

APÉNDICE IV PUNTO 2 RÓTULO SUTURA QUIRÚRGICA ESTÉRIL NO ABSORBIBLE DE POLIPROPILENO

POLIPROPILENO SURGIKAL PM 821-133

<u>RÓTULOS:</u>

Razón Social del Importador: Cardiopack Argentina S.A.

Dirección del importador: Av. San Martín 4375, Florida, Partido de Vicente López, Provincia de Buenos

Aires, Argentina.

Razón Social del Fabricante: Healthium Medtech Limited y dirección comercial: No. 472 D, 13th Cross,

4th Phase, Peenya Industrial Area, Bangalore, Karnataka-560 058, India.

Direcciónes del fabricante:

1- No. 472 D, 13th Cross, 4th Phase, Peenya Industrial Area, Bangalore, Karnataka-560 058, India.

2- Plot No: 1605, Portia Road, Sri City, Tirupati District, Andhra Pradesh - 517 646, India.

Información necesaria para identificar el producto médico y su contenido

SUTURA QUIRÚRGICA ESTÉRIL NO ABSORBIBLE DE POLIPROPILENO

Marca: POLIPROPILENO SURGIKAL

Modelos: XXXX

(Longitud del hilo de la sutura)

(Calibre USP del hilo)

(Código de la sutura)

(Cantidad de agujas)

(Tipo de agujas)

(Cantidad de unidades en la caja)

Nota: los datos entre paréntesis varían según el código de la sutura.

Estéril

Lote:

Fecha de Fabricación:

Vencimiento

Dispositivo de un solo uso

Uso exclusivo a profesionales e instituciones sanitarias

Condiciones de almacenamiento, conservación y manipulación

Condiciones de almacenamiento recomendadas: por debajo de 30 °C, lejos de la humedad y de la luz solar directa.

Instrucciones especiales de uso, advertencias y/o precauciones

El producto médico posee el símbolo que indica la importancia del uso de las instrucciones de uso.

Advertencia y/o precaución que deba adoptarse

El producto médico posee el símbolo que indica la importancia de sus advertencias y/o precauciones de uso.

Esterilizado por Óxido de Etileno

Dirección Técnica: Marcela F. Arce. Farmaceútica. M.P.: 17.759

Autorizado por la ANMAT PM 821-133

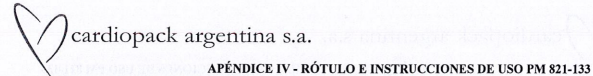
Cardiopack Argentina Leslie K, Senn

Presidente 35962317

Marcela F. Arce Farmacéutica-Directora Técnica M.P. 17759

erdiopack Argentina S.A.

Página 1 de 7



APÉNDICE IV **PUNTO 3 INSTRUCCIONES DE USO** SUTURA QUIRÚRGICA ESTÉRIL NO ABSORBIBLE DE POLIPROPILENO POLIPROPILENO SURGIKAL PM 821-133

INSTRUCCIONES DE USO

Modelo de instrucciones de uso según Apéndice IV del Anexo 1 de la Disposición 64/25.

3.1 Las indicaciones contempladas en ítem 2 de éste reglamento (Rótulo), salvo las que figuran en los ítem 2.1, 2.4 y 2.5, 2.11 Y 2.12.

Información necesaria para identificar el producto médico y su contenido

Marca:

Estéril

Dispositivo de un solo uso

Uso exclusivo a profesionales e instituciones sanitarias

Condiciones de almacenamiento, conservación y manipulación

Condiciones de almacenamiento recomendadas: por debajo de 30 °C, lejos de la humedad y de la luz solar directa.

Instrucciones especiales de uso, advertencias y/o precauciones

El producto médico posee el símbolo que indica la importancia del uso de las instrucciones de uso.

Advertencia y/o precaución que deba adoptarse

El producto médico posee el símbolo que indica la importancia de sus advertencias y/o precauciones de uso.

Esterilizado por Óxido de Etileno

MODELOS:

Marca	Modelo	
POLIPROPILENO	3275,	
SURGIKAL	3075,	
	3140.	
	3040,	
	F 3136,	
	F 3036,	
	F 3236,	
	3036,	
	3236,	
	3336,	
	3436,	
	3230,	
	3026,	
	3226,	
	3326,	
	3426,	
	D 3226,	
	D 3326,	
	3324, //	

Cardiopack Argentina Leslie K Senn Presidente

Marcela F. Arce nacéutica-Directora Técnica M.P. 17759 Cerdiopack Argentina S.A.

