

DATOS DE LA EMPRESA

Nombre
NIF
Fabricante/Distribuidor

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

DATOS ESPECÍFICOS DEL PRODUCTO

Producto

VICRYL
V304H

Indicaciones

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 efectividad del VICRYL* en la anastomosis periférica nerviosa y en la microcirugía de vasos de diámetro inferior a 2 mm. La seguridad y la efectividad del VICRYL* en los tejidos cardiovasculares no ha sido demostrada.

Descripción

Está fabricada de copolímero que contiene un 90 % de glicólico y un 10 % de L-láctico. Están recubiertas con una 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 N° 2 durante la polimerización.

Modo de uso

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.

Contraindicaciones

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

Advertencias

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.

Referencias del producto

Referencia del fabricante
Referencia del distribuidor
Marca comercial

V304H
V304H
VICRYL



Atributos y medidas

Longitud del hilo
Longitud Aguja
N° Aguja
Calibre del hilo
Tipo Aguja
Fuerza tensil

Curvatura
Color
Tiempo de absorción
Método de esterilización
Aplicaciones

70 cm
17mm
1
4-0
Cilíndrica, punta plana
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 cm
MARCADO CE

DATOS DE LA EMPRESA

Nombre
NIF
Fabricante/Distribuidor

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

DATOS ESPECÍFICOS DEL PRODUCTO

Producto

VICRYL V305H

Indicaciones

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 efectividad del VICRYL* en la anastomosis periférica nerviosa y en la microcirugía de vasos de diámetro inferior a 2 mm. La seguridad y la efectividad del VICRYL* en los tejidos cardiovasculares no ha sido demostrada.

Descripción

Está fabricada de copolímero que contiene un 90 % de glicólico y un 10 % de L-láctico. Están recubiertas con una 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 N° 2 durante la polimerización.

Modo de uso

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.

Contraindicaciones

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

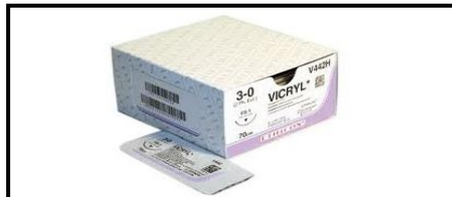
Advertencias

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.

Referencias del producto

Referencia del fabricante
Referencia del distribuidor
Marca comercial

V305H
V305H
VICRYL



Atributos y medidas

Longitud del hilo
Longitud Aguja
N° Aguja
Calibre del hilo
Tipo Aguja
Fuerza tensil

Curvatura
Color
Tiempo de absorción
Método de esterilización
Aplicaciones

70 cm
17mm
1
3-0
Cilíndrica, punta plana
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.
Oxido 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 cm
MÁRCADO CE