une fois le pessaire installé, le retirer et installer un pessaire de la taille inférieure. Répéter la procédure.

- Examiner la patiente quand elle est debout pour s'assurer que le pessaire n'a pas bougé. Une fois qu'il est en place, la patiente ne doit pas sentir le pessaire. Le pessaire ne doit pas être trop lâche car il pourrait tourner ou être expulsé, et il ne doit pas être trop serré pour ne pas causer d'inconfort.
- Le professionnel de santé doit pouvoir passer un doigt entre le pessaire et les parois du vagin. S'il manque d'espace pour le faire, essayer avec la taille inférieure. Si l'espace est trop grand, le pessaire sera inefficace et peut tourner et même être expulsé.
- Il est parfois nécessaire d'installer un pessaire de taille ou de type différent sur une même patiente après un certain laps de temps. Ne pas partir du principe qu'un remplacement se fera automatiquement avec un pessaire de même taille. Vérifier l'ajustement du dispositif pour s'assurer du confort de la patiente et de la correction de ses symptômes. La durée de vie d'un pessaire est limitée. Rechercher fréquemment des signes de détérioration (fissures ou cassures dans la surface en silicone). Un pessaire endommagé doit être remplacé.

## RETRAIT

- Utiliser un doigt pour appuyer sur le périnée. Tourner le pessaire jusqu'à ce que les encoches soient face à l'entrée du vagin. Plier le pessaire et le sortir délicatement.



Figure 1



Figure 2



Figure 3

## Pessaire DONUT adapté

Soutien pour les prolapsus/procidences de troisième degré (Stades III + IV)



Tailles des pessaires adaptés disponibles en kit et correspondances des tailles de pessaires

DONUT				
Référence du kit de pessaire de remplacement	Taille	Référence	pouces	mm
MXFIT0805	2	MXPDO02	2-1/2"	64 mm
MXFIT0806	3	MXPDO03	2-3/4"	70 mm
MXFIT0807	4	MXPDO04	3"	76 mm
MXFIT0808	5	MXPDO05	3-1/4"	83 mm

## DESCRIPTION

Le Pessaire Donut Milex® est un dispositif médical en silicium à insérer dans le vagin pour soutenir l'utérus, la vessie et/ou le rectum.

## MISES EN GARDE

- Ne pas laisser en place les pessaires pendant de longues périodes, car il existe un risque de complications graves pouvant nécessiter une intervention chirurgicale.
- Ne pas utiliser ces pessaires sur une patiente allergique au silicium.
- Les substances chimiques présentes dans diverses préparations vaginales peuvent interagir avec le matériau du pessaire et entraîner sa décoloration ou sa détérioration. Le TRIMO-SAN™\* n'interagit pas avec le matériau du pessaire.
- Utiliser exclusivement du TRIMO-SAN\*. La compatibilité des autres matériaux n'a pas été testée.

## INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

Pour un soutien efficace des prolapsus ou procidences de troisième degré.

## CONTRE-INDICATIONS

- Présence d'infections pelviennes et/ou de lacerations
- Patiene sexuellement active
- Patiene non-compliante
- Endométriose
- Grossesse

## INSTRUCTIONS

Passer ces instructions en revue avec la patiente pour établir le mode d'utilisation.

- Porter des gants secs. Si nécessaire, enduire l'extrémité d'insertion du pessaire de TRIMO-SAN\* ou d'un gel vaginal équivalent.
- Utiliser un doigt pour appuyer sur le périnée. Tenir le DONUT presque parallèlement à l'entrée du vagin. Introduire le pessaire dans la voûte vaginale en décrivant un mouvement de tire-bouchon (voir Figure 1).
- Le col utérin doit reposer derrière le DONUT (voir Figure 2).



Figure 1



Figure 2

\*Le TRIMO-SAN est vendu uniquement aux USA.

4. Demander à la patiente de s'asseoir, de se lever et de pousser légèrement. S'il n'y a pas de fuite et si la patiente ne ressent pas d'inconfort avec le pessaire installé, lui demander de vider sa vessie. Un pessaire correctement installé corrige le relâchement des tissus superflus et remonte l'utérus dans le vagin.
5. Si la patiente peut vider sa vessie sans difficulté et que le pessaire reste en place après réexamen, et si la patiente ne ressent pas d'inconfort dû au pessaire, cela indique que la bonne taille a été sélectionnée. La sensation peut varier selon les patientes.

**Remarque :** Si la patiente est incapable d'uriner une fois le pessaire installé, le retirer et installer un pessaire de la taille inférieure. Répéter la procédure.

6. Examiner la patiente quand elle est debout pour s'assurer que le pessaire n'a pas bougé. Une fois qu'il est en place, la patiente ne doit pas sentir le pessaire. Le pessaire ne doit pas être trop lâche car il pourrait tourner ou être expulsé, et il ne doit pas être trop serré pour ne pas causer d'inconfort.
7. Le professionnel de santé doit pouvoir passer un doigt entre le pessaire et les parois du vagin. S'il manque d'espace pour le faire, essayer avec la taille inférieure. Si l'espace est trop grand, le pessaire sera inefficace et peut tourner et même être expulsé.
8. Il est parfois nécessaire d'installer un pessaire de taille ou de type différent sur une même patiente après un certain laps de temps. Ne pas partir du principe qu'un remplacement se fera automatiquement avec un pessaire de même taille. Vérifier l'ajustement du dispositif pour s'assurer du confort de la patiente et de la correction de ses symptômes. La durée de vie d'un pessaire est limitée. Rechercher fréquemment des signes de détérioration (fissures ou cassures dans la surface en silicone). Un pessaire endommagé doit être remplacé.

## RETRAIT

Accrocher un doigt au centre du pessaire. Utiliser le pouce et le majeur pour pincer le côté du DONUT (voir Figure 3). Utiliser les doigts de l'autre main pour appuyer sur le périnée. Incliner le pessaire et l'insérer délicatement dans l'entrée du vagin.



Figure 3

## Pessaire adapté GELLHORN à drains multiples



Soutien pour les prolapsus/procidences de troisième degré (Stades III et IV)

Tailles des pessaires adaptés disponibles en kit et correspondances des tailles de pessaires

GELLHORN (souple)				
Référence du kit de pessaire de remplacement	Taille	Référence	pouces	mm
MXFIT0012	2-1/4"	MXPGE2-1/4	2-1/4"	57 mm
MXFIT0013	2-1/2"	MXPGE2-1/2	2-1/2"	64 mm
MXFIT0014	2-3/4"	MXPGE2-3/4	2-3/4"	70 mm
MXFIT0015	3"	MXPGE3-	3"	76 mm

## DESCRIPTION

Le Pessaire GELLHORN Milex® est un dispositif médical en silicium à insérer dans le vagin pour soutenir l'utérus, la vessie et/ou le rectum.

## MISES EN GARDE

- Ne pas laisser en place les pessaires pendant de longues périodes, car il existe un risque de complications graves pouvant nécessiter une intervention chirurgicale.
- Ne pas utiliser ces pessaires sur une patiente allergique au silicium.
- Les substances chimiques présentes dans diverses préparations vaginales peuvent interagir avec le matériau du pessaire et entraîner sa décoloration ou sa détérioration. Le TRIMO-SAN™\* n'interagit pas avec le matériau du pessaire. Utiliser exclusivement du TRIMO-SAN\*. La compatibilité des autres matériaux n'a pas été testée.

## INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

Pour un soutien efficace des prolapsus ou procidences de troisième degré. Le col utérin repose derrière la base plate du pessaire et seule la tige est visible à l'entrée du vagin quand la patiente effectue une manœuvre de Valsalva. Le pessaire de GELLHORN nécessite un vagin assez grand et un périnée intact.

## CONTRE-INDICATIONS

- Présence d'infections pelviennes et/ou de lésions
- Patiente non-compliante
- Endométriose
- Grossesse
- Patiente sexuellement active

## INSTRUCTIONS

Passer ces instructions en revue avec la patiente pour établir le mode d'utilisation.

1. Porter des gants secs. Si nécessaire, lubrifier uniquement l'extrémité d'insertion du pessaire avec du TRIMO-SAN\* ou un gel vaginal équivalent. Tenir le pessaire comme illustré par la Figure 1.
2. Utiliser un doigt pour appuyer sur le périnée.
3. Guider le pessaire en l'insérant par le bord quasi parallèlement à l'entrée du vagin (voir Figure 1), en évitant l'ouverture de l'urètre lors de la forte compression du périnée. Effectuer un mouvement de tire-bouchon lors de l'introduction du GELLHORN dans le vagin.
4. Une fois le grand disque dans le vagin, remonter le pessaire jusqu'à ce que seule l'extrémité de la tige soit visible à l'entrée du vagin. Le col utérin repose derrière le disque plat (voir Figure 2).
5. Demander à la patiente de s'asseoir, de se lever et de pousser. Examiner la patiente quand elle est debout pour s'assurer que le pessaire n'a pas bougé. Une fois qu'il est en place, la patiente ne doit pas sentir le pessaire. Le pessaire ne doit pas être trop lâche car il pourrait tourner ou être expulsé, et il ne doit pas être trop serré pour ne pas causer d'inconfort.
6. Le professionnel de santé doit pouvoir passer un doigt entre le pessaire et les parois du vagin. S'il manque d'espace pour le faire, essayer avec la taille inférieure. Si l'espace est trop grand, le pessaire sera inefficace et peut tourner et même être expulsé.

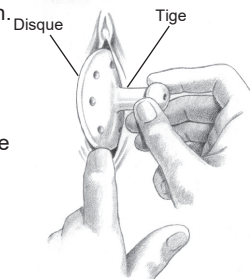


Figure 1

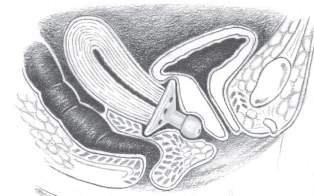


Figure 2

\*Le TRIMO-SAN est vendu uniquement aux USA.

7. Il peut être nécessaire d'installer un pessaire de taille ou de type différent sur une même patiente après un certain laps de temps. Ne pas partir du principe qu'un remplacement se fera automatiquement avec un pessaire de même taille. Vérifier l'ajustement du dispositif pour s'assurer du confort de la patiente et de la correction de ses symptômes. La durée de vie d'un pessaire est limitée. Rechercher fréquemment des signes de détérioration (fissures ou cassures dans la surface en silicone). Un pessaire endommagé doit être remplacé.

**Remarque :** Si la patiente est incapable d'uriner une fois le pessaire installé, le retirer et installer un pessaire de la taille inférieure. Répéter la procédure.

8. Si la patiente peut vider sa vessie sans difficulté et que le pessaire reste en place après réexamen, et si la patiente ne ressent pas d'inconfort dû au pessaire, cela indique que la bonne taille a été sélectionnée. La sensation peut varier selon les patientes.

## RETRAIT

- Utiliser un doigt pour appuyer sur le périnée.
- Avec l'autre main, saisir le « bouton », écarter le pessaire du col utérin et tourner le pessaire de manière que le disque soit quasiment parallèle à l'entrée du vagin. Par un mouvement de tire-bouchon, sortir le pessaire. Voir Figure 3.
- Le retrait peut être plus facile en passant un doigt le long de la tige et derrière le disque et en le repliant contre la tige.



Figure 3

## Pessaire adapté CUBE souple



Soutien des prolapsus/procidencies de Stade III

Tailles des pessaires adaptés disponibles en kit et correspondances des tailles de pessaires

CUBE				
Référence du kit de pessaire de remplacement	Taille	Référence	pouces	mm
MXFIT0809	2	MXPEC02	1-3/8"	35 mm
MXFIT0810	3	MXPEC03	1-1/2"	38 mm
MXFIT0811	4	MXPEC04	1-5/8"	41 mm
MXFIT0812	5	MXPEC05	1-3/4"	44 mm

## DESCRIPTION

Le Pessaire CUBE Milex® est un dispositif médical en silicone à insérer dans le vagin pour soutenir l'utérus, la vessie et/ou le rectum.