Página 2 de 7



APÉNDICE IV - RÓTULO E INSTRUCCIONES DE USO PM 821-133

SÍMBOL	OS UTILIZADOS EN L	AETIO	DETA					
(2)	No reutilizar	1,00,	Limite supe	rior de temperatura				
LOT	Código de lote	Λ	Precaución					
യി	Mfg. Fecha y país de fabricación							
	Fecha de caducidad	杰	Mantener al	ejado de la luz solar				
	Fabricante	3	No re-esteri	lizar				
MD	Producto sanitario	*	Mantener se	co				
I	Consulte las instruc	ciones	de uso					
STERL	Esterilizado co	n áxida	de etileno					
Cur) Sistema de barrera	estéril	inica con embal	aje protector interior				
	Sistema de doble b	arrera e	stéril					
(8)	No utilice si el er	nbalaje	está dañado					
	Importador		Distrib	uidar				
EC REP	Representante aut	orizado	en la Comunic	lad Europea				
UDI	ldentificación ú	nica de	l producto					
	GS 1 Código de I	oarras	de matriz de «	datos				
REF	Número de catál	ogo						
C € 22	Marca de confo organismo noti requisitos de sa Reglamento (Ui	ficado. gurida	El producto d d y funcionar	niento del				

3.2 La finalidad de uso que le ha atribuido el fabricante y los posibles efectos secundarios no deseados.

USO PREVISTO

El uso previsto de la sutura POLIPROPILENO SURGIKAL es la aproximación y/o ligadura de tejidos blandos en general, incluyendo su uso en procedimientos de cirugías plásticas y oftálmicas, pero no para tejidos cardiovasculares y neurológicos.

Acción:

Indicado para el cierre de la piel y en procedimientos quirúrgicos en los que se requiere una combinación de sutura no absorbible y soporte de la herida a largo plazo para la aproximación y/o ligadura de tejidos blandos.

Efectos secundarios no deseados:

UDI-DI BÁSICO: 8903837H0101010201ZH

Los efectos secundarios asociados al uso de la sutura de POLIPROPILENO SURGIKAL incluyen una respuesta alérgica en determinados pacientes, una irritación local transitoria en la zona de la herida, una mínima reacción inicial del tejido inflamatorio, dolor, edema y eritema en la zona de la herida, dehiscencia de la herida y formación de cálculos en las vías urinarias y biliares cuando se produzca un contacto

Cardippack Argentina

Marcela F. Arce

Página 4 de 7



APÉNDICE IV - RÓTULO E INSTRUCCIONES DE USO PM 821-133

3220,	
3320,	
3420,	
3517,	
3315,	
3415,	
3515,	
3512,	
3513,	
3613,	
3511,	
D 3613,	
3510,	
3713,	
3610,	
3710,	
D 3710,	
N 3710,	
3509,	
3806,	
N 3806,	
3237,	
L 3140.	

DESCRIPCIÓN DEL PRODUCTO

La sutura POLIPROPILENO SURGIKAL (Polipropileno) es una sutura quirúrgica estéril de monofilamento sintético no reabsorbible preparada a partir de poliolefina lineal sintética, polipropileno. La fórmula molecular es (C3H6)n. La sutura POLIPROPILENO SURGIKAL es teñida de color azul con alocianina azul (conforme a las regulaciones del Código Federal de Estados Unidos). La composición de la sutura de polipropileno es \geq al 99,5% de polipropileno y \leq al 0,5% de alocianina azul.

Las suturas POLIPROPILENO SURGIKAL cumplen con los requisitos establecidos por la Farmacopea Europea (E.P) para suturas estériles no absorbibles, y la Farmacopea de los Estados Unidos (U.S.P) para suturas quirúrgicas no absorbibles.

Símbolos utilizados en las etiquetas

Cardiopack Argentina Les ie A. Senn presidente

Farmacéutica-Chactora Técnica M.P. 17759 Cardiopack Argentina S.A.

Marcela F. Arce



APÉNDICE IV - RÓTULO E INSTRUCCIONES DE USO PM 821-133

No aplica.

3.11. Las instrucciones de uso deberán incluir además información que permita al profesional de salud informar al paciente sobre las contraindicaciones y las precauciones que deban tomarse.

Contraindicaciones

No se conoce ninguna.

