

## De Mayo Knee Positioner<sup>®</sup> 25 in"

Αριθμοί καταλόγου	<b>803-S 407</b>	Ημερομηνία ισχύος	<b>12 Αύγουστος 2021</b>	Κατάσταση	<b>ΕΓΚΡΙΘΗΚΕ</b>
Αναγνωριστικό εγγράφου	<b>IFU-IMP-0006</b>	Έκδοση	<b>3</b>	Σελίδα <b>1</b> από <b>8</b>	

**Ενδείξεις χρήσης / Προοριζόμενοι χρήστες:** Η προοριζόμενη χρήση του De Mayo Knee Positioner είναι η τοποθέτηση του ποδιού του ασθενούς κατά τη διάρκεια χειρουργικής επέμβασης, συμπεριλαμβανομένων ενδεικτικά της ολικής αντικατάστασης γόνατος, της μερικής αντικατάστασης γόνατος και της αναθεωρητικής επέμβασης. Προορίζεται επίσης για χρήση σε ρομποτικά συστήματα Stryker. Προοριζόμενοι χρήστες είναι οι ορθοπεδικοί χειρουργοί.

**Στοχευόμενη ομάδα ασθενών:** Η επιλογή ασθενών εξαρτάται από την κρίση του χειρουργού. Ο χειρουργός θα πρέπει να λάβει υπ' όψιν του τον σωματότυπο του ασθενούς. Η απόσταση από την πτέρνα έως την ιγνυακή περιοχή θα πρέπει να κυμαίνεται από 33 cm (13 ίντσες) έως 46 cm (18 ίντσες) και η κνήμη θα πρέπει να έχει μήκος περισσότερο από 28 cm (11 ίντσες).

**Αντενδείξεις:** Αυτή η συσκευή δεν σχεδιάζεται, πωλείται ούτε προορίζεται για χρήση εκτός των όσων αναφέρονται.

### Προειδοποιήσεις/Προφυλάξεις

- Μην χρησιμοποιείτε τη συσκευή με τρόπο που δεν ακολουθεί αυτές τις οδηγίες χρήσης.
- Μη εκπαιδευμένο προσωπικό - εξετάστε και κατανοήστε τις οδηγίες χρήσης
- Εσφαλμένη ρύθμιση – ακολουθήστε τις οδηγίες χρήσης
- Ασφάλεια: Να χρησιμοποιείτε πάντα προστατευτικά υποθέματα ασθενούς της IMP
- **ΜΗΝ ΛΙΠΑΙΝΕΤΕ Ή ΤΟΠΟΘΕΤΕΙΤΕ ΤΗ ΔΙΑΤΑΞΗ ΤΟΠΟΘΕΤΗΣΗΣ ΣΕ ΛΙΠΑΝΤΙΚΟ ΥΓΡΟ ΜΕ ΓΑΛΑΚΤΩΔΗ ΜΟΡΦΗ**
- Μέγιστος αριθμός επαναχρησιμοποιήσεων:
  - Ακούσια κίνηση του φορέα
  - Υπερβολική έσω ή έξω μετακίνηση της θήκης, όταν ο φορέας είναι ασφαλισμένος
  - Ανεπανάρθωτη φθορά ή/και ζημιά στην πλάκα βάσης, συμπεριλαμβανομένων των πείρων ασφάλισης

### Κίνδυνοι:

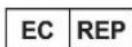
- Η συσκευή δεν πρέπει να έρχεται σε άμεση επαφή με τον ασθενή. Ο ασθενής προστατεύεται με προστατευτικό υπόθεμα ασθενούς
- Αποστειρωμένο από τελικό χρήστη
- Δεν υπάρχουν ζητήματα με τον χρόνο αποθήκευσης
- Μπορεί να χρησιμοποιηθεί εκ νέου
- Πρέπει να συμμορφώνεται με τις οδηγίες χρήσης και τα εξαρτήματα και στοιχεία IMP

### Παράπονα και ανεπιθύμητες ενέργειες:

Για παράπονα και ανεπιθύμητες ενέργειες, επικοινωνήστε με την IMP, τον εκπρόσωπο της ΕΕ και τις αρμόδιες ρυθμιστικές αρχές για συγκεκριμένη χώρα.