## MISES EN GARDE

- Ne pas laisser en place les pessaires pendant de longues périodes, car il existe un risque de complications graves pouvant nécessiter une intervention chirurgicale.
- Ne pas utiliser ces pessaires sur une patiente allergique au silicone.
- Les substances chimiques présentes dans diverses préparations vaginales peuvent interagir avec le matériau du pessaire et entraîner sa décoloration ou sa détérioration. Le TRIMO-SAN™ n'interagit pas avec le matériau du pessaire. Utiliser exclusivement du TRIMO-SAN\*. La compatibilité des autres matériaux n'a pas été testée.

## INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

- Le pessaire CUBE est efficace dans la correction du prolapsus de Stade III. Le pessaire CUBE fournit un soutien additionnel dans les cas associant une perte totale de la tonicité vaginale. Le pessaire CUBE est également efficace sur les patientes souffrant de procidence combinée à une rectocèle et/ou une cystocèle.
- Le pessaire CUBE est également indiqué dans le prolapsus des parois vaginales. Le soutien unique qu'il apporte est dû à l'action de succion des six concavités qui, grâce à une pression légèrement négative, soutient le prolapsus et les parois vaginales.
- Le pessaire CUBE doit être retiré tous les soirs et lavé au savon doux et à l'eau, puis soigneusement rincé. Si possible, ne pas le porter la nuit.

## CONTRE-INDICATIONS

- Présence d'infections pelviennes et/ou de lacerations
- Patiente non-compliante
- Endométriose
- Grossesse

## INSTRUCTIONS

Passer ces instructions en revue avec la patiente pour établir le mode d'utilisation.

- Porter des gants secs. Pincer le pessaire entre le pouce et l'index (voir Figure 1). Si nécessaire, enduire le bord d'insertion du pessaire de TRIMO-SAN\* ou d'un gel vaginal équivalent.
- Utiliser les doigts de l'autre main pour écarter les lèvres et introduire le pessaire dans le vagin. Vérifier l'ajustement (voir Figure 2).
- Demandez à la patiente de s'asseoir, de se lever et de pousser. Examiner la patiente quand elle est debout pour s'assurer que le pessaire n'a pas bougé. Une fois qu'il est en place, la patiente ne doit pas sentir le pessaire.
- Demandez à la patiente (ou au personnel soignant) d'insérer et de retirer le pessaire CUBE plusieurs fois avant le départ de la patiente.
- Il est parfois nécessaire d'installer un pessaire de taille ou de type différent sur une même patiente après un certain laps de temps. Ne pas partir du principe qu'un remplacement se fera automatiquement avec un pessaire de même taille. Vérifier l'ajustement du dispositif pour s'assurer du confort de la patiente et de la correction de ses symptômes. La durée de vie d'un pessaire est limitée. Rechercher fréquemment des signes de détérioration (fissures ou cassures dans la surface en silicone). Un pessaire endommagé doit être remplacé. Le pessaire ne doit pas être trop lâche car il pourrait tourner ou être expulsé, et il ne doit pas être trop serré pour ne pas causer d'inconfort.



Figure 1

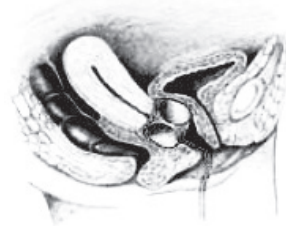


Figure 2

**Remarque :** Si la patiente est incapable d'uriner une fois le pessaire installé, le retirer et installer un pessaire de la taille inférieure. Répéter la procédure.

- Si la patiente peut vider sa vessie sans difficulté et que le pessaire reste en place après réexamen, et si la patiente ne ressent pas d'inconfort dû au pessaire, cela indique que la bonne taille a été sélectionnée. La sensation peut varier selon les patientes.

\*Le TRIMO-SAN est vendu uniquement aux USA.

7. Examiner la patiente quand elle est debout pour s'assurer que le pessaire n'a pas bougé. Une fois qu'il est en place, la patiente ne doit pas sentir le pessaire. Le pessaire ne doit pas être trop lâche car il pourrait tourner ou être expulsé, et il ne doit pas être trop serré pour ne pas causer d'inconfort.
8. Le professionnel de santé doit pouvoir passer un doigt entre le pessaire et les parois du vagin. S'il manque d'espace pour le faire, essayer avec la taille inférieure. Si l'espace est trop grand, le pessaire sera inefficace et peut tourner et même être expulsé.

## RETRAIT

### NE PAS TIRER LE CORDON POUR LE RETRAIT DU PESSAIRE !

Le cordon sert à localiser le pessaire CUBE. Tirer le cordon pour le retrait du pessaire CUBE peut endommager les muqueuses vaginales. Pour retirer le pessaire, il est nécessaire de casser l'effet de succion sur les parois vaginales. Insérer le bout des doigts entre la muqueuse vaginale et le pessaire, pincer le CUBE entre le pouce et l'index et le retirer (voir Figure 1).

## INFORMATIIONS RELATIVES À TRIMO-SAN™\*

(TRIMO-SAN n'est pas vendu en dehors des États-Unis)

**Remarque :** avisez votre patient que TRIMO-SAN\* est disponible au comptoir des ordonnances sur demande (aucun Rx requis).



## ATTENTION

Les produits chimiques contenus dans diverses préparations vaginales peuvent interagir avec le matériau du pessaire, entraînant une décoloration ou une détérioration du pessaire. TRIMO-SAN\* n'interagit pas avec le matériau du pessaire. Utilisez uniquement TRIMO-SAN\* ; d'autres matériaux n'ont pas été testés pour la compatibilité.

## OBJECTIF DE TRIMO-SAN\*

1. Aider à restaurer et à maintenir une acidité vaginale normale.
2. Enduire les parois du vagin d'un film lubrifiant qui aide à réduire les bactéries responsables des odeurs.

## APPLICATION

- Les porteurs de pessaire doivent utiliser 1/2 applicateur (2 g) de TRIMO-SAN\* trois (3) fois la première semaine après l'insertion initiale du pessaire, sauf indication contraire du professionnel de santé
- Utiliser 1/2 applicateur (2 g) de TRIMO-SAN\* deux fois par semaine, sauf indication contraire du professionnel de santé
- Une réaction ou une irritation causée par TRIMO-SAN\* est très rare, mais si cela devait se produire, cesser l'utilisation
- Si les symptômes persistent ou s'aggravent, contactez votre professionnel de santé

## TRIMO-SAN\* N'A PAS ÉTÉ TESTÉ PENDANT LA GROSSESSE

- Si la patiente souhaite devenir enceinte, veuillez lui déconseiller d'utiliser TRIMO-SAN\* pendant 6 heures avant ou après un rapport sexuel

## UTILISATION CORRECTE DE L'APPLICATEUR UNIVERSEL

1. Dévisser le bouchon du tube.
2. Percer l'extrémité du tube avec le haut du bouchon (une petite quantité de TRIMO-SAN peut s'échapper lorsque le haut du tube est percé).
3. Fixer l'extrémité filetée de l'applicateur universel au tube TRIMO-SAN (voir Figure 1).
4. Tout en tenant l'applicateur universel, presser le tube par le bas jusqu'à ce que TRIMO-SAN atteigne le niveau de dosage spécifié (voir Figure 2).
5. Détacher l'applicateur universel du tube. Insérer doucement l'applicateur universel d'environ 1,5 cm dans le vagin.

Appuyer sur le piston de l'applicateur universel pour distribuer le gel.

Maintenir le piston enfoncé jusqu'à ce que l'applicateur universel soit retiré du vagin.

**REMARQUE :** pour celles qui portent un pessaire INFLATOBALL ou un pressaire CUBE, retirer le pessaire selon les instructions du médecin avant d'utiliser TRIMO-SAN.

6. Nettoyer l'applicateur universel immédiatement après utilisation en rinçant l'applicateur universel (tirer et appuyer sur le piston d'avant en arrière) plusieurs fois, en tenant l'applicateur universel sous l'eau (voir Figure 3).

S'assurer que l'applicateur universel est propre et sec avant de le réutiliser.

7. Après chaque utilisation, essuyer les filetages du tube et l'intérieur du bouchon. Remettre le bouchon en place et s'assurer qu'il est bien serré.

## IMPORTANT

### SI VOUS AVEZ L'UN DES SIGNES OU SYMPTÔMES SUIVANTS, CONSULTER UN PROFESSIONNEL DE SANTÉ

- A. Un écoulement dont la couleur, la consistance ou la quantité sont inhabituels.
- B. Une sensation de brûlure ou de démangeaison dans la région vaginale.
- C. Une odeur nauséabonde associée à des pertes vaginales.
- D. L'un des éléments ci-dessus, en particulier s'il est accompagné d'un gonflement ou d'une sensibilité inhabituels, de fièvre, de douleurs ou de crampes dans le bas-ventre.

**REMARQUE :** si ce produit est utilisé avec un pessaire, suivez explicitement les instructions de votre professionnel de la santé. Consulter votre professionnel de la santé pour tout autre conseil médical.

\*Le TRIMO-SAN est vendu uniquement aux USA.



Figure 1

Figure 2



Figure 3

## EXPLICATION DES SYMBOLES

**REF**

Numéro de référence

**LOT**

Code du lot



Date de péremption



Consulter la notice d'utilisation



Mise en garde



Non stérile



Ne pas utiliser si l'emballage est abîmé ou ouvert



Exempt de latex d'élastomère-caoutchouc

**Rx Only**

**IMPORTANT :** En vertu de la loi fédérale des États-Unis, ce dispositif ne peut être vendu que par un médecin ou sur ordonnance d'un médecin

**EC REP**

Représentant agréé au sein de l'Union Européenne.



Fabricant

Dawn® est une marque déposée de Procter & Gamble, Cincinnati, Ohio 45202

CIDEX® OPA est une marque déposée de Johnson & Johnson.

Revital-Ox™ RESET™ sont des marques de STERIS Corporation.

TRIMO-SAN™ est une marque de CooperSurgical, Inc.

Milex® et CooperSurgical sont des marques déposées de CooperSurgical, Inc..

Assemblé aux États-Unis

\*Le TRIMO-SAN est vendu uniquement aux USA.

# Milex® Inpassningssats för livmoderring (Svenska / Swedish)

## Inpassningsanvisningar för hälsovårdspersonal



### ALLMÄN INFORMATION

#### SYFTE

Milex® Inpassningssats för livmoderring har utvecklats för att hjälpa dig som hälsovårdspersonal att bestämma exakt livmoderringstyp och -storlek innan du förskriver en livmoderring till din patient.

#### BRUKSANVISNING

Se enskilda avsnitt om livmoderring i detta dokument för indikationer.

#### INNEHÅLL

Livmoderringar som ingår i denna sats är följande: INCONTINENCE DISH med membran, RING med membran, DONUT, GELLHORN och CUBE. I denna sats ingår även en skummodell, bärväskor och en storlekstabell för livmoderringar.

TRIMO-SAN™\* och en universalapplikator med anvisningar ingår endast i satser som säljs i USA.

**VARNING:** Livmoderringar i inpassningssatsen ska inte bäras i mer än 15 minuter.

#### ANVISNINGAR FÖR INPASSNING

##### VIKTIGT

- Man får prova sig fram vid inpassning av livmoderringar. Det finns inga mekaniska enheter tillgängliga som exakt kan bestämma storleken på den typ av livmoderring som din patient behöver för att få önskade resultat.
- Även före inpassning av en livmoderring bör patienten informeras om att det inte är ovanligt att byta storlek eller typ av livmoderring mer än en gång efter den första inpassningen. Därför är det så viktigt att din patient blir instruerad att återvända inom 24 timmar efter den första inpassningen och igen om 72 timmar. Därefter rekommenderas åter inpassning efter några månader för att säkerställa att en lämplig passform upprätthålls så länge patienten bär livmoderingen.
- Vid varje besök ska livmoderringen avlägsnas och det vaginala valvet inspekteras för tecken på allergisk reaktion eller otillbörligt tryck.
- Om läkaren bedömer det passande kan patienten få anvisningar för att avlägsna, rengöra och återinpassa sin egen livmoderring. I bästa fall kan detta utföras av patienten varje natt.