Advertencias

- Esta sutura solo puede ser utilizada por profesionales del sector sanitario debidamente formados y acreditados.
- Los usuarios deben estar familiarizados con los procedimientos quirúrgicos y las técnicas de sutura quirúrgica con suturas no absorbibles antes de utilizar la sutura POLIPROPILENO SURGIKAL para el cierre de heridas, ya que el riesgo de dehiscencia de la herida puede variar según el lugar de aplicación y el material de sutura utilizado.
- Los usuarios deben aplicar su criterio profesional a la hora de determinar el tamaño de sutura adecuado en función de la indicación específica, el tamaño de la herida, la técnica quirúrgica de preferencia, el estado del paciente y la historia médica de este.
- Como ocurre con cualquier cuerpo extraño, el contacto prolongado de esta sutura con soluciones salinas como las que se encuentran en las vías urinarias o biliares puede dar lugar a la formación de cálculos.
- Al ser una sutura no absorbible, puede actuar temporalmente como un cuerpo extraño y, como ocurre con cualquier cuerpo extraño, la existencia de contaminación por bacterias puede intensificar la posibilidad de infecciones bacterianas. Por lo tanto, se debe seguir una práctica quirúrgica aceptable con respecto al drenaje y el cierre de las heridas infectadas o contaminadas.
- Se puede producir la dehiscencia de la herida cuando la sutura no proporciona un soporte adecuado a esta en el cierre de las zonas en las que se producen expansiones, estiramientos o distensiones. Durante el proceso postoperatorio y hasta que se complete la cicatrización, la fijación proporcionada por esta sutura debe considerarse temporal y tal vez no soporte peso u otros esfuerzos inadecuados. La fijación proporcionada por esta sutura debe ser protegida. El régimen postoperatorio prescrito por el cirujano debe seguirse estrictamente para evitar aplicar tensiones adversas a la sutura.
- En determinadas circunstancias, especialmente en los procedimientos ortopédicos, se puede emplear la inmovilización mediante soporte externo a discreción del usuario.
- Cuando la retirada del dispositivo sea necesaria, debe ser seguida de un tratamiento postoperatorio adecuado.

Precauciones

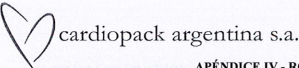
- Tenga cuidado para evitar daños al manipular las agujas quirúrgicas. Sujete la aguja en una zona de un tercio (1/3) a la mitad (1/2) de la distancia desde el extremo de la conexión hasta la punta. Si sujeta la aguja por la punta podría afectar al rendimiento de la penetración y causar su rotura. Si sujeta la aguja por el extremo de la punta o de la conexión esta puede doblarse o romperse. La modificación de las agujas puede hacer que pierdan firmeza y sean menos resistentes a la flexión y a la rotura. Las agujas rotas pueden producir cirugías prolongadas o adicionales o cuerpos extraños residuales.
- Los usuarios deben ser cuidadosos al manipular las agujas quirúrgicas para evitar lesiones por punción accidental. Deseche las agujas usadas en los contenedores para objetos punzantes.
- Al manipular esta sutura, se debe tener cuidado para evitar daños por manipulación. Evite los daños por compresión o estruje debido a la aplicación de instrumentos quirúrgicos como fórceps o portaagujas.

Si es necesario, puede enderezar las suturas tirando suavemente, sien pre sin comprimir ni frotar.

Cardiopack Argentina Leslie K. Senn Presidente

Marcela I. Arce Página 6 de 7 M.P. 17750

Cardiopack Argenti



APÉNDICE IV - RÓTULO E INSTRUCCIONES DE USO PM 821-133

prolongado con soluciones salinas como la orina o la bilis. Como todos los cuerpos extraños, la sutura POLIPROPILENO SURGIKAL puede intensificar una infección existente.

3.3 La información suficientemente detallada sobre las características para identificar los productos médicos que deberán utilizarse a fin de obtener una combinación segura en los casos en que un producto médico deba instalarse con otros productos médicos o conectarse a los mismos para funcionar con arreglo a su finalidad prevista.

No aplica.

3.4. La información que permita comprobar si el producto médico está bien instalado y puede funcionar correctamente y con plena seguridad, así como los datos relativos a la naturaleza y frecuencia de las operaciones de mantenimiento y calibrado que haya que efectuar para garantizar permanentemente el buen funcionamiento y la seguridad de los productos médicos;

Solo puede ser utilizada por profesionales del sector sanitario debidamente formados y acreditados. Esta sutura puede ser utilizada en pacientes independientemente de la edad y el sexo, de acuerdo con el uso previsto, las indicaciones y las contraindicaciones.

- 3.5. La información útil para evitar ciertos riesgos relacionados con la implantación del producto médico.
- 3.6. La información relativa a los riesgos de interferencia recíproca relacionados con la presencia del producto médico en investigaciones o tratamientos específicos.

No aplica.

3.7. Las instrucciones necesarias en caso de rotura del envase protector de la esterilidad y si corresponde, la indicación de los métodos adecuados de reesterilización.

El dispositivo es de un solo uso.

No reesterilizar, no reutilizar. No utilizar si el embalaje está abierto o dañado. Deseche las suturas abiertas y no utilizadas.

3.8. Cuando un producto médico está destinado a reutilizarse, los datos sobre los procedimientos apropiados para la reutilización, incluida la limpieza, desinfección, el acondicionamiento y, en su caso, el método de esterilización si el producto debe ser reesterilizado, así como cualquier limitación respecto al número posible de reutilizaciones.