Innovative Medical Products  
 87 Spring Lane  
 Plainville, CT 06062  
 T: 860-793-0391  
 Φ: 866-459-1805  
 info@impmedical.com



Advena Ltd  
 Tower Business Centre, 2nd Flr,  
 Tower Street, Swatar, BKR 4013 Malta

**Ταυτοποίηση προϊόντος**

Αριθ. εξαρτήματος	Όνομα προϊόντος	GTIN
803-S 407	De Mayo Knee Positioner® 25" με θήκη από σύνθετο υλικό, σφιγκτήρα ενός μοχλού και σταθερούς κάθετους πείρους	00696588000787
M-408-10	Αποστειρωμένα προστατευτικά υποθέματα ασθενούς MAKO για διατάξεις τοποθέτησης γόνατος 10/θήκη	00696588000916

**Αναλώσιμα:**

- Αποστειρωμένα προστατευτικά υποθέματα ασθενούς
- Coflex

**Απόρριψη μονάδας:**





Εάν μια συσκευή επιστρέφεται για αξιολόγηση, επικοινωνήστε με τον τοπικό αντιπρόσωπο της MAKO για πληροφορίες αποστολής/χειρισμού. Εάν η συσκευή δεν επιστρέφεται στη MAKO Surgical Corp., τα όργανα πρέπει να απορρίπτονται σύμφωνα με τους ισχύοντες νόμους, κανόνες και κανονισμούς για τη διάθεση βιολογικά επικίνδυνων αποβλήτων. Ακολουθήστε όλες τις οδηγίες για τα βιολογικά επικίνδυνα απόβλητα σύμφωνα με τις οδηγίες των κέντρων ελέγχου και πρόληψης νοσημάτων, καθώς και τους ισχύοντες ομοσπονδιακούς/εθνικούς, πολιτειακούς και τοπικούς κανονισμούς.










Για πρόσθετες πληροφορίες σχετικά με την επισκευή ή τη διάθεση, επικοινωνήστε με την IMP στη διεύθυνση [sales@impmedical.com](mailto:sales@impmedical.com).

**Αποδεκτά εξαρτήματα:**







Αριθ. εξαρτήματος	Όνομα προϊόντος	GTIN
907	De Mayo Universal Distractor®	00696588001388
713-717	Σφιγκτήρας με κουμπί πίεσης De Mayo -πείρος ασφάλισης	00696588001517
120	Σφιγκτήρας Quad®	00696588006178
803-ABD	Θήκη αλουμινίου με μπλοκ διαχωρισμού	00696588001463
803-ABDA	Θήκη αλουμινίου με μπλοκ διαχωρισμού 110°	00696588006468
919	Βάση σφιγκτήρα πτυσσόμενου πείρου τριβής	00696588005829

**Γλωσσάρι συμβόλων**

Σύμβολο	Τίτλος	Περιγραφή	Πρότυπο
	Εξουσιοδοτημένος αντιπρόσωπος στην Ευρωπαϊκή Κοινότητα	Υποδεικνύει τον εξουσιοδοτημένο αντιπρόσωπο στην Ευρωπαϊκή Κοινότητα.	ISO 15223-1:2016
	Αριθμός παρτίδας	Υποδεικνύει τον κωδικό παρτίδας του κατασκευαστή, ώστε να μπορεί να αναγνωριστεί η παρτίδα.	ISO 15223-1:2016
	Αριθμός καταλόγου	Υποδεικνύει τον αριθμό καταλόγου του κατασκευαστή, ώστε να μπορεί να αναγνωριστεί η ιατρική συσκευή. Ο αριθμός καταλόγου του κατασκευαστή τοποθετείται μετά ή κάτω από το σύμβολο και δίπλα σε αυτό.	ISO 15223-1:2016
	Προσοχή	Υποδεικνύει την ανάγκη να συμβουλευτεί ο χρήστης τις οδηγίες χρήσης για σημαντικές προειδοποιητικές πληροφορίες,	ISO 15223-1:2016