**Observera:** När du köper livmoderringar till dina patienter ingår detaljerade inpassningsanvisningar i kartongen tillsammans med anvisningar för livmoderringen till patienterna.

#### REKOMMENDERAD RENGÖRING, DESINFJEKTION PÅ HÖG NIVÅ OCH STERILISERINGSANVISNINGAR\*\*

##### RENGÖRING

- Förbered en rengöringslösning genom att blanda en mild tvål (som t.ex. Gryning® eller motsvarande) med kranvattnet med hjälp av tvåltilverkarens rekommenderade koncentration. Förbered denna lösning i en behållare som är tillräckligt stor för att helt sänka ned enheten.

##### 2. Blötlägg och skrubba

- Blötlägg enheten i behållaren med färdigställd tvållösning i minst 5 minuter.
- Efter 5 minuters blötläggning ska enheten skrubbas i minst 15 sekunder med en mjuk borste, t.ex. en tandborste och/eller rörborste. Skrubba enheten under vattenledningen för att förhindra aerosolisering av föroreningar.
- Inspektera enheten för synliga rester av smuts efter skrubbing.

##### 3. Skölj

- Ta ur enheten från tvållösningen och skölj ordentligt under rinnande kranvattnet i minst 30 sekunder.
- Låt enheten torka.

#### DESINFJEKTION PÅ HÖG NIVÅ

- Förbered en behållare med Revital-Ox™ RESET® STERIS, Cidex® OPA eller liknande i en behållare som är tillräckligt stor för att sänka ned enheten.
- Överför enheten till behållaren för blötläggning. Se till att enheten är helt nedsänkt i desinfektionslösningen. Blötlägg enheten i minst 9 minuter i RESET eller 12 minuter i Cidex OPA.
- Skölj enheten noggrant i steril vatten.
- Placera den rengjorda/desinficerade enheten i ett lämpligt torrt förrådsområde.

#### STERILISERING

Steriliseringss-process	Exponerings-temperatur	Exponeringstid	Torktid
Förvakuum	273 °F/134 °C	3 minuter	30 minuter
Förvakuum	270 °F/132 °C	4 minuter	30 minuter
Gravitation	250 °F/121 °C	30 minuter	30 minuter

#### INCONTINENCE DISH med membran, inpassning livmoderring

För ansträngningsinkontinens med milt framfall



Livmoderringstorlekar tillgängliga i inpassningssats och motsvarande livmoderringstorlekar

INCONTINENCE DISH med membran				
Inpassningssats för byte av livmoderring artikelnr	Storlek	Produkt artikelnr	tum	mm
MXFIT0801	2	MXPONDS02	2-1/2"	65 mm
MXFIT0802	3	MXPONDS03	2-3/4"	70 mm
MXFIT0803	4	MXPONDS04	3"	75 mm
MXFIT0804	5	MXPONDS05	3-1/8"	80 mm

#### BESKRIVNING

Milex® INCONTINENCE DISH livmoderring är en medicinteknisk produkt tillverkad i silikon som förs in i slidan som stöd åt livmodern, urinblåsan och/eller ändtarmen.

\* TRIMO-SAN säljs inte utanför USA.

\*\*Nya livmoderringar vakuumtorkas med livsmedelspulver.

## VARNINGAR

- Patienter som har en känd allergi mot silikon ska inte använda dessa livmoderringar.
- Kemikalierna i olika vaginalpreparat kan reagera med materialet i livmoderringen och leda till missfärgning eller nedbrytning av denna. TRIMO-SAN™\* reagerar inte med materialet i livmoderringen. Använd endast TRIMO-SAN\*. Andra material har inte testats för kompatibilitet.

## BRUKSANVISNING

### Ansträngningskontinens

- INCONTINENCE DISH med membran är indikerad för ansträngningskontinens med milt livmoderframfall komplicerat med mild cystocele.

## KONTRAINDIKATIONER

- Förekomst av bäckeninfektion och/eller sår
- En icke-kompatibel patient
- Endometrios
- Gravid patient

## ANVISNINGAR

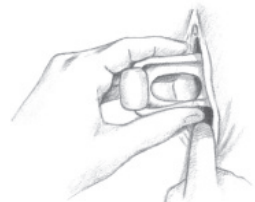
Gå igenom dessa anvisningar tillsammans med patienten för att fastslå en användningsregim.

- Använd torra handskar. Vid behov ska endast den inträdande änden av livmoderringen smörjas med TRIMO-SAN\* eller motsvarande vaginalgel. Tryck ihop livmoderringen (genom att föra ihop sidorna) så som visas i figur 1.



Figur 1

- Använd ett finger på andra handen för att hålla ned mellangården. Håll livmoderringen nästan parallellt mot introitus (se figur 2). Föri den inträdande änden av livmoderringen förbi livmoderhalsen och in i bakre fornix. Låt livmoderringen återfå sin form när den kommer förbi introitus.



Figur 2

- Använd pekfingret för att leda livmoderringen längs slidans nedre vägg, bakom livmoderhalsen och in i bakre fornix.
- Dra upp knopen bakom blygdensfogen med pekfingret (se figur 3).



Figur 3

**Observera:** Om patienten inte kan urinera med livmoderringen på plats ska du ta ut den och prova med nästa mindre storlek. Upprepa vid behov.

- Om patienten kan urinera utan svårigheter, en ny undersökning visar att livmoderringen har behållit sin position och patienten känner sig bekväm med ringen på plats, är det goda tecken på att rätt storlek har valts. Upplevelsen kan skilja sig från patient till patient.
- Undersök patienten medan hon står upp för att utesluta att livmoderringen har skifat position. Väl i denna position borde patienten inte känna av ringen. Ringen bör inte sitta alltför löst eftersom den kan vrida sig eller falla ut och inte alltför hårt eftersom det kan orsaka obehag.

- Vårdgivaren bör kunna glida ett finger mellan livmoderringen och slidans väggar. Om det inte finns tillräckligt med utrymme för detta ska du prova med nästa mindre storlek. Om det finns alltför mycket utrymme kommer inte ringen att vara effektiv och kan rotera eller t.o.m. falla ut.

- Iblant är det nödvändigt att inpassa patienten med en annan storlek eller typ av livmoderring efter en tid. Du bör inte anta att utbytet alltid kommer att vara mot en av samma storlek som föregående. Kontrollera inpassningen för att säkerställa fortsatt bekvämlighet och symptomlindring för patienten. Livmoderringarnas livslängd är begränsad. Undersök dem regelbundet för tecken på försämring (exempelvis sprickor eller öppningar i den yttre silikonytan). Ersätt skadade ringar.

## AVLÄGSNANDE

Använd pekfingret för att hålla ned mellangården. Fäst det andra pekfingret under knopen på INCONTINENCE DISH livmoderring och dra nedåt. Vik livmoderringen genom att föra ihop sidorna samtidigt som du vinklar den så att den är nästan parallell mot introitus och dra försiktigt ut ringen.



## RING med membran, inpassning livmoderring

För livmoderframfall (första eller andra graden)

Livmoderringsstorlekar tillgängliga i inpassningssats och motsvarande livmoderringsstorlekar

RING med membran				
Inpassningssats för byte av livmoderring artikelnr	Storlek	Produkt Artikelnr	tum	mm
MXFIT0020	2	MXPRS02	2-1/4"	57 mm
MXFIT0021	3	MXPRS03	2-1/2"	64 mm
MXFIT0022	4	MXPRS04	2-3/4"	70 mm
MXFIT0023	5	MXPRS05	3"	76 mm
MXFIT0024	6	MXPRS06	3-1/4"	83 mm
MXFIT0025	7	MXPRS07	3-1/2"	89 mm

## BESKRIVNING

Milex® RING livmoderring är en medicinteknisk produkt tillverkad i silikon som förs in i slidan som stöd åt livmodern, urinblåsan och/eller ändtarmen.

## VARNINGAR.

- Använd inte en livmoderring under en längre tid, då det kan uppstå allvarliga komplikationer som kan kräva kirurgiskt ingrepp.
- Patienter som har en känd allergi mot silikon ska inte använda dessa livmoderringar.
- Kemikalierna i olika vaginalpreparat kan reagera med materialet i livmoderringen och leda till missfärgning eller nedbrytning av denna. TRIMO-SAN™\* reagerar inte med materialet i livmoderringen. Använd endast TRIMO-SAN\*. Andra material har inte testats för kompatibilitet.

## BRUKSANVISNING

- RING med membran är indikerad som stöd vid första och andra gradens framfall komplicerat med mild cystocele.

\* TRIMO-SAN säljs inte utanför USA.

## KONTRAINDIKATIONER

- Förekomst av bäckeninfektion eller sår
- En icke-kompatibel patient
- Endometrios
- Gravid patient

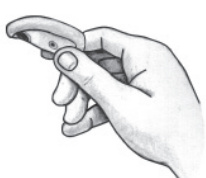
## ANVISNINGAR

Gå igenom dessa anvisningar tillsammans med patienten för att fastslå en användningsregim.

1. Använd torra handskar. Vid behov ska endast den inträdande änden av livmoderringen smörjas med TRIMO-SAN\* eller motsvarande vaginalgel. Håll den som visas i figur 1.
2. Livmoderingen viks längs med axeln med de större, yttre hålen genom att föra ihop de små, runda hålen (se figur 2). Bågen pekar nedåt såsom visas på RING livmoderringen.
3. För in livmoderringen förbi livmoderhalsen och in i bakre fornix. Låt livmoderingen återfå sin ringform när den kommit förbi introitus.
4. Pekfingret förs djupt in i sidan för att vrinda livmoderringen cirka 90° (se figur 3). I detta läge går det inte att vika och trycka ut RING livmoderringen.
5. Be patienten att sitta ned, stå upp och huka sig något. Om inget läckage uppstår och om patienten känner sig bekväm med livmoderringen i denna position, behåll den och töm blåsan. En väl inpassad livmoderring tar upp glapp i överflödig vävnad och häller upp livmodern i sidan.
6. Om patienten kan urinera utan svårigheter, en ny undersökning visar att livmoderringen har behållit sin position och patienten känner sig bekväm med ringen på plats, är det goda tecken på att rätt storlek har valts. Upplevelsen kan skilja sig från patient till patient.



Figur 1



Figur 2



Figur 3

- Observera:** Om patienten inte kan urinera med livmoderringen på plats ska du ta ut den och prova med nästa mindre storlek. Upprepa vid behov.
7. Undersök patienten medan hon står upp för att utesluta att livmoderringen har skifatt position. Väl i denna position borde patienten inte känna av ringen. Ringen bör inte sitta alltför löst eftersom den kan vrinda sig eller falla ut och inte alltför hårt eftersom det kan orsaka obehag.
  8. Värdgivaren bör kunna glida ett finger mellan livmoderringen och sidans väggar. Om det inte finns tillräckligt med utrymme för detta ska du prova med nästa mindre storlek. Om det finns alltför mycket utrymme kommer inte ringen att vara effektiv och kan rotera eller t.o.m. falla ut.
  9. Ibland är det nödvändigt att inpassa patienten med en annan storlek eller typ av livmoderring efter en tid. Du bör inte anta att utbytet alltid kommer att vara mot en av samma storlek som föregående. Kontrollera inpassningen för att säkerställa fortsatt bekvämlighet och symptomlindring för patienten. Livmoderringarnas livslängd är begränsad. Undersök dem regelbundet för tecken på försämring (exempelvis sprickor eller öppningar i den yttre silikonytan). Ersätt skadade ringar.

## AVLÄGSNANDE

- Använd ett finger för att hålla ned mellangården. Vrid livmoderringen tills skärorna sitter mot introitus. Vik ringen och ta ut den varsamt.

## DONUT inpassning livmoderring

Stöd för tredje gradens framfall/procedentia  
(Grad III + grad IV)



Livmoderringsstorlekar tillgängliga i inpassningssats och motsvarande livmoderringsstorlekar

DONUT				
Inpassningssats för byte av livmoderring artikelnr	Storlek	Produkt artikelnr	tum	mm
MXFIT0805	2	MXPDO02	2-1/2"	64 mm
MXFIT0806	3	MXPDO03	2-3/4"	70 mm
MXFIT0807	4	MXPDO04	3"	76 mm
MXFIT0808	5	MXPDO05	3-1/4"	83 mm

## BESKRIVNING

Milex® DONUT livmoderring är en medicinteknisk produkt tillverkad i silikon som förs in i sidan som stöd åt livmodern, urinblåsan och/eller ändtarmen.