En caso de que los productos médicos deban ser esterilizdos antes de su uso, las instrucciones de limpieza y esterilización deberán estar formuladas de modo que, si se siguen correctamente, el producto siga cumpliendo lo previsto por el fabricante en cuanto a los requisitos esenciales de seguridad y eficacia.

No aplica.

3.9. Información sobre cualquier tratamiento o procedimiento adicional que deba realizarse antes de utilizar el producto médico (por ejemplo, esterilización, montaje final, entre otros).

No aplica.

3.10. Cuando un producto médico emita radiaciones con fines médicos, la información relativa a la naturaleza, tipo, intensidad y distribución de dicha radiación depe ser descripta.

Cardiopack Argentina Leslie K. Senn Presidente 19962317 Marcela F. Arce Parmacéutica-Directora Técnica M.P. 17759 Cardiopack Argentina S.A.

Página 5 de 7



APÉNDICE IV - RÓTULO E INSTRUCCIONES DE USO PM 821-133

- Al igual que con cualquier material de sutura, para garantizar la seguridad adecuada del nudo es necesario usar las técnicas quirúrgicas aceptadas de ataduras planas y cuadradas, con punzadas adicionales según lo justifiquen las circunstancias quirúrgicas y la experiencia del usuario. El uso de nudos adicionales puede ser particularmente apropiado cuando se anuda una sutura monofilamento.
- No ate bandas alrededor de los paquetes de suturas, ya que puede dañarlos.
- No re-esterilizar, no reutilizar. La reutilización de este producto (o partes de este producto) puede crear un riesgo de degradación de este y provocar fallas y/o una contaminación cruzada, que, a su vez puede dar lugar a una infección o a la transferencia de patógenos de transmisión hemática a pacientes y usuarios.
- 3.12. Las precauciones que deban adoptarse en caso de cambios del funcionamiento del producto médico.

Los efectos secundarios asociados al uso de la sutura de POLIPROPILENO SURGIKAL incluyen una respuesta alérgica en determinados pacientes, una irritación local transitoria en la zona de la herida, una mínima reacción inicial del tejido inflamatorio, dolor, edema y eritema en la zona de la herida, dehiscencia de la herida y formación de cálculos en las vías urinarias y biliares cuando se produzca un contacto prolongado con soluciones salinas como la orina o la bilis. Como todos los cuerpos extraños, la sutura POLIPROPILENO SURGIKAL puede intensificar una infección existente.

3.13. Las precauciones que deban adoptarse en lo que respecta a la exposición, en condiciones ambientales razonablemente previsibles, a campos magnéticos, a influencias eléctricas externas, a descargas electrostáticas, a la presión o a variaciones de presión, a la aceleración, a fuentes térmicas de ignición, entre otras.

No aplica.

3.14. Información suficiente sobre el medicamento o los medicamentos que el producto médico de que trate esté destinado a administrar, incluida cualquier restricción en la elección de sustancias que se puedan suministrar.

No aplica.

3.15. Las precauciones que deban adoptarse si un producto médico presenta un riesgo inhabitual específico asociado a su eliminación;

Deseche las suturas y agujas usadas contaminadas con sangre y tejidos en el contenedor destinado a los residuos infecciosos. Los pouch vencidos no utilizados deben incinerarse o eliminarse de conformidad con las regulaciones locales.

3.16. Los medicamentos incluidos en el producto médico como parte integrante del mismo.

No aplica.

3.17. El grado de precisión atribuido a los productos médicos de medición.

No aplica.

Cardiopack Argentina Leslie K. Sean Plasidente

15962317

a macéutica-Directora Técnica M.P. 17759 Cordiopack Argentina S.A. and an experience of the control of

The first properties and agree of technologies are made; set in the most respect to the end days are secured in the control of the control of

Activities of the control of the con

della processione que deben en un esta de se esta de combina del l'anighimatica del permittica medico

and adjust 11 of 120 in 12 Oct 17 Oct 17 Oct 17 oct 12 oct

did. Las presuments que debas adoutante partir en respecte en emparador en endiciones maximospos, el mentilomento, personales en electros entrepristeres, a inflamentar electricas enfermas, a defentar el contratar en el mechono e serviciones de presión, a la midipación, administra consider ou destinar entre otras.

100000

and a constraint of the constr

recording and

Tanada and the formation of the formatio

en a chiminen pergenamina in montre e Equipe en antica antica della della escapio e compressione della coloria En escapione e en portre i confideratione della establica della compressione della compressione della compressione Las reconstructuras della compressione della compressione

and the contraction of the contr

Centres A Association of Progress of an

Manufacture Visconius



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional AÑO DE LA RECONSTRUCCIÓN DE LA NACIÓN ARGENTINA

Hoja Adicional de Firmas Anexo

Número:		

Referencia: CARDIOPACK ARGENTINA S.A. ROTULOS E INSTRUCCIONES DE USO

El documento fue importado por el sistema GEDO con un total de 8 pagina/s.