Σύμβολο	Τίτλος	Περιγραφή	Πρότυπο
		όπως προειδοποιήσεις και προφυλάξεις που δεν μπορούν να παρουσιαστούν στην ίδια την ιατρική συσκευή.	
	Συμμορφώνεται με τις ευρωπαϊκές οδηγίες.		
	Συμβουλευτείτε τις οδηγίες χρήσης		ISO 15223-1:2016
	Ημερομηνία κατασκευής	Η ημερομηνία πρέπει να παρουσιάζεται με την εξής μορφή: ΕΕΕΕ-ΜΜ-ΗΗ	FDA 21 CFR 801
	Κατασκευαστής	Το σύμβολο αυτό πρέπει να συνοδεύεται από το όνομα και τη διεύθυνση του κατασκευαστή.	ISO 15223-1:2016
	Ιατρική συσκευή		ISO 15223-1:2016
	Μη αποστειρωμένο	Αυτό το σύμβολο θα πρέπει να χρησιμοποιείται μόνο για τη διάκριση μεταξύ πανομοιότυπων ή παρεμφερών ιατροτεχνολογικών προϊόντων που πωλούνται τόσο σε αποστειρωμένη όσο και σε μη αποστειρωμένη μορφή.	ISO 15223-1:2016
	Δεν έχει κατασκευαστεί από λάτεξ από φυσικό καουτσούκ		Ορίστηκε από τον κατασκευαστή
	Σειριακός αριθμός	Ο σειριακός αριθμός του κατασκευαστή τοποθετείται μετά ή κάτω από το σύμβολο και δίπλα του.	ISO 15223-1:2016
	Μοναδικό αναγνωριστικό συσκευής		ISO 15223-1:2016

<p>1. Αντικαταστήστε τα προστατευτικά χειρουργικής κλίνης με πράσινα υποθέματα <i>imp</i><sup>®</sup>. <b>Σημείωση: Δεν είναι απαραίτητο να αφαιρέσετε τις πλάκες της κασέτας ακτινογραφιών.</b></p>	
<p>2. Τοποθέτηση του ασθενή με τη γλουτιαία πτυχή στον διαχωρισμό των υποθεμάτων.</p>	
<p>3. Κατά την προετοιμασία του ποδιού που θα υποβληθεί σε χειρουργική επέμβαση, αφαιρέστε ένα προστατευτικό χειρουργικής κλίνης.</p>	

<p>4. Δημιουργήστε πτύχωση 3"-5" στο τελικό κάλυμμα κάτω από τους γλουτούς.</p>	
<p>5. Τοποθετήστε το De Mayo Knee Positioner® στο άνοιγμα για να πετύχετε πλήρη κάμψη.</p>	
<p>6. Ελέγξτε την κάμψη για τελική έγκριση της ελευθερίας του καλύμματος προκειμένου να επιτρέψετε πλήρη εμβέλεια κίνησης, όταν η διάταξη τοποθέτησης ασφαλίσει στα καλύμματα.</p>	
<p>7. Τοποθετήστε τον σφιγκτήρα ενός μοχλού, απευθείας κάτω από τις βελόνες οδηγούς και ασφαλίστε στην πλευρική ράγα της χειρουργικής κλίνης</p> <p><b>Βλέπε οδηγίες χρήσης σφιγκτήρα στη σελίδα 5</b></p>	
<p>8. Τοποθετήστε το προστατευτικό υπόθεμα ασθενούς imp® στην αποστειρωμένη θήκη.</p> <p><b>Για την ασφάλεια του ασθενούς, χρησιμοποιείτε πάντα imp® Patient Protective Pads®.</b></p>	
<p>9. Τυλίξτε αυτοσυγκρατούμενο επίδεσμο γύρω από το πόδι ξεκινώντας με τουλάχιστον έξι (6) περιτυλίξεις ποδιού, σχίστε και ολοκληρώστε την περιτύλιξη πάνω από το μπλοκ διαχωρισμού, γύρω από την κνήμη.</p> <p><b>Σημείωση: Μην τυλίγετε με αυτοσυγκρατούμενο επίδεσμο πάνω από το μπλοκ διαχωρισμού στο πίσω μέρος της θήκης.</b></p>  <p><b>Μετά τη χειρουργική επέμβαση - συνιστάται ο ψεκασμός της διάταξης τοποθέτησης με σπρέι προεπεξεργασίας πριν από την επαναποστείρωση</b></p>	

## Δοκιμή ασφαλείας

Σφίξτε δεξιόστροφα για να ασφαλίσετε το περιστροφικό χειριστήριο και τον μοχλό

1. Βεβαιωθείτε ότι όλα τα περιστροφικά χειριστήρια και οι λαβές έχουν ασφαλιστεί
2. Ο ασθενής προστατεύεται πλήρως από τα προστατευτικά υποθέματα ασθενούς *imp*<sup>®</sup> και τα αυτοσυγκρατούμενα καλύμματα
3. Το πόδι του ασθενούς μπορεί να φτάσει σε πλήρη κάμψη
4. Βεβαιωθείτε ότι έχουν τοποθετηθεί πλήρως και οι δύο βελόνες οδηγοί

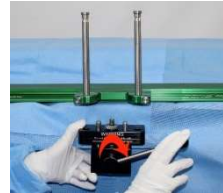


## Οδηγίες χρήσης: Σφιγκτήρας De Mayo ενός μοχλού

1. Τοποθετήστε τον σφιγκτήρα στη ράγα της χειρουργικής τράπεζας με τον μοχλό στη θέση απασφάλισης.