## VARNINGAR

- Använd inte en livmoderring under en längre tid, då det kan uppstå allvarliga komplikationer som kan kräva kirurgiskt ingrepp.
- Patienter som har en känd allergi mot silikon ska inte använda dessa livmoderringar.
- Kemikalierna i olika vaginalpreparat kan reagera med materialet i livmoderringen och leda till missfärgning eller nedbrytning av denna. TRIMO-SAN™\* reagerar inte med materialet i livmoderringen.
- Använd endast TRIMO-SAN\*. Andra material har inte testats för kompatibilitet.

## BRUKSANVISNING

För effektivt stöd av tredje gradens framfall eller procedentia.

## KONTRAINDIKATIONER

- Förekomst av bäckeninfektion och/eller sår
- Sexuellt aktiv patient
- En icke-kompatibel patient
- Endometrios
- Gravid patient

## ANVISNINGAR

Gå igenom dessa anvisningar tillsammans med patienten för att fastslå en användningsregim.

1. Använd torra handskar. Vid behov kan den inträdande änden av livmoderringen smörjas med TRIMO-SAN\* eller motsvarande vaginalgel.
2. Använd ett finger för att hålla ned mellangården. Håll DONUT-ringen nästan parallellt med introitus. För in livmoderringen i sidans valv med korkskruvsliknande rörelser (se figur 1).
3. Livmoderhalsen bör vila bakom DONUT-ringens (se figur 2).



Figur 1



Figur 2

\* TRIMO-SAN säljs inte utanför USA.

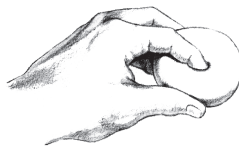
- Be patienten att sitta ned, stå upp och huka sig något. Om inget läckage uppstår och om patienten känner sig bekväm med livmoderringen i denna position, be henne att tömma blåsan. En väl inpassad livmoderring tar upp glapp i överflödig vävnad och håller upp livmodern i slidan.
- Om patienten kan urinera utan svårigheter, en ny undersökning visar att livmoderringen har behållit sin position och patienten känner sig bekväm med ringen på plats, är det goda tecken på att rätt storlek har valts. Upplevelsen kan skilja sig från patient till patient.

**Observera:** Om patienten inte kan urinera med livmoderringen på plats ska du ta ut den och prova med nästa mindre storlek. Upprepa vid behov.

- Undersök patienten medan hon står upp för att utesluta att livmoderringen har skifat position. Väl i denna position borde patienten inte känna av ringen. Ringen bör inte sitta alltför löst eftersom den kan vrida sig eller falla ut och inte alltför hårt eftersom det kan orsaka obehag.
- Vårdgivaren bör kunna glida ett finger mellan livmoderringen och slidans väggar. Om det inte finns tillräckligt med utrymme för detta ska du prova med nästa mindre storlek. Om det finns alltför mycket utrymme kommer inte ringen att vara effektiv och kan rotera eller t.o.m. falla ut.
- Ibland är det nödvändigt att inpassa patienten med en annan storlek eller typ av livmoderring efter en tid. Du bör inte anta att utbytet alltid kommer att vara mot en av samma storlek som föregående. Kontrollera inpassningen för att säkerställa fortsatt bekvämlighet och symptomlindring för patienten. Livmoderringarnas livslängd är begränsad. Undersök dem regelbundet för tecken på försämring (exempelvis sprickor eller öppningar i den yttre silikonytan). Ersätt skadade ringar.

## AVLÄGSNANDE

Placera ett finger i livmoderrings mitt. Använd tummen och långfingret för att trycka på sidan av DONUT-ringen (se figur 3). Använd andra handen för att hålla ned mellangården. Vinkla livmoderringen och dra försiktigt genom introitus.



Figur 3

## GELLHORN Multiple Drain inpassning livmoderring

Stöd för tredje gradens framfall/procidentia (grad III eller grad IV)



Livmoderringssstorlekar tillgängliga i inpassningssats och motsvarande livmoderringssstorlekar

GELLHORN (flexibel)				
Inpassningssats för byte av livmoderring artikelnr	Storlek	Produkt artikelnr	tum	mm
MXFIT0012	2-1/4"	MXPGE2-1/4	2-1/4"	57 mm
MXFIT0013	2-1/2"	MXPGE2-1/2	2-1/2"	64 mm
MXFIT0014	2-3/4"	MXPGE2-3/4	2-3/4"	70 mm
MXFIT0015	3"	MXPGE3-	3"	76 mm

## BESKRIVNING

Milex® GELLHORN livmoderring är en medicinteknisk produkt tillverkad i silikon som förs in i slidan som stöd åt livmodern, urinblåsan och/eller ändtarmen.

## VARNINGAR

- Använd inte en livmoderring under en längre tid, då det kan uppstå allvarliga komplikationer som kan kräva kirurgiskt ingrepp.
- Patienter som har en känd allergi mot silikon ska inte använda dessa livmoderringar.
- Kemikalierna i olika vaginalpreparat kan reagera med materialet i livmoderringen och leda till missfärgning eller nedbrytning av denna. TRIMO-SAN™\* reagerar inte med materialet i livmoderringen. Använd endast TRIMO-SAN\*. Andra material har inte testats för kompatibilitet.

## BRUKSANVISNING

För effektivt stöd av tredje gradens framfall eller procidentia. Livmoderhalsen vilar bakom livmoderrings platta bas och endast stammen syns i slidans öppning när patienten gör en Valsalva-manöver. GELLHORN livmoderring kräver en relativt stor slida och en intakt mellangård.

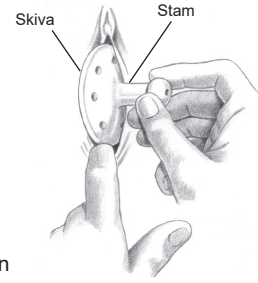
## KONTRAINDIKATIONER

- Förekomst av bäckeninfektion och/eller sår
- En icke-kompatibel patient
- Endometrios
- Gravid patient
- Sexuellt aktiv patient

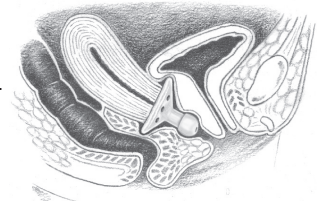
## ANVISNINGAR

Gå igenom dessa anvisningar tillsammans med patienten för att fastslå en användningsregim.

- Använd torra handskar. Vid behov ska endast den inträdande änden av livmoderringen smörjas med TRIMO-SAN\* eller motsvarande vaginalgel. Håll ned livmoderringen så som visas i figur 1.
- Använd ett finger för att hålla ned mellangården.
- Leđ livmoderringen genom att föra in den med kanten först, nästan parallellt med introitus (se figur 1), och undvika urinrörets öppning medan du trycker ned mellangården med kraft. För i GELLHORN i sidan med korkskruvsliknande rörelser.
- När den stora platta skivan har passerat introitus trycker du upp tills endast stammens ände syns i slidans öppning. Livmoderhalsen vilar bakom den platta skivan (se figur 2).
- Be patienten att sitta ned, stå upp och huka sig. Undersök patienten medan hon står upp för att utesluta att livmoderringen har skifat position. Väl i denna position borde patienten inte känna av ringen. Ringen bör inte sitta alltför löst eftersom den kan vrida sig eller falla ut och inte alltför hårt eftersom det kan orsaka obehag.
- Vårdgivaren bör kunna glida ett finger mellan livmoderringen och slidans väggar. Om det inte finns tillräckligt med utrymme för detta ska du prova med nästa mindre storlek. Om det finns alltför mycket utrymme kommer inte ringen att vara effektiv och kan rotera eller t.o.m. falla ut.



Figur 1



Figur 2

\* TRIMO-SAN säljs inte utanför USA.

- Det kan vara nödvändigt att inpassa patienten med en annan storlek eller typ av livmoderring efter en tid. Du bör inte anta att utbytet alltid kommer att vara mot en av samma storlek som föregående. Kontrollera inpassningen för att säkerställa fortsatt bekvämlighet och symptomlindring för patienten. Livmoderringarnas livslängd är begränsad. Undersök dem regelbundet för tecken på försämring (exempelvis sprickor eller öppningar i den yttre silikontyan). Ersätt skadade ringar.

**Observera:** Om patienten inte kan urinera med livmoderringen på plats ska du ta ut den och prova med nästa mindre storlek. Upprepa vid behov.

- Om patienten kan urinera utan svårigheter, en ny undersökning visar att livmoderringen har behållit sin position och patienten känner sig bekväm med ringen på plats, är det goda tecken på att rätt storlek har valts. Upplevelsen kan skilja sig från patient till patient.

## AVLÄGSNANDE

- Använd ett finger för att hålla ned mellangården.
- Använd den andra handen för att fatta tag i knopen och dra livmoderringen bort från livmoderhalsen. Vrid ringen så att skivan är nästan parallell med introitus. Använd korkskruvsliknande rörelser för att dra ut ringen. Se figur 3.
- Det blir lättare att avlägsna om du drar ett finger längst stammen och bakom skivan och sedan viker in mot stammen.



Figur 3

## CUBE Flexibel inpassning livmoderring

Stöd för tredje gradens framfall/procidentia



Livmoderringsstorlekar för inpassning tillgängliga i sats och motsvarande livmoderringsstorlekar

CUBE				
Inpassningssats för byte av livmoderring artikelnr	Storlek	Produkt artikelnr	tum	mm
MXFIT0809	2	MXPEC02	1-3/8"	35 mm
MXFIT0810	3	MXPEC03	1-1/2"	38 mm
MXFIT0811	4	MXPEC04	1-5/8"	41 mm
MXFIT0812	5	MXPEC05	1-3/4"	44 mm

## BESKRIVNING

Milex® CUBE livmoderring är en medicinteknisk produkt tillverkad i silikon som förs in i slidan som stöd åt livmodern, urinblåsan och/eller ändtarmen.

## VARNINGAR

- Använd inte en livmoderring under en längre tid, då det kan uppstå allvarliga komplikationer som kan kräva kirurgiskt ingrepp.
- Patienter som har en känd allergi mot silikon ska inte använda dessa livmoderringar.
- Kemikalierna i olika vaginalpreparat kan reagera med materialet i livmoderringen och leda till missfärgning eller nedbrytning av denna. TRIMO-SAN™\* reagerar inte med materialet i livmoderringen. Använd endast TRIMO-SAN\*. Andra material har inte testats för kompatibilitet.

## BRUKSANVISNING

- CUBE livmoderring är ett effektivt stöd vid tredje gradens framfall. CUBE livmoderring ger extra stöd när patienten helt förlorat sin spänst i slidan. CUBE livmoderring är även effektiv hos patienter med procidentia i samband med ändtarmsbråck och/eller cystocele.
- CUBE livmoderring är även indikerad vid framfall av slidans väggar. Det unika stödet erhålls av undertrycket som skapas av sex urholknings och som ger stöd åt framfallet och slidans väggar.
- CUBE livmoderring bör avlägsnas nattetid samt rengöras med mild tvål och vatten och sköljas noga. Om möjligt bör den lämnas ute under natten.

## KONTRAINDIKATIONER

- Förekomst av bäckeninfektion och/eller sår
- En icke-kompatibel patient
- Endometrios
- Gravid patient

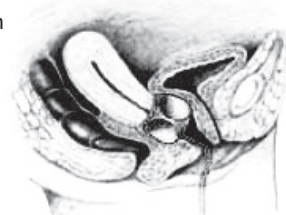
## ANVISNINGAR

Gå igenom dessa anvisningar tillsammans med patienten för att fastslå en användningsregim.

