

SURGICEL	 
Referencia Fabricante:	1906E
Referencia Distribuidor:	1906E SURGICEL
Indicaciones:	Hacer hemostasia en hemorragias capilares, venosas y arteriales, hemorragias de órganos parenquimatosos o de sangrado lento cuando la ligadura u otros medios convencionales son impracticables o ineficaces.
Descripción:	Hemostático de Celulosa Regenerada y Oxidada (CRO) de origen vegetal. Bactericida por su bajo PH y con estudios que lo demuestran. <ul style="list-style-type: none"> ▪ Tiempo de hemostasia: entre 1 y 8 minutos. ▪ Absorción: entre 7 y 14 días ▪ Se puede cortar.
Material/Composición:	HEMOSTATICO DE CELULOSA REGENERADA Y OXIDADA DE ORIGEN VEGETAL
Medidas/Dimensiones:	OXIDADA Y REGENERADA 1,25 x 5 CM
Envasado:	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Envase unitario estéril. ▪ Fácil de abrir, de forma que se garantice la esterilidad en el proceso de apertura. ▪ Etiquetado en el que figure: <ul style="list-style-type: none"> ✓ la denominación del artículo ✓ el método de esterilización utilizado. ✓ la fecha de caducidad. ✓ el número de lote.
Conservación:	TEMPERATURA AMBIENTE
Garantía de Calidad:	MARCADO CEE - ORGANISMO NOTIFICADO 2797 (British Standard Institution)
Unidad mínima de venta:	CAJA 10 SOBRES

Estos productos sanitarios cumplen los requisitos de aplicación de la legislación de producto sanitario. Por favor, consulte siempre las instrucciones de uso o el folleto que se adjuntan al dispositivo para conocer las instrucciones más recientes y completas.

Contraindicaciones:

Aunque el relleno o aplicación de torundas son a veces necesarias médicamente, el Hemostato SURGICEL® no debe ser utilizado de esta manera, a menos que se retire una vez lograda la hemostasis. El Hemostato SURGICEL® no debe ser utilizado para su implantación en defectos óseos, tales como fracturas, ya que existe la posibilidad de interferencia con la formación callosa y una probabilidad teórica de formación de quistes. Cuando se utiliza el Hemostato SURGICEL® para conseguir la hemostasis en, alrededor, o en la proximidad al foramen en el hueso, áreas de confines óseos, la médula espinal, o el quiasma y nervio óptico, siempre debe ser retirado después de lograr la hemostasis ya que se hincha y puede ejercer una presión indebida. El Hemostato SURGICEL® no debe ser utilizado para controlar la hemorragia de arterias grandes. El Hemostato SURGICEL® no debe ser utilizado en superficies con secreciones serosas no hemorrágicas, ya que los fluidos corporales aparte de la sangre, tales como sueros, no reaccionan con el Hemostato SURGICEL® para producir un efecto hemostático satisfactorio. El Hemostato SURGICEL® no debe ser utilizado como producto preventivo de adherencias.

Reacciones adversas:

Se han notificado episodios de “Encapsulación” de fluidos y reacciones a cuerpo extraño. Se han notificado efectos estenóticos al aplicar el Hemostato SURGICEL® como envoltura durante una cirugía vascular. Aunque no se ha establecido que la estenosis estuviere relacionada directamente con la utilización del Hemostato SURGICEL®, es importante proceder con cautela y evitar aplicar el material demasiado apretado como envoltura. Se han notificado lesiones nerviosas y parálisis al utilizar el Hemostato SURGICEL® alrededor, en, o en la proximidad del foramen en el hueso, áreas de confines óseos, la médula espinal, y/o el quiasma y nervio óptico. Si bien la mayoría de estos informes han sido relativos a la laminectomía, también se han recibido informes de parálisis relativas a otros procedimientos. Se ha recibido una notificación de ceguera relacionada con la reparación quirúrgica de un lóbulo frontal izquierdo lacerado al emplear el Hemostato SURGICEL® en la fosa craneal anterior. Se han notificado probable prolongación del drenaje en colecistectomías y dificultad en pasar orina por la uretra después de una prostatectomía. Ha habido una notificación de un uréter bloqueado después de una resección renal, en la que fue precisa la cateterización postoperatoria. Notificación de episodios esporádicos de sensaciones de “quemazón” y “picazón” y estornudos al utilizar el Hemostato SURGICEL® como relleno en epistaxis, se estima son debidos al bajo pH del producto. Se ha notificado quemazón cuando se ha empleado el Hemostato SURGICEL® después de la extirpación de pólipos nasales y después de una hemorroidectomía. Se han notificado dolores de cabeza, quemazón, picazón y estornudos en epistaxis y otros procedimientos rinológicos. También se ha notificado picazón cuando se ha empleado el Hemostato SURGICEL® en heridas superficiales (ulceraciones varicosas, abrasiones dermales y en lechos de donación).