2. Περιστρέψτε τον μοχλό στη θέση ασφάλισης.



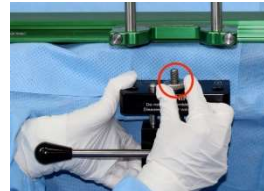
3. Πιέστε τις σιαγόνες σφιχτά στην πλευρική ράγα και σφίξτε την αυλακωτή ροδέλα ρύθμισης προς τα δεξιά, μέχρι το τέρμα.





4. Καθώς κρατάτε τον σφιγκτήρα, περιστρέψτε τον μοχλό για απασφάλιση.



5. Γυρίστε την αυλακωτή ροδέλα ρύθμισης προς τα δεξιά με περιστροφή 1/4 έως 1/2.

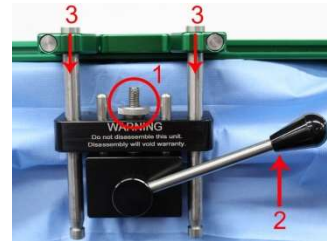


<p>6. Περιστρέψτε τον μοχλό στη θέση ασφάλισης, πιέζοντας με μόνο 2 δάκτυλα για την ασφάλιση. Λειτουργεί σαν μια τανάλια και θα «κουμπώσει» στη θέση του.</p>	
<p>7. Σύρετε και οδηγήστε τις βελόνες οδηγούς στις οπές του σφιγκτήρα.</p>	

## Δοκιμή ασφαλείας





1. Βεβαιωθείτε ότι το περιστροφικό χειριστήριο σφιγκτήρα έχει σφίξει
2. Μοχλός στη θέση ασφάλισης στη δεξιά πλευρά του σφιγκτήρα
3. Βεβαιωθείτε ότι έχουν τοποθετηθεί πλήρως και οι δυο βελόνες οδηγοί



## Οδηγίες εκ νέου σύσφιγξης της λαβής με ελατήριο:

Αν η θήκη και ο φορέας χρειάζονται επιπλέον σύσφιγξη μετά την ασφάλιση στη θέση τους, ακολουθήστε τις οδηγίες για εκ νέου σύσφιγξη. **Μην αφαιρείτε την κεντρική βίδα.**

<p>1. Ξεκινώντας με τη λαβή στη θέση ασφάλισης, όπως φαίνεται στην εικόνα, αλλά η σφαίρα της θήκης και ο φορέας δεν έχουν σφίξει καλά,</p>	
<p>2. <b>Τραβήξτε</b> τη λαβή με ελατήριο προς το μέρος σας</p>	
<p>3. <b>Περιστρέψτε</b>, προς τα αριστερά, ενώ κρατάτε σταθερά στη θέση αφαίρεσης</p>	
<p>4. <b>Ελευθερώστε</b> στην επιθυμητή θέση, ασφαρίζοντας στον μηχανισμό, και <b>Σφίξτε</b>, μέχρι να ασφαλίσει</p>	

**Διαδικασία καθαρισμού και αποστείρωσης (υλικός εξοπλισμός)**

ΣΗΜΕΙΩΣΗ: ΟΛΑ ΤΑ ΔΙΑΛΥΜΑΤΑ ΠΡΕΠΕΙ ΝΑ ΕΙΝΑΙ ΣΥΜΒΑΤΑ ΜΕ ΑΛΟΥΜΙΝΙΟ & ΑΝΟΞΕΙΔΩΤΟ ΧΑΛΥΒΑ

**Προτεινόμενες οδηγίες συσκευής πλύσης/απολύμανσης:**

- Εμβαπτίστε το προϊόν σε ενζυμικό διάλυμα. Ακολουθήστε τις οδηγίες του κατασκευαστή για τον χρόνο αραίωσης και εμποτισμού.
- Εφαρμόστε στη συσκευή πλύσης/απολύμανσης, σύμφωνα με τις οδηγίες του κατασκευαστή, **απορρυπαντικό με pH έως 9,0**  
**ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Επιλέξτε κύκλο που δεν περιλαμβάνει λίπανση.