- Använd torra handskar. Livmoderringen trycks ihop mellan tummen och pekfingret (se figur 1). Vid behov kan den inträdande änden smörjas med TRIMO-SAN\* eller motsvarande vaginalgel.
- Använd den andra handen för att sätta på blygdläpparna och för in livmoderringen i slidan. Kontrollera inpassningen (se figur 2).
- Be patienten att sitta ned, stå upp och huka sig. Undersök patienten medan hon står upp för att utesluta att livmoderringen har skifftat position. Väl i denna position borde patienten inte känna av ringen.
- Patienten (eller vårdgivaren) ska föra in och avlägsna CUBE livmoderring flera gånger innan patienten lämnar mottagningen.
- Ibland är det nödvändigt att inpassa patienten med en annan storlek eller typ av livmoderring efter en tid. Du bör inte anta att utbytet alltid kommer att vara mot en av samma storlek som föregående. Kontrollera inpassningen för att säkerställa fortsatt bekvämlighet och symptomlindring för patienten. Livmoderringarnas livslängd är begränsad. Undersök dem regelbundet för tecken på försämring (exempelvis sprickor eller öppningar i den yttre silikontyan). Ersätt skadade ringar. Ringen bör inte sitta alltför löst eftersom den kan vrinda sig eller falla ut och inte alltför hårt eftersom det kan orsaka obehag.



Figur 1



Figur 2

**Observera:** Om patienten inte kan urinera med livmoderringen på plats ska du ta ut den och prova med nästa mindre storlek. Upprepa vid behov.

- Om patienten kan urinera utan svårigheter, en ny undersökning visar att livmoderringen har behållit sin position och patienten känner sig bekväm med ringen på plats, är det goda tecken på att rätt storlek har valts. Upplevelsen kan skilja sig från patient till patient.
- Undersök patienten medan hon står upp för att utesluta att livmoderringen har skifftat position. Väl i denna position borde patienten inte känna av ringen. Ringen bör inte sitta alltför löst eftersom den kan vrinda sig eller falla ut och inte alltför hårt eftersom det kan orsaka obehag.

\* TRIMO-SAN säljs inte utanför USA.

- Värdgivaren bör kunna glida ett finger mellan livmodreringen och slidans väggar. Om det inte finns tillräckligt med utrymme för detta ska du prova med nästa mindre storlek. Om det finns alltför mycket utrymme kommer inte ringen att vara effektiv och kan rotera eller t.o.m. falla ut.

## AVLÄGSNANDE

### DRA INTE I STRÄNGEN FÖR ATT AVLÄGSNA LIVMODERRINGEN!

Strängen finns där för att underlätta lokalisering av CUBE livmodrering. Om du drar i strängen för att avlägsna CUBE-ringen kan skador uppstå i slidans slemhinna. Avlägsna livmodreringen genom att bryta undertrycket mot slidans väggar. För fingerspetsarna mellan slidans slemhinna och ringen, tryck ihop CUBE-ringen mellan tummen och pekfingret och dra ut (se figur 1).

## INFORMATION OM TRIMO-SAN™\*

(TRIMO-SAN säljs inte utanför USA)

**Anmärkning:** Informera din patient om att TRIMO-SAN\* finns tillgängligt vid receptdisken vid återbesök (inget recept krävs).



## VARNING

Kemikalier i olika vaginala preparat kan interagera med pessarmaterialet och leda till missfärgning eller försämring av pessaret. TRIMO-SAN\* interagerar inte med pessarmaterialet. Använd endast TRIMO-SAN\*. Andra material har inte testats för att säkerställa kompatibilitet.

## SYFTET MED TRIMO-SAN\*

- Hjälpa till att återställa och bibehålla normal vaginal surhet
- Belägga slidans väggar med en smörjfilm som hjälper till att minska luktförmedlare bakterier

## ANVÄNDNING

- Om du har en pessar ska du använda 1/2 applikator (2 g) TRIMO-SAN\* tre (3) gånger den första veckan efter det att pessaret ursprungligen satts in, om inte annat anges av sjukvårdspersonalen
- Använd 1/2 applikator (2 g) TRIMO-SAN\* två gånger i veckan därefter, om inte annat anges av sjukvårdspersonalen
- Reaktioner eller irritation orsakade av TRIMO-SAN\* är mycket sällsynta, men om de uppstår ska du avbryta användningen
- Om symtomen kvarstår eller förvärras ska du uppsöka läkarvård

## TRIMO-SAN\* HAR INTE TESTATS UNDER GRAVIDITETEN

- Om patienten vill bli gravid ska du avråda henne från att använda TRIMO-SAN\* sex timmar före eller efter samlag

## KORREKT ANVÄNDNING AV UNIVERSALAPPLIKATORN

- Skruga av locket från tuben.
- Stick in tubens ände med locket (en liten mängd TRIMO-SAN kan komma att läcka ut när tubens överdel stickas in).
- Sätt fast den gängade änden på universalapplikatorn på TRIMO-SAN-tuben (se Figur 1).
- Håll i universalapplikatorn och krama tuben från botten tills TRIMO-SAN når den angivna doseringsnivån (se Figur 2).
- Avlägsna universalapplikatorn från tuben. För försiktig in i universalapplikatorn ungefär 1 cm in i sidan.

Tryck in universalapplikatorns kolv för att fördela gelen.

Håll kolven intykt tills universalapplikatorn avlägsnas från sidan.

OBS! Om du bär en INFLATOBALL- eller CUBE-pessar ska du ta bort pessaren enligt läkarens anvisningar innan du använder TRIMO-SAN.

- Rengör universalapplikatorn omedelbart efter användning genom att spola den (dra och tryck kolven fram och tillbaka) flera gånger och håll den under vatten (se Figur 3).
- Se till att universalapplikatorn är ren och torr innan du använder den igen.
- Efter varje användning ska du torka av gängorna på tuben och på insidan av locket. Stäng sedan locket ordentligt.

## VIKTIGT

### OM DU HAR NÅGOT AV FÖLJANDE TECKEN ELLER SYMTOM SKA DU UPPSÖKA LÄKARVÅRD

- En flytning som har ovanlig färg, konsistens eller mängd.
- En bränande eller kliande känsla i vaginala området.
- En dålig lukt i samband med vaginala flytningar.
- Något av de ovanstående, särskilt om det åtföljs av ovanlig svullnad eller ömhet, feber, smärta eller kramper i underlivet.

OBS! Om den här produkten används tillsammans med ett pessar ska du noggrant följa sjukvårdspersonalens instruktioner. Rådgör med din sjukvårdspersonal för alla andra medicinskt relaterade råd.

\* TRIMO-SAN säljs inte utanför USA.



Figur 1

Figur 2



Figur 3

## TECKENFÖRKLARING

**REF**

Beställningsnummer

**LOT**

Satskod



Utgångsdatum



Se bruksanvisning



Försiktighet



Osteril



Använd inte produkten om förpackningen är skadad eller har öppnats



Är fri från naturlig gummilatex

**Rx Only**

**FÖRSIKTIGHET:** Enligt federal lagstiftning i USA får denna enhet endast säljas av eller på order av en läkare

**EC REP**

Auktoriserad representant i Europeiska gemenskapen.



Tillverkare

Dawn® är ett registrerat varumärke som tillhör Procter & Gamble, Cincinnati, Ohio 45202.

CIDEX® OPA är ett registrerat varumärke som tillhör Johnson & Johnson.

Revital-Ox™ RESERT® är varumärken som tillhör STERIS Corporation.

TRIMO-SAN™ är ett varumärke som tillhör CooperSurgical, Inc.

Milex® och CooperSurgical är registrerade varumärken som tillhör CooperSurgical, Inc.

Monterad i USA

\* TRIMO-SAN säljs inte utanför USA.

# معدات مقاسات

## فرزجة Milex® (العربي / Arabic)

### تعليمات أخذ القياسات للمتخصصين في مجال الرعاية الصحية



a CooperSurgical Brand

### معلومات عامة

#### الغرض

تم تطوير طقم قياس فرزجة Milex® لمساعدتك كأحد المتخصصين في مجال الرعاية الصحية على تحديد نوع الفرزجة المناسب وحجم الفرزجة المناسب قبل وصف الفرزجة للمرضى.

#### دوعي الاستعمال

انظر الأقسام الخاصة بالفرزجة الفردية في هذا المستند للتعرف على الحالات.

#### المحتويات

الفرزجات الموجودة في هذا الطقم هي: INCONTINENCE DISH مع الدعم و RING مع الدعم و DONUT و GELLHORN و CUBE. تشمل هذه المعدات كذلك نموذج من القوم، وحقيقة حمل، وقائمة بأحجام الفرزجة.

يوجد TRIMO-SAN™ ومستحضر تركيب عمومي مع التعليمات في الأطقم التي تباع في الولايات المتحدة فقط.

**تحذير:** لا يجوز ارتداء الفرزجات الخاصة باخذ القياسات لمدة تزيد على 15 دقيقة.

#### تعليمات أخذ المقاسات

##### هام

- يتم تركيب الفرزجات عن طريق التجربة والخطأ. لا توجد أجهزة ميكانيكية متاحة يمكنها أن تحدد بدقة حجم نوع الفرزجة الذي يحتاجه المرضى للحصول على النتائج المرجوة.
- حتى قبل تركيب الفرزجة، يتم إخطار المريضة أنه من المعتاد تغيير حجم أو نوع الفرزجة أكثر من مرة بعد تركيب الفرزجة الأصلية. ولهذا السبب من المهم يمكن أن تعطي التعليمات المريضة بالعودة خلال 24 ساعة من التركيب للمرة الأولى ومرة أخرى خلال 72 ساعة. وبعدها، يوصى بإعادة فحص المريضة مرة كل بضعة أشهر لضمان الحفاظ على التركيب المناسب أثناء مدة ارتداءها للفرزجة.
- في كل زيارة، يتم فك الفرزجة، ومعاينة فتحة المهبل للتحقق من عدم وجود أي علامات على الإصابة بالحساسية أو وجود ضغط زائد.
- يمكن توجيه المريضة إلى الطرق الملائمة لإزالة الفرزجة وتنظيفها وإعادتها تركيبيها بنفسها بناءً على تقدير الطبيب. يمكن للمريضة إجراء هذه العملية ليلاً في ظل ظروف مثالية.

**ملاحظة:** عند شراء الفرزجات للمرضى لديك، ستحصل على تعليمات التركيب التفصيلية في العلبة لاستخدامك وكذلك على تعليمات الفرزجة الخاصة بالمرضى.

**التعليمات الموصى بها للتنظيف، وتعليمات التطهير والتغطيم على أعلى مستوى\*\***

##### التنظيف

1. يتم تحضير محلول تنظيف عن طريق مزج صابون خفيف (مثل Dawn® أو ما يعادله) مع ماء الصنبور بحيث يتم استخدام الصابون حسب التركيز الذي يوصي به المصنع. قم بتحضير هذا محلول في وعاء كبير بما يكفي لغمر الجهاز بالكامل.

##### النفع والفرك

2. أ. يتم نقع الجهاز في الوعاء الذي يحتوي على محلول الصابون الذي قمت بإعداده لمدة لا تقل عن خمس دقائق.

\* لا ينبع TRIMO-SAN خارج الولايات المتحدة الأمريكية.

\*\* يتم رش الفرزجات الجديدة بمسحوق بودرة من فنة البويرة المناسبة للطعام.

#### التعقيم

مدة الجفاف	زمن التعرض	درجة حرارة التعرض	عملية التطهير
30 دقيقة	3 دقائق	273 درجة فهرنهايت / 134 درجة مئوية	قبل التفريغ
30 دقيقة	4 دقائق	270 درجة فهرنهايت / 132 درجة مئوية	قبل التفريغ
30 دقيقة	30 دقيقة	250 درجة فهرنهايت / 121 درجة مئوية	الجازبية

## فرزجة القياس مع الدعم

لسلس البول الإجاهي المصحوب بتدي رحم بسيط



أحجام الفرزجات المتاحة للقياس في الطقم وأحجام الفرزجات ذات الصلة

مع الدعم INCONTINENCE DISH				
ملم	بوصة	رقم القطعة من المنتج	الحجم	رقم قطعة الفرزجة المستبدلة من طقم القياس
65 ملم	1/2 بوصة	MXPCOND02	2	MXFIT0801
70 ملم	3/4 بوصة	MXPCOND03	3	MXFIT0802
75 ملم	3 بوصة	MXPCOND04	4	MXFIT0803
80 ملم	1/8 بوصة	MXPCOND05	5	MXFIT0804

#### الوصف

فرزجة INCONTINENCE DISH Milex® هي جهاز طبي مصنوع من السيليكون يتم إدخاله في المهبل ليعمل كبنية داعمة للرحم وأو المثانة وأو المستقيم.

