

FICHA TÉCNICA

DATOS DE LA EMPRESA

Nombre	ETHICON SURGERY CARE (JOHNSON & JOHNSON, S.A.)
NIF	A/28218675
Fabricante/Distribuidor	DISTRIBUIDOR

DATOS ESPECÍFICOS DEL PRODUCTO

Producto	VICRYL™ W9442
-----------------	-------------------------

Indicaciones

La sutura VICRYL™ está indicada para la aproximación y/o cierre de tejidos blandos en general, incluida la cirugía oftálmica, anastomosis de los nervios periféricos y microcirugía de vasos de un diámetro inferior a 2 mm. La seguridad y eficacia de la sutura VICRYL™ en tejido cardiovascular no han sido establecidas.

Descripción

La sutura quirúrgica VICRYL™ es estéril, sintética y absorbible y está compuesta de un copolímero formado en un 90 % de glicólido y 10 % de L-láctido. La fórmula empírica del copolímero es (C₂H₂O₂)_m(C₃H₄O₂)_n. La sutura VICRYL™ está disponible como sutura con o sin recubrimiento. La sutura VICRYL™ está recubierta de una mezcla a partes iguales de copolímero de glicólido y láctido (poliglactina 370) y estearato de calcio. Se ha comprobado que tanto el copolímero de poliglactina 910 como la mezcla de poliglactina 370 con estearato de calcio carecen de propiedades antigénicas, no son pirogénicos y solamente provocan una reacción leve en el tejido durante la absorción. La sutura VICRYL™ está disponible sin teñir y teñida con violeta D&C n.º 2 (índice de color 60725) para aumentar su visibilidad en el campo quirúrgico. La sutura VICRYL™ está disponible en una amplia variedad de calibres y longitudes, tipos y tamaños, y viene sin aguja o con agujas de diversos tipos y tamaños.

Contraindicaciones

Al ser absorbibles, estas suturas no se deberán utilizar cuando se requiera la aproximación duradera de tejidos sometidos a tensión.

Reacciones adversas

Las reacciones adversas asociadas al uso de este dispositivo incluyen dehiscencia de la herida, formación de cálculos en los tractos urinario o biliar en caso de contacto prolongado con soluciones salinas como la orina o bilis, reacción tisular inflamatoria e irritación local transitoria en el lugar de la herida.

Referencias del producto

Referencia del fabricante	W9442
Referencia del distribuidor	W9442
Marca comercial	VICRYL™



Atributos y medidas

Longitud del hilo (cm)	75
Longitud de la aguja (mm)	16
Nº de agujas	1
Nº de suturas	1
Calibre del hilo (USP)	5-0
Tipo de aguja	Triangular convencional
Nombre de la aguja	FS-3 CONV
Everpoint/Multipass/Standard	Standard
Fuerza tensil	75% a los 14 días 50% a los 21 días USP 6-0 (métrico 0,7) y mayores tamaños 40% a los 21 días USP 7-0 (métrico 0,5) y menores tamaños 25% a los 28 días USP 6-0 (métrico 0,7) y mayores tamaños
Curvatura	3/8C
Color	violeta
Tiempo de absorción	La absorción prácticamente finaliza entre 56 y 70 días.
Método de esterilización	La sutura VICRYL™ está esterilizada mediante óxido de etileno. No reesterilizar. No usar si el envase está abierto o dañado. Desechar todas las suturas abiertas aunque no se hayan utilizado.

Datos logísticos

Almacenamiento	No requiere condiciones de almacenamiento especiales. No usar después de la fecha de caducidad.
Caducidad	5 años
Unidades por caja	12
Peso (gr)	100
Ancho (cm)	7
Alto (cm)	6
Largo (cm)	14
Garantía de Calidad	Marcado CE. Ausencia de látex

Estos productos sanitarios cumplen los requisitos de aplicación de la legislación de productos sanitarios

FICHA TÉCNICA

DATOS DE LA EMPRESA

Nombre	ETHICON SURGERY CARE (JOHNSON & JOHNSON, S.A.)
NIF	A/28218675
Fabricante/Distribuidor	DISTRIBUIDOR

DATOS ESPECÍFICOS DEL PRODUCTO

Producto	VICRYL™ W9443
-----------------	-------------------------

Indicaciones

La sutura VICRYL™ está indicada para la aproximación y/o cierre de tejidos blandos en general, incluida la cirugía oftálmica, anastomosis de los nervios periféricos y microcirugía de vasos de un diámetro inferior a 2 mm. La seguridad y eficacia de la sutura VICRYL™ en tejido cardiovascular no han sido establecidas.

Descripción

La sutura quirúrgica VICRYL™ es estéril, sintética y absorbible y está compuesta de un copolímero formado en un 90 % de glicólido y 10 % de L-láctido. La fórmula empírica del copolímero es (C₂H₂O₂)_m(C₃H₄O₂)_n. La sutura VICRYL™ está disponible como sutura con o sin recubrimiento. La sutura VICRYL™ está recubierta de una mezcla a partes iguales de copolímero de glicólido y láctido (poliglactina 370) y estearato de calcio. Se ha comprobado que tanto el copolímero de poliglactina 910 como la mezcla de poliglactina 370 con estearato de calcio carecen de propiedades antigénicas, no son pirogénicos y solamente provocan una reacción leve en el tejido durante la absorción. La sutura VICRYL™ está disponible sin teñir y teñida con violeta D&C n.º 2 (índice de color 60725) para aumentar su visibilidad en el campo quirúrgico. La sutura VICRYL™ está disponible en una amplia variedad de calibres y longitudes, tipos y tamaños, y viene sin aguja o con agujas de diversos tipos y tamaños.

Contraindicaciones

Al ser absorbibles, estas suturas no se deberán utilizar cuando se requiera la aproximación duradera de tejidos sometidos a tensión.

Reacciones adversas

Las reacciones adversas asociadas al uso de este dispositivo incluyen dehiscencia de la herida, formación de cálculos en los tractos urinario o biliar en caso de contacto prolongado con soluciones salinas como la orina o bilis, reacción tisular inflamatoria e irritación local transitoria en el lugar de la herida.

Referencias del producto

Referencia del fabricante	W9443
Referencia del distribuidor	W9443
Marca comercial	VICRYL™



Atributos y medidas

Longitud del hilo (cm)	75
Longitud de la aguja (mm)	16
Nº de agujas	1
Nº de suturas	1
Calibre del hilo (USP)	4-0
Tipo de aguja	Triangular convencional
Nombre de la aguja	FS-3 CONV
Everpoint/Multipass/Standard	Standard
Fuerza tensil	75% a los 14 días 50% a los 21 días USP 6-0 (métrico 0,7) y mayores tamaños 40% a los 21 días USP 7-0 (métrico 0,5) y menores tamaños 25% a los 28 días USP 6-0 (métrico 0,7) y mayores tamaños
Curvatura	3/8C
Color	violeta
Tiempo de absorción	La absorción prácticamente finaliza entre 56 y 70 días.
Método de esterilización	La sutura VICRYL™ está esterilizada mediante óxido de etileno. No reesterilizar. No usar si el envase está abierto o dañado. Desechar todas las suturas abiertas aunque no se hayan utilizado.

Datos logísticos

Almacenamiento	No requiere condiciones de almacenamiento especiales. No usar después de la fecha de caducidad.
Caducidad	5 años
Unidades por caja	12
Peso (gr)	100
Ancho (cm)	7
Alto (cm)	6
Largo (cm)	14
Garantía de Calidad	Marcado CE. Ausencia de látex

Estos productos sanitarios cumplen los requisitos de aplicación de la legislación de productos sanitarios