**Προτεινόμενες οδηγίες καθαρισμού στο χέρι:**

- Εμβαπτίστε εκ των προτέρων το προϊόν / τα στοιχεία σε ενζυμικό διάλυμα. Ακολουθήστε τις οδηγίες του κατασκευαστή για την αναλογία αραίωσης και τον χρόνο εμποτισμού.
- Ξεπλύνετε το προϊόν σε ζεστό νερό βρύσης.
- Πλύνετε το προϊόν με απορρυπαντικό εργαλείων με pH έως **9,0** ή ενζυματικό προϊόν
- Ξεπλύνετε το προϊόν σε ζεστό νερό βρύσης
- Εμποτίστε ή σκουπίστε το προϊόν με μικροβιοκτόνο εγκεκριμένο από νοσοκομείο ή/και την ΕΡΑ (Υπηρεσία Περιβαλλοντικής Προστασίας), σύμφωνα με τις οδηγίες.
- Ξεπλύνετε το προϊόν σε ζεστό νερό βρύσης
- Στεγνώστε πλήρως και τυλίξτε

**Προτεινόμενες οδηγίες αποστείρωσης:**

- Βεβαιωθείτε ότι όλα τα εξαρτήματα καθαρίζονται διεξοδικά.
- Βεβαιωθείτε ότι όλα τα κινητά μέρη είναι χαλαρά και ότι είναι δυνατόν να κινούνται ελεύθερα.
- *ΜΗ ΛΙΠΑΙΝΕΤΕ Ή ΤΟΠΟΘΕΤΕΙΤΕ ΤΗ ΔΙΑΤΑΞΗ ΤΟΠΟΘΕΤΗΣΗΣ ΣΕ ΛΙΠΑΝΤΙΚΟ ΥΓΡΟ ΜΕ ΓΑΛΑΚΤΩΔΗ ΜΟΡΦΗ*
- Τυλίξτε διπλά μέσα σε δύο αναλώσιμα καλύμματα. Χρησιμοποιήστε καλύμματα 122 cm x 122 cm.
- Εκτελέστε κανονικό κύκλο κενού για το ίδρυμά σας
- **ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΣΗ ΜΟΝΟ ΜΕ ΑΤΜΟ- ΟΛΕΣ ΟΙ ΑΛΛΕΣ ΜΕΘΟΔΟΙ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΣΗΣ ΔΕΝ ΕΙΝΑΙ ΕΓΚΥΡΕΣ**

**ΕΛΑΧΙΣΤΕΣ ΠΑΡΑΜΕΤΡΟΙ ΓΙΑ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΣΗ ΚΕΝΟΥ ΑΕΡΟΣ**

Προϊόν	Αριθμός εξαρτήματος	Ρύθμιση θερμοκρασίας	Χρόνος έκθεσης	Χρόνος στεγνώματος
De Mayo Knee Positioner	803-S-407	132°C έως 134°C	4 λεπτά	20 λεπτά
Σφιγκτήρας ενός μοχλού	903	132°C έως 134°C	4 λεπτά	20 λεπτά

**ΠΡΟΣΟΧΗ: Η διάταξη τοποθέτησης πρέπει να είναι κρύα πριν από την εφαρμογή στον ασθενή**

Οι παράμετροι αποστείρωσης πιστοποιούνται από:

- Micro Test Laboratories (τώρα Accuratus Lab Services)
- Accuratus Lab Services
- Δοκιμή πιστοποίησης και υπηρεσίες εργαστηρίου HIGHPOWER

## Καθαρισμός του προστατευτικού χειρουργικής κλίνης

Εγκεκριμένα προϊόντα και μέθοδοι για καθαρισμό και απολύμανση προστατευτικών χειρουργικής κλίνης CAT# **398-LG** και υποθεμάτων υποστηρίγματος βραχίονα **398-ABG** που πωλούνται από την Innovative Medical Products.

### **ΜΗΝ ΤΟΠΟΘΕΤΕΙΤΕ ΤΑΙΝΙΑ ΣΕ ΚΑΝΕΝΑ ΥΠΟΘΕΜΑ**

#### **ΚΑΘΑΡΙΣΜΟΣ ΑΚΑΘΑΡΣΙΩΝ & ΛΕΚΕΔΩΝ**

Πλύνετε εφαρμόζοντας μια γενναιόδωρη ποσότητα ουδέτερης σαπουνάδας και χλιαρού νερού έως 103 ° F (39 ° C). Ξεπλύνετε με νερό και στεγνώστε. Μην το εμβαπτίζετε.