## تحذيرات

- لا تستخدم هذه الفرزجات مع مريضة تعاني من حساسية معروفة للسيليكون.
- يمكن أن تتفاعل المواد الكيميائية في مختلف المستحضرات المهمبالية مع مواد الفرزجة، مما يؤدي إلى تغير لون الفرزجة أو تدهورها.
- لا يتفاعل\* TRIMO-SAN™ مع مواد الفرزجة. لا يجب استخدام سوي\* TRIMO-SAN. لم يتم اختبار مواد أخرى لمعرفة مدى توافقها.

## دوعي الاستعمال

- سلس الإجهاد (الشد على فتحة المثانة)
- يتم استخدام INCONTINENCE DISH بدعامة إذا كان سلس البول الإجهادي المصحوب بتلقي رحم بسيط قد حدث له مضاعفات بفتحة مثانة بسيط.

## موانع الاستعمال

- وجود تمزقات و/أو التهابات بالحوض
- مريضة غير مطابعة
- التهاب بطانة الرحم
- مريضة حامل

## التعليمات

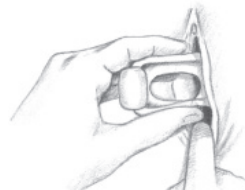
يجب مراجعة هذه التعليمات مع المرضى لوضع نظام الاستخدام.

1. يجب ارتداء قفازات جافة. يتم وضع طرف دخول الفرزجة حسب مع TRIMO-SAN\* أو جيل مهملي مشابه عند الضرورة. تُضغط الفرزجة (بحيث تضم الجانبين معاً) كما هو مبين في الشكل 1.



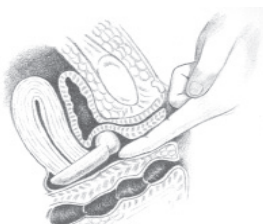
الشكل 1

2. استخدم أصبعاً واحداً باليد الأخرى للضغط على العجان. عليك الاحتفاظ بالفرزجة بموازاة المدخل تقربياً (انظر الشكل 2). وجه طرف الإدخال للفرزجة وراء عنق الرحم إلى القبو الخلفي. انرك الفرزجة تفتح مرة أخرى على شكلها بعد المرور من المدخل.



الشكل 2

3. استخدم السباقة لتوجيه الفرزجة بطول الجدار المهمبلي السفلي، خلف عنق الرحم، وإلى القبو الخلفي.



الشكل 3

4. استخدم السباقة لرفع المقبض وراء الارتفاق العاني (انظر الشكل 3).

**ملاحظة:** إذا كانت المريضة غير قادرة على التبول والفرزجة في موضعها، قم بازالتها واستخدام الحجم الأصغر التالي. كرر الخطوات حسب الضرورة.

5. إذا كانت المريضة تستطيع التبول دون صعوبة، وتنقى الفرزجة في موضعها عند إعادة الفحص، وتشعر المريضة بالراحة مع وجود الفرزجة في مكانها، فهذا مؤشر ممتاز على اختيار حجم الفرزجة الصحيح. قد تختلف تجربة المرضى.

افحص المريضة في وضع الوقوف لضمان عدم تزحزح الفرزجة من مكانها. لا ينبغي للمريضة أن تشعر بوجود الفرزجة بمجرد وضعها في مكانها. لا يجب أن تكون الفرزجة غير محكمة في موضعها حتى لا تلف أو تخرج ولا يجب أن تكون محكمة جداً حتى لا تسبب عدم الراحة.

6. يجب أن يكون أخصائي الرعاية الصحية قادرًا على تمرير أصبع واحد بين الفرزجة والجداران المهمبلي. إذا لم تكن هناك مساحة كافية للقيام بذلك، يجب تجريب الحجم الأصغر التالي. إذا توافرت مساحة زائدة، لن تكون الفرزجة فعالة ويمكن أن تلف أو تخرج.

.7

\* لا ينبع TRIMO-SAN خارج الولايات المتحدة الأمريكية.

8. في بعض الأحيان من الضروري إعادة تزويد المريضة بحجم أو نوع مختلف من الفرزجات بعد فترة من الزمن. لا تفترض أن أي استبدال سيكون بنفس حجم فرزجة سابقة. تتحقق من التركيب لضمان استمرار راحة المريضة وعدم وجود أي أعراض. فترة استعمال الفرزجة مدورة. يجب فحص الفرزجة على الدوام للكشف عن أي علامات تدهور (مثل الشفوق أو فواصل في السطح الخارجي للسيليكون). يجب استبدال الفرزجة حال تلفها.

## إزالة الفرزجة

استخدم السباقة للضغط على العجان. احتفظ بأصبع السباقة الآخر تحت مق江山 فرزجة INCONTINENCE DISH واسحب لأسفل. قم بطيء الفرزجة عن طريق تقريب جانبيها، بما يجعلها تتلاشى لتكون في موازاة المدخل تقربياً، ثم أخرجاها برفق.



## فرزجة القياس RING مع الدعم لتلقي الرحم (في المرحلة الأولى والمرحلة الثانية)

أحجام الفرزجات المتوفرة لقياس في الطقم وأحجام الفرزجات ذات الصلة

أحجام الفرزجات المتوفرة لقياس في الطقم و أحجام الفرزجات ذات الصلة مع الدعم RING				
الملم	بوصة	المنتج رقم القطعة	الحجم	رقم قطعة الفرزجة المستبدلة من طقم القياس
57 ملم	1/4 2 بوصة	MXPRS02	2	MXFIT0020
64 ملم	1/2 2 بوصة	MXPRS03	3	MXFIT0021
70 ملم	3/4 2 بوصة	MXPRS04	4	MXFIT0022
76 ملم	3 بوصة	MXPRS05	5	MXFIT0023
83 ملم	1/4 3 بوصة	MXPRS06	6	MXFIT0024
89 ملم	1/2 3 بوصة	MXPRS07	7	MXFIT0025

## الوصف

فرزجة Milex® RING هي جهاز طبي مصنوع من السيليكون يتم إدخاله في المهبل ليجعل كثيبة داعمة للرحم و/أو المثانة و/أو المستقيم.

## تحذيرات

- لا يجب ترك الفرزجات في مكانها لفترات طويلة من الوقت، حيث يمكن أن تؤدي لحدوث مضاعفات خطيرة والتي قد تتطلب التدخل الجراحي.
- لا تستخدم هذه الفرزجات مع مريضة تعاني من حساسية معروفة للسيليكون.
- يمكن أن تتفاعل المواد الكيميائية في مختلف المستحضرات المهمبالية مع مواد الفرزجة، مما يؤدي إلى تغير لون الفرزجة أو تدهورها.
- لا يتفاعل\* TRIMO-SAN™ مع مواد الفرزجة. لا يجب استخدام سوي\* TRIMO-SAN. لم يتم اختبار مواد أخرى لمعرفة مدى توافقها.

## دوعي الاستعمال

- تُستخدم فرزجة RING ذات دعامة لدعم الرحم في حالات تلقي الرحم في المرحلة الأولى والمرحلة الثانية الذي حدث لها مضاعفات بفتحة مثانة بسيط.

## موانع الاستعمال

- وجود تمزقات أو التهابات بالحوض
- مريضة غير مطابعة
- التهاب بطانة الرحم
- مريضة حامل

يجب مراجعة هذه التعليمات مع المرضى لوضع نظام الاستخدام.

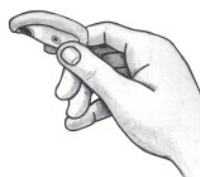
1. يجب ارتداء قفازات جافة. يتم وضع طرف دخول الفرزجة حسب

\*TRIMO-SAN أو جيل مهلي مشابه عند الضرورة. أمسك الفرزجة كما هو مبين في الشكل 1.



الشكل 1

2. يتم طي الفرزجة بطول محور التقوب الخارجية الأكبر عن طريق ضم التقوب المستديرة الصغيرة معاً (يرجى مراجعة الشكل 2). يتجه القوس المكون لأسفل كما هو مبين بالفرزجة RING.



الشكل 2

3. وجه الفرزجة خلف عنق الرحم إلى القبو الخلفي. اترك الفرزجة تفتح مرة أخرى على هيئة حلقة بعد المرور من المدخل.

4. يتم إدخال السباقة في أعماق المهبل من أجل لف الفرزجة 90 درجة تقريباً (يرجى مراجعة الشكل 3) لا يمكن طي فرزجة RING في هذا الوضع ودفعها للخارج.



الشكل 3

5. اطلب من المريضة الجلوس والوقف والانفاس قليلاً. إذا لم يكن هناك تسرب، وتشعر المريضة بالراحة مع الفرزجة في موضعها، يجب أن تخبرها بفراغ مثانتها. تقوم الفرزجة المثبتة بطريقة ملائمة باستيعاب الجزء المتندلي من تسیج طویل، بما يؤدي إلى الاحتفاظ بالرحم في موضع أعلى في المهبل.

6. إذا كانت المريضة تستطيع النبول دون صعوبة، وتبقى الفرزجة في موضعها عند إعادة الفحص، وتشعر المريضة بالراحة مع وجود الفرزجة في مكانها، فهذا مؤشر متقارب على اختيار حجم الفرزجة الصحيح. قد تختلف تجارب المرضى.

ملاحظة: إذا كانت المريضة غير قادرة على النبول والفرزجة في موضعها، قم ب拔 التها واستخدام الحجم الأصغر التالي. كرر الخطوات حسب الضرورة.

7. افحص المريضة في وضع الوقوف لضمان عدم تزحزح الفرزجة من مكانها. لا ينبعي للمريضة أن تشعر بوجود الفرزجة بمجرد وضعها في مكانها. لا يجب أن تكون الفرزجة غير محكمة في موضعها حتى لا تلف أو تخرج ولا يجب أن تكون محكمة جداً حتى لا تسبب عدم الراحة.

8. يجب أن يكون أخصائي الرعاية الصحية قادرًا على تمرير أصبع واحد بين الفرزجة والجران المهبلية. إذا لم تكن هناك مساحة كافية للقيام بذلك، يجب تجريب الحجم الأصغر التالي. إذا توافرت مساحة زائدة، ان تكون الفرزجة فعالة ويمكن أن تلف أو تخرج.

9. في بعض الأحيان من الضروري إعادة تزويد المريضة بحجم أو نوع مختلف من الفرزجات بعد فترة من الزمن. لا تفترض أن أي استبدال سيكون بنفس حجم فرزجة سابقة. تحقق من التركيب لضمان استقرار راحة المريضة وعدم وجود أي عراض. فترة استعمال الفرزجة محدودة. يجب فحص الفرزجة على الدوام للكشف عن أي علامات تدهور (مثل الشفوق أو فواصل في السطح الخارجي للسيликون). يجب استبدال الفرزجة حال تلفها.

### إزالءة الفرزجة

استخدم أصبعاً واحداً لخفض العجان. لف الفرزجة حتى تواجه الفتحات المدخل. قم بطي الفرزجة ثم أخرجها برفق.



## DONUT

دعم تدلي الرحم من المرحلة الثالثة  
(المرحلة الثالثة + المرحلة الرابعة)

أحجام الفرزجات المتوفرة للفقيس في الطقم وأحجام الفرزجات ذات الصلة

DONUT				
الحجم	القطعة من طقم القياس	الحجم	القطعة من طقم القياس	الحجم
64 ملم	1/2 بوصة 2	MXPDO02	2	MXFIT0805
70 ملم	3/4 بوصة 2	MXPDO03	3	MXFIT0806
76 ملم	3 بوصة	MXPDO04	4	MXFIT0807
83 ملم	1/4 بوصة 3	MXPDO05	5	MXFIT0808

### الوصف

فرزجة Milex® DONUT هي جهاز طبي مصنوع من السيликون يتم إدخاله في المهبل ليعمل كبنية داعمة للرحم و/أو المثانة و/أو المستقيم.

