

# FICHA TÉCNICA DE PRODUCTO

#### **DATOS DE LA EMPRESA**

Nombre NIF

Fabricante/Distribuidor

ETHICON SURGERY CARE (JOHNSON & JOHNSON, S.A.)	
A/28218675	
DISTRIBUIDOR	

#### DATOS ESPECÍFICOS DEL PRODUCTO

### Producto

VICRYL V998H

Indicaciones

Descripción

Modo de uso

Contraindicaciones

Advertencias

Referencias del producto

Referencia del fabricante Referencia del distribuidor Marca comercial

efectividad del VICRYL* en la anastomosis periférica nerviosa y en la microcirugía de vasos de diámetro inferior a 2 nm. La seguridad y la efectividad del VICRYL* en los tejidos cardiovasculares no ha sido demostrada.
Está fabricada de copolímero que contiene un 90 % de glicólico y un 10 % de L-láctico. Están recubiertas con una

Las suturas VICRYL\* están indicadas para la aproximación general y/o ligadura de los bordes de tejidos blandos, incluyendo la cirugía oftálmica. La información experimental y clínica ha mostrado también la seguridad y la

mezcla a partes iguales de copolímero de glicólico y láctico (Poliglactina 370) y estearato de calcio. Se ha demostrado que el copolímero poliglactina 910 y la poliglactina 370 con estearato de calcio son no-antigénicos, no pirogénicos y producen tan sólo una leve reacción tisular durante la absorción. Están teñidas con D+C violeta Nº 2 durante la polimerización.

Produce mínima reacción inflamatoria inicial en los tejidos y crecimiento de tejido fibroso conectivo. La pérdida

Produce mínima reacción inflamatoria inicial en los tejidos y crecimiento de tejido fibroso conectivo. La pérdida progresiva de la resistencia a la tensión y la eventual absorción de las suturas de VICRYL\* se produce por hidrólisis, que conlleva la degradación del copolímero en ácidos glicólico y láctico que posteriormente se absorben y metabolizan en el cuerpo. La absorción se inicia con una pérdida de resistencia a la tensión, y continúa con una pérdida de masa. Toda la resistencia a la tracción original se pierde después de cinco semanas después de la implantación.

Siendo estas suturas absorbibles, no deben usarse cuando se necesita una aproximación duradera de tejidos sometidos a esfuerzo.

Los usuarios deben conocer los procedimientos y las técnicas relativas a las suturas absorbibles antes de usar las suturas VICRYL\* para el cierre de heridas, ya que el riesgo de dehiscencia de la herida puede ser variable de acuerdo con el lugar de aplicación y el material de sutura que se use. Los cirujanos deben tener en cuenta el funcionamiento in-vivo al seleccionar la sutura. Como es el caso con cualquier cuerpo extraño, el contacto prolongado de una sutura con soluciones salinas tales como las que se encuentran en el tracto urinario o biliar pueden dar como resultado la formación de cálculos. La sutura absorbible VICRYL\* puede actuar temporalmente como cuerpo extraño.



## Atributos y medidas

Longitud del hilo Longitud Aguja Nº Agujas Calibre del hilo Tipo Aguja Fuerza tensil

Curvatura

Color

Tiempo de absorbcion

Método de esterilización

Aplicaciones

70 cm

V998H

√998H

VICRYL

26 mm

3-0

Tapercut 1/2

75% a 14 días

50% a 21 días (6/0 y mayor)

40% a 21 días (7/0 y menor)

25% a 28 días (6/0 y superiores) 1/2 Círculo

Violeta

Absorbible.La mayor parte de la absorción concluye entre el día 56 y el día 70.

Óxido de etileno.

Las suturas deben seleccionarse e implantarse de acuerdo con las condiciones del paciente, la técnica quirúrgica y el tamaño de la herida.

# Datos logísticos

Conservación

Caducidad Envasado Tipo embalaje Peso bruto Anchura Altura

Profundidad Garantía de Calidad Por debajo de 25° C, alejada de la humedad y del calor directo. No usar después de la fecha de caducidad.

5 años

Sobre individual

Caja de 36 unidades

150 gr

11,9 cm 6,5 cm

14,1

14,1 cm MARCADO CE