ή

Χρησιμοποιήστε ένα αραιωμένο διάλυμα λευκαντικού με αναλογία 10 μέρη νερού προς 1 μέρος λευκαντικό. Σκουπίστε με ένα καθαρό πανί. Μην το εμβαπτίζετε. Το λευκαντικό ΠΡΕΠΕΙ να αραιώνεται σε αναλογία 10:1.

Όλες οι χημικές ουσίες/διαλύματα ΠΡΕΠΕΙ να αραιώνονται σύμφωνα με τις συστάσεις των κατασκευαστών. Καμία χημική ουσία ή κανένα διάλυμα δεν πρέπει να στεγνώνει στην επιφάνεια του υποθέματος. Αφού περάσει ο καθορισμένος χρόνος για την εξασφάλιση απολύμανσης, η επιφάνεια του υποθέματος πρέπει να σκουπιστεί ξανά με ένα υγρό πανί για να αφαιρεθεί η χημική ουσία ή το διάλυμα που απομένει.

#### **ΑΠΟΛΥΜΑΝΣΗ**

Χρησιμοποιήστε μάρκα Lysol III I.C. Απολυμαντικό σε μορφή αερολύματος της Reckitt Benckiser Inc., -- σύμφωνα με τις οδηγίες του κατασκευαστή.

ή

Χρησιμοποιήστε ένα αραιωμένο διάλυμα λευκαντικού με αναλογία 10 μέρη νερού προς 1 μέρος λευκαντικό. Σκουπίστε με ένα καθαρό πανί. Μην το εμβαπτίζετε. Το λευκαντικό ΠΡΕΠΕΙ να αραιώνεται σε αναλογία 10:1.

Όλες οι χημικές ουσίες/διαλύματα ΠΡΕΠΕΙ να αραιώνονται σύμφωνα με τις συστάσεις των κατασκευαστών. Καμία χημική ουσία ή κανένα διάλυμα δεν πρέπει να στεγνώνει στην επιφάνεια του υποθέματος. Αφού περάσει ο καθορισμένος χρόνος για την εξασφάλιση απολύμανσης, η επιφάνεια του υποθέματος πρέπει να σκουπιστεί ξανά με ένα υγρό πανί για να αφαιρεθεί η χημική ουσία ή το διάλυμα που απομένει.

**Τα ακόλουθα προϊόντα Steris είναι επίσης εγκεκριμένα για χρήση στον καθαρισμό και την απολύμανση των υποθεμάτων μας:**

- Μαντηλάκια Steris Coverage Plus 1608-WC, -GS, -G4
- Steris Coverage Spray HB Plus 1624-77
- Steris Coverage Spray TB Plus 1629-B4, -08

**Η χρήση ΟΠΟΙΑΣΔΗΠΟΤΕ χημικής ουσίας καθαρισμού/απολύμανσης εκτός εκείνων που περιλαμβάνονται σε αυτήν τη λίστα θα ακυρώσει την εγγύηση για οποιαδήποτε προστατευτικά κλίνης που πωλούνται από την IMP.**

**Σάρωση για οδηγίες χρήσης ειδικά για κάθε γλώσσα**

**(EN, DA, KO, DE, EL, ES, FL, FR, ZH-CN, IT, NL, NO, PL, PT, PT-BR, RO, SV, TR)**



(01) 0 0696588 00078 7  
(11) 210203  
(21) AAA

Η ονομασία De Mayo Knee Positioner® είναι κατοχυρωμένο εμπορικό σήμα της Innovative Medical Products, Inc. Τα προϊόντα imp® προστατεύονται από δικαιώματα διπλωμάτων ευρεσιτεχνίας και δικαιώματα διπλωμάτων ευρεσιτεχνίας που εκκρεμούν ~ βλ. [impmedical.com/patents](http://impmedical.com/patents)  
© Αύγουστος 2021 Innovative Medical Products, Inc.  
ΜΕ ΤΗΝ ΕΠΙΦΥΛΑΞΗ ΠΑΝΤΟΣ ΔΙΚΑΙΩΜΑΤΟΣ



**Innovative Medical Products**  
87 Spring Lane  
Plainville, CT 06062  
T: 860-793-0391  
Φ: 866-459-1805