### تحذيرات

- لا يجب ترك الفرزجات في مكانها لفترات طويلة من الوقت، حيث يمكن أن تؤدي لحدوث مضاعفات خطيرة والتي قد تتطلب التدخل الجراحي.
- لا تستخدم هذه الفرزجات مع مريضة تعاني من حساسية معروفة للسيликون.
- يمكن أن تتفاعل المواد الكيميائية في مختلف المستحضرات المهمبالية مع مواد الفرزجة، مما يؤدي إلى تغير لون الفرزجة أو تدهورها. لا يتفاعل مع مواد الفرزجة TRIMO-SAN™\* مع مواد الفرزجة.
- لا يجب استخدام سوى TRIMO-SAN\* لم يتم اختبار مواد أخرى لمعرفة مدى توافقها.

### دوعي الاستعمال

لحمل فعل تدلي الرحم من الدرجة الثالثة.

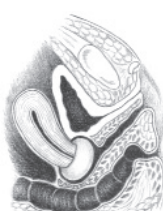
### موانع الاستعمال

- وجود تمزقات و/أو التهابات بالحوض
- مريضة نشطة جنسياً
- مريضة غير مطاعة
- التهاب بطانة الرحم
- مريضة حامل

### التعليمات

يجب مراجعة هذه التعليمات مع المرضى لوضع نظام الاستخدام.

1. يجب ارتداء قفازات جافة. يمكن وضع \*TRIMO-SAN أو جيل مهلي مشابه على طرف إدخال الفرزجة عند الضرورة.
2. استخدم أصبعاً واحداً لخفض العجان. احتفظ بـ DONUT بموازاة المدخل تغريباً. قم بتوجيه الفرزجة في قبو المهبل باستخدام الحركة اللولبية (انظر الشكل 1).
3. يجب أن يكون عنق الرحم وراء DONUT (انظر الشكل 2).



الشكل 2



الشكل 1

- لا يجب ترك الفرزجات في مكانها لفترات طويلة من الوقت، حيث يمكن أن تؤدي لحدوث مضاعفات خطيرة والتي قد تتطلب التدخل الجراحي.
- لا تستخدم هذه الفرزجات مع مريضية تعاني من حساسية معروفة للسيليكون.
- يمكن أن تتفاعل المواد الكيميائية في مختلف المستحضرات المهمبالية مع مواد الفرزجة، مما يؤدي إلى تغير لون الفرزجة أو تدهورها.
- لا يتفاعل TRIMO-SAN™ مع مواد الفرزجة. لا يجب استخدام سوئي\* TRIMO-SAN. لم يتم اختبار مواد أخرى لمعرفة مدى توافقها.

#### داعي الاستعمال

لحمل فعال للتدلي من الدرجة الثالثة. يرتكز عنق الرحم وراء القاعدة السطحية للفرزجة ولا يظهر الساق في مدخل المهبل عندما تقوم المريضة بمناورة فالسفا (Valsalva).  
تنطلب فرزجة GELLHORN مهبلًا رخواً نسبيًا وعجان سليم.

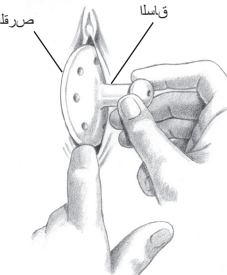
#### موانع الاستعمال

- وجود تمزقات وأو النهابات بالحوض
- مريضية غير طاوية
- التهاب بطانة الرحم
- مريضية حامل
- مريضية نشطة جنسياً

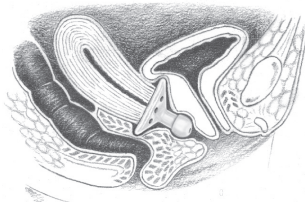
#### التعليمات

يجب مراجعة هذه التعليمات مع المرضى لوضع نظام الاستخدام.

1. يجب ارتداء قفازات جافة. يتم وضع طرف TRIMO-SAN أو جيل مهبلى مشابه عند الضرورة. أمسك الفرزجة كما هو مبين في الشكل 1.
2. استخدم إصبعًا واحدًا لخفض العجان.
3. قم بتوجيه الفرزجة، وادخلها من الحافة بموازاة المدخل (انظر الشكل 1)، مع تجنب فتحة مجرى البول مع دفع العجان لأسفل بقوة. استخدم حركة لولبية أثناء إدخال GELLHORN في المهبل.



الشكل 1



الشكل 2

4. بمجرد أن يكون القرص المسطح الكبير وراء المدخل، ادفع الفرزجة لأعلى حتى يظهر طرف الساق في مدخل المهبل. يسقّر عنق الرحم وراء القرص المسطح (انظر الشكل 2).
5. اجعل المريضة تجلس ثم تقف ثم تدفع لأسفل. افحص المريضة في وضع الوقوف لضمان عدم تزحزح الفرزجة من مكانها. لا ينبغي للمريضة أن تشعر بوجود الفرزجة بمجرد وضعها في مكانها. لا يجب أن تكون الفرزجة غير محكمة في موضعها حتى لا تلف أو تخرج ولا يجب أن تكون محكمة جدًا حتى لا تسبب عدم الراحة.

6. يجب أن يكون أخصائي الرعاية الصحية قادرًا على تمرير إصبعه بين الفرزجة وجدران المهبل. إذا لم يكن هناك مساحة كافية للقيام بذلك، يجب تجريب الحجم الأصغر التالي. إذا توافرت مساحة زائدة، لن تكون الفرزجة فعالة ويمكن أن تلف أو تخرج.
7. قد يكون من الضروري إعادة تزويد المريضة بحجم أو نوع مختلف من الفرزجات بعد فترة من الوقت. لا تفترض أن أي استبدال سيكون بنفس حجم فرزجة سابقة. تتحقق من التركيب لضمان استمرار راحة المريضة وعدم وجود أي عراض. فترة استعمال الفرزجة محدودة. يجب فحص الفرزجة على الدوام للكشف عن أي علامات تدهور (مثل الشفوق أو فواصل في السطح الخارجي للسيليكون). يجب استبدال الفرزجة حال تلفها.

#### تحذيرات

- تسبب، وتشعر المريضة بالراحة مع الفرزجة في موضعها، يجب أن تخبرها بفراغ مثاثلها. تقوم الفرزجة المثبتة بطريقه ملائمه باستيعاب الجزء المتلي من نسيج طويل، بما يؤدي إلى الاحتفاظ بالرحم في موضع أعلى في المهبل.

- إذا كانت المريضة تستطيع التبول دون صعوبة، وتبقى الفرزجة في موضعها عند إعادة الغص، وتشعر المريضة بالراحة مع وجود الفرزجة في مكانها، فهو مؤشر ممتاز على اختيار حجم الفرزجة الصحيح. قد تختلف تجارب المرضى.

**ملاحظة:** إذا كانت المريضة غير قادرة على التبول والفرزجة في موضعها، قم بـ زالتها واستخدام الحجم الأصغر التالي. كرر الخطوات حسب الضرورة.

- افحص المريضة في وضع الوقوف لضمان عدم تزحزح الفرزجة من مكانها. لا ينبغي للمريضة أن تشعر بوجود الفرزجة بمجرد وضعها في مكانها. لا يجب أن تكون الفرزجة غير محكمة في موضعها حتى لا تلف أو تخرج ولا يجب أن تكون محكمة جدًا حتى لا تسبب عدم الراحة.

- يجب أن يكون أخصائي الرعاية الصحية قادرًا على تمرير إصبع واحد بين الفرزجة والجدران المهبلية. إذا لم تكون هناك مساحة كافية للقيام بذلك، يجب تجريب الحجم الأصغر التالي. إذا توافرت مساحة زائدة، لن تكون الفرزجة فعالة ويمكن أن تلف أو تخرج.

- في بعض الأحيان من الضروري إعادة تزويد المريضة بحجم أو نوع مختلف من الفرزجات بعد فترة من الزمن. لا تفترض أن أي استبدال سيكون بنفس حجم فرزجة سابقة. تتحقق من التركيب لضمان استمرار راحة المريضة وعدم وجود أي عراض. فترة استعمال الفرزجة محدودة. يجب فحص الفرزجة على الدوام للكشف عن أي علامات تدهور (مثل الشفوق أو فواصل في السطح الخارجي للسيليكون). يجب استبدال الفرزجة حال تلفها.

#### إزالءة الفرزجة



الشكل 3

## تركيب فرزجة التصريف GELLHORN

دعم تدلي الرحم من المرحلة الثالثة (في المرحلة الثالثة أو الرابعة)

أحجام الفرزجات المناحة للقياس في الطقم وأحجام الفرزجات ذات الصلة

القياس (مرنة) GELLHORN				
الحجم	رقم القطعة من المنتج	بوصة	الملم	رقم قطعة الفرزجة المستبدلة من طقم القياس
2-4/1 بوصة	MXPGE2-1/4	2 بوصة	57 ملم	MXFIT0012
2-4/1 بوصة	MXPGE2-1/2	2 بوصة	64 ملم	MXFIT0013
2-4/3 بوصة	MXPGE2-3/4	2 بوصة	70 ملم	MXFIT0014
3 بوصة	MXPGE3-	3 بوصة	76 ملم	MXFIT0015

#### الوصف

فرزجة GELLHORN® هي جهاز طبي مصنوع من السيليكون يتم إدخاله في المهبل ليعمل كبنية داعمة للرحم و/أو المثانة و/أو المستقيم.

- موانع الاستعمال**
- وجود تمزقات وأو التهابات بالحوض
  - مريضنة غير مطابعة
  - التهاب بطانة الرحم
  - مريضنة حامل

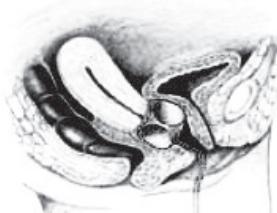
#### التعليمات

يجب مراجعة هذه التعليمات مع المرضى لوضع نظام الاستخدام.



الشكل 1

1. يجب ارتداء قفازات جافة. يتم ضغط الفرزجة بين الإبهام وأصابع السبابية (انظر الشكل 1). يمكن وضع TRIMO-SAN أو جيل مهيلي مشابه على حافة الإدخال إذا لزم الأمر.
2. استخدم أصابع اليد الأخرى لنشر الشفرين وتوجيه الفرزجة في المهبل. تحقق من التر�� (انظر الشكل 2).



الشكل 2

3. أجعل المريضة تجلس ثم تقف ثم تدفع للأجل. افحص المريضة في وضع الوقوف لضمان عدم حدوث تغيير في وضع الفرزجة. لا ينبعي للمريضة أن تشعر بوجود الفرزجة بمجرد وضعها في مكانها.
4. يجب على المريضة (أو مقمن الرعاية) أن تقوم بإدخال فرزجة CUBE وإزالتها عدة مرات قبل مغادرة المريضة لمكتبك.
5. في بعض الأحيان من الضروري إعادة تزويد المريضة بحجم أو نوع مختلف من الفرزجات بعد فترة من الزمن. لا تفترض أن أي استبدال سيكون بنفس حجم فرزجة سابقة. تتحقق من الترکيب لضمان استقرار راحة المريضة وعدم وجود أي أعراض. فترة استعمال الفرزجة محددة. يجب فحص الفرزجة على الدوام الكشف عن أي علامات تدهور (مثل الشقوق أو فواصل في السطح الخارجي للسيليكون). يجب استبدال الفرزجة حال تلفها. لا يجب أن تكون الفرزجة غير محبكة في موضعها حتى لا تؤدي إلى تخرج ولا يجب أن تكون محكمة جداً حتى لا تسبب عدم الراحة.

**ملاحظة:** إذا كانت المريضة غير قادرة على التبول والفرزجة في موضعها، قم بـ زر التهاب واستخدام الحجم الأصغر التالي. كرر الخطوات حسب الضرورة.

6. إذا كانت المريضة تستطيع التبول دون صعوبة، وتنبئ الفرزجة في موضعها عند إعادة الفحص، وتشعر المريضة بالراحة مع وجود الفرزجة في مكانها، فهو مؤشر متقارب على اختيار حجم الفرزجة الصحيح. قد تختلف تجربة المرضى.
7. افحص المريضة في وضع الوقوف لضمان عدم تزحزح الفرزجة من مكانها. لا ينبعي للمريضة أن تشعر بوجود الفرزجة بمجرد وضعها في مكانها. لا يجب أن تكون الفرزجة غير محكمة في موضعها حتى لا تلف أو تخرج ولا يجب أن تكون محكمة جداً حتى لا تسبب عدم الراحة.
8. يجب أن يكون أحصاني الرعاية قادرًا على تمرير إصبع واحد بين الفرزجة والجدار المهبلي. إذا لم تكن هناك مساحة كافية ل القيام بذلك، يجب تجربة الحجم الأصغر التالي. إذا توافرت مساحة زائدة، لن تكون الفرزجة فعالة ويمكن أن تلف أو تخرج.

#### إزالءة الفرزجة

لا تسحب الجبل لإزالءة الفرزجة!

وظيفة الجبل هي المساعدة في تحديد فرزجة CUBE. يمكن أن يؤدي سحب الجبل لإزالءة فرزجة CUBE إلى إتلاف الغشاء المخاطي المهبلي. لإزالءة الفرزجة، يجب كسر أنبوب الشفط بالجدار المهبلي. مرر أطراف الأصابع بين الغشاء المخاطي المهبلي والفرزجة، واضغط فرزجة CUBE بين الإبهام والسبابة، وقم بـ زر التهاب (انظر الشكل 1).

**ملاحظة:** إذا كانت المريضة غير قادرة على التبول والفرزجة في موضعها، قم بـ زر التهاب واستخدام الحجم الأصغر التالي. كرر الخطوات حسب الضرورة.

8. إذا كانت المريضة تستطيع التبول دون صعوبة، وتنبئ الفرزجة في موضعها عند إعادة الفحص، وتشعر المريضة بالراحة مع وجود الفرزجة في مكانها، فهو مؤشر متقارب على اختيار حجم الفرزجة الصحيح. قد تختلف تجربة المرضى.

#### إزالءة الفرزجة

1. استخدم إصبعاً واحداً لخفض العجان.



الشكل 3

2. استخدم اليد الأخرى في دفع "المقبض"، بما يؤدي إلى دفع الفرزجة بعيداً عن عنق الرحم، لف الفرزجة بحيث يصبح القرص موازياً للمدخل بدرجة كبيرة. استخدم الحركة اللولبية بسهولة من إخراج الفرزجة. انظر الشكل 3.
3. يمكن تسهيل الإزالءة بتمرير إصبع بطول الساق وخلف القرص ثم الطي إزاء الساق لإزالءة الجهاز.



## تركيب فرزجة CUBE المرنة

دعم لتدعى الرحم في المرحلة الثالثة

تركيب أحجام الفرزجات المتوفرة في المعدات وأحجام الفرزجات ذات الصلة

CUBE				
الحجم	رقم القطعة من المنتج	بوصة	ملم	رقم قطعة الفرزجة المستبدلة من قلم القياس
2	MXPEC02	3/8 بوصة	35 ملم	MXFIT0809
3	MXPEC03	1/2 بوصة	38 ملم	MXFIT0810
4	MXPEC04	5/8 بوصة	41 ملم	MXFIT0811
5	MXPEC05	3/4 بوصة	44 ملم	MXFIT0812

#### الوصف

فرزجة Milex® CUBE هي جهاز طبي مصنوع من السيليكون يتم إدخاله في المهبل ليعمل كبنية داعمة للرحم وأو المثانة وأو المستقيم.

#### تحذيرات

- لا يجب ترك الفرزجات في مكانها لفترات طويلة من الوقت، حيث يمكن أن تؤدي لحدوث مضاعفات خطيرة والتي قد تتطلب التدخل الجراحي.
- لا تستخدم هذه الفرزجات مع مريضة تعاني من حساسية معروفة للسيليكون.
- يمكن أن تتفاعل المواد الكيميائية في مختلف المستحضرات المهمبلية مع مواد الفرزجة، مما يؤدي إلى تغير لون الفرزجة أو تدهورها.
- لا يتفاعل TRIMO-SAN™ مع مواد الفرزجة. لا يجب استخدام سوي TRIMO-SAN\*. لم يتم اختبار مواد أخرى لمعرفة مدى توافقها.

#### داعي الاستعمال

فرزجة CUBE فعالة في دعم تدعى الرحم في المرحلة الثالثة. ستتوفر فرزجة CUBE دعماً إضافياً في الحالات المرتبطة بنقص كامل في توتريه المهبل.

فرزجة CUBE فعالة أيضاً في حالة المرضى الذين يعانون من تدعى الرحم المصحوب بفقد المستقيم وأو فتق المثانة.

تُوصى فرزجة CUBE أيضاً حالات هبوط جدار المهبل. يرجع الدعم الفريد إلى تأثير الشفط للتتجاوزيف الستة، والذي يحمل التدعى والجدار المهبلي من خلال ضغط سلبي ضعيف.

يجب إزالءة فرزجة CUBE ليلاً وغسلها بصابون خفيف وماء، ثم شطفها جيداً. يتم تركها طوال الليل إن أمكن.

- 

- 

- 

- 

-

إذا كان لديك أي من العلامات أو الأعراض التالية، قومي باستشارة أخصائية رعاية صحية

- A. إفرازات، وتكون غير طبيعية اللون أو الاتساق أو الكمية.
- B. إحساس بالحرقان أو الحكة في منطقة المهبل.
- C. رائحة كريهة مرتبطة بالإفرازات المهبلية.
- D. أي مما ذكر أعلاه خاصة إذا كان مصحوباً بتورم أو إلام غير عادي أو حمى أو آلام أو تقلصات في أسفل البطن.

ملاحظة: إذا تم استخدام هذا المنتج مع تحميلاً المهبل، فاتبعي ارشادات أخصائية الرعاية الصحية الخاصة بك بوضوح. قومي باستشارة أخصائية الرعاية الصحية الخاصة بك للحصول على جميع النصائح الطبية الأخرى.



الشكل 1

الشكل 2



الشكل 3

## \*TRIMO-SAN™ معلومات

(لا يتم بيع TRIMO-SAN خارج الولايات المتحدة الأمريكية)



ملاحظة: أخبري المريضة الخاصة بك أن TRIMO-SAN\* متاح من خلال منفذ بيع الوصفات عند الطلب (لا يلزم وصفة طبية من طبيب)

يمكن أن تتفاعل المواد الكيميائية الموجودة في المستحضرات المهبلية المختلفة مع مادة تحميلاً المهبل، مما يؤدي إلى تغير لونها أو تلفها تدريجياً.\* TRIMO-SAN لا يتفاعل مع مادة تحميلاً المهبل. استخدمي فقط TRIMO-SAN ؛ المواد الأخرى لم يتم اختبار توافقها.

### تحذير

الغرض من TRIMO-SAN\*

1. المساعدة في استعادة حموضة المهبل الطبيعية والحفاظ عليها
2. تغليف جدران المهبل بغشاء تزليق يساعد على تقليل البكتيريا المسيبة للرائحة

### الاستخدام

- يجب على من ترتدى تحميلاً المهبل استخدام 2/1 مطبيق (2 جرام) من TRIMO-SAN\* ثلاث (3) مرات في الأسبوع الأول بعد الإدخال الأصلي لتحميلاً المهبل، ما لم يتم التوجيه بغير ذلك من قبل أخصائية الرعاية الصحية استخدمي 2/1 مطبيق (2 جرام) من\* TRIMO-SAN مرتين في الأسبوع بعد ذلك، ما لم يتم التوجيه بغير ذلك من قبل أخصائية الرعاية الصحية رد الفعل أو التهيج الناجم عن\* TRIMO-SAN نادر جداً، ولكن في حالة حدوثه، توقفي عن الاستخدام
- إذا استمرت الأعراض أو ساءت، اتصلي بأخصائية الرعاية الصحية الخاصة بك

### لم يتم اختبار TRIMO-SAN أثناء الحمل

- إذا كانت المريضة ترغب في الحمل، فيرجي نصحها بعدم استخدام TRIMO-SAN\* لمدة 6 ساعات قبل الجماع أو بعده

### الاستخدام الصحيح للمطبيق العام

1. قومي بفك الغطاء من الأنابيب.
2. قومي بثقب نهاية الأنابيب بأعلى الغطاء (قد تتسرب كمية صغيرة من TRIMO-SAN عندما يتم ثقب الجزء العلوي من الأنابيب).

3. قومي بتوسييل الطرف الملوّب من المطبيق العام بأنابيب TRIMO-SAN (انظري الشكل 1).

4. أثناء الإمساك بالمطبيق العام، اضغطي على الأنابيب من الأسفل حتى يصل TRIMO-SAN إلى مستوى الجرعة المحددة (انظري الشكل 2).

5. افصلي المطبيق العام عن الأنابيب. أدخل المطبيق العام برفق لحولي نصف بوصة داخل المهبل.

6. اضغطي على مكبس المطبيق العام لإإنزال الجل. استمري في الضغط على المكبس لحين إزالة المطبيق العام من المهبل.

- ملاحظة: بالنسبة لمن ترتدى تحميلاً مهبل INFLATOBALL أو CUBE ، قومي بإزالة تحميلاً المهبل وفقاً لتعليمات الطبيبة قبل استخدام TRIMO-SAN.

7. قومي بتنظيف المطبيق العام على الفور بعد الاستخدام عن طريق شطف المطبيق العام (اسحبه وأضغطي على المكبس للخلف وللأمام) عدة مرات، مع إمساك المطبيق العام تحت الماء (انظري الشكل 3). تأكدي من أن المطبيق العام نظيف وجاف قبل إعادة الاستخدام.

8. بعد كل استخدام، امسحي سنون الأنابيب وداخل الغطاء. إغلاق الغطاء بإحكام.

## شرح الرموز

Dawn® هي علامة تجارية مسجلة لشركة Proctor & Gamble، سينسيناتي، أوهاريو 45202.  
CIDEX® OPA هي علامة تجارية مسجلة لشركة Johnson & Johnson.  
Revital-Ox™ RESET™ هي علامات تجارية مسجلة لشركة STERIS.  
TRIMO-SAN™ هي علامة تجارية لشركة CooperSurgical, Inc.  
CooperSurgical و Milex® هما علامتان تجاريتان مسجلتان لشركة CooperSurgical, Inc.

تم تجميعها في الولايات المتحدة الأمريكية.

رقم إعادة الترتيب

REF

رمز الدفعية

LOT

تاريخ الصلاحية



ارجع إلى تعليمات الاستخدام



تنبيه



غير معقم



لا يستخدم إذا كانت العبوة تالفة أو مفتوحة



تم الإنتاج بدون استخدام مادة لئنة مطاطية طبيعية



تنبيه: يحظر القانون الفدرالي الأمريكي أن يبيع الأطباء هذا الجهاز  
أو يطلبوه بأنفسهم.

Rx Only

الممثل المعتمد في المجتمع الأوروبي المحلي.

EC REP

الشركة المصنعة



\* لا ينبع TRIMO-SAN خارج الولايات المتحدة الأمريكية.

## Note/Nota/Opmerking/Remarque/Observera/ملاحظة



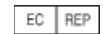
# CooperSurgical®

 95 Corporate Drive  
Trumbull, CT 06611 USA  
Phone: (800) 243-2974  
Fax: (800) 262-0105

CLP4273169 • Rev. A • 08/20

International  
Phone: +1 (203) 601-9818  
Fax: +1 (203) 601-4747  
[www.coopersurgical.com](http://www.coopersurgical.com)

© 2022 CooperSurgical Inc.

 EMERGO EUROPE  
Prinsessegracht 20  
2514 AP The Hague  
The Netherlands

Assembled in the USA