INSTRUÇÃO DE USO - REVISÃO 01

- BIOFILS® PDO-L FIOS DE SUTURA

INSTRUÇÃO DE USO - REVISÃO 01



CONTEÚDO:

1 caixa contém 10 pouchs com 4 unidades de sutura de polidioxanona com agulha de aço inoxidável (STS 304).

1 caixa contém 10 pouchs com 10 unidades de sutura de polidioxanona com agulha de aço inoxidável (STS 304).

Observações: Os produtos serão comercializados em caixas com 100 ou 40 unidades, distribuídas em pouchs com 10 ou 4 unidades cada, de acordo com cada modelo, conforme tabela em anexo.

DESCRIÇÃO:

A SUTURA BIOFILS PDO - L é uma sutura sintética, absorvível e estéril. Consiste em um fio de sutura de polidioxanona (PDO) com agulha, tampa, hub e esponja (que prende a agulha e a sutura). As agulhas são de aço inoxidável e variam em tamanho, formato e diâmetro, de acordo com o modelo.

INDICAÇÃO:

Este dispositivo é indicado para cirurgia de correção, fixando o tecido subdérmico facial em uma posição elevada, aparentando uma pele mais lisa e firme, com a finalidade de melhorar a aparência da pele.

MECANISMO DE AÇÃO:

A interação da sutura BIOFILS PDO-L (liso) com o tecido circundante fornece uma ação mecânica, fazendo com que o tecido subdérmico seja fixado em uma posição elevada. Adicionalmente, ocorre uma ação revitalizadora histológica, a partir da estimulação dos fibroblastos e da síntese de colágeno, ácido hialurônico e elastina ao redor do fio, melhorando a aparência da região facial, aparentando uma pele mais lisa e firme.

MODO DE USO:

Este produto deve ser utilizado exclusivamente por profissional de saúde.

Antes da aplicação:

- a) Antes de usar o produto, o estado do paciente deve ser estável.
- b) Prepare a desinfecção da área a ser tratada, por ex. com algodões de álcool.
- c) Prepare a "sutura de polidioxanona estéril com agulha" de uso único que é embalada estéril.
- d) Verifique se o modelo está correto.
- e) Verifique a data de durabilidade mínima.
- f) Verifique se a embalagem está danificada.
- g) Use somente após entender completamente como usar este produto.

Para a aplicação:

- a) Verifique o conteúdo e o estado da embalagem.
- b) Leia as instruções de uso.
- c) Use os produtos apenas se não estiverem danificados para garantir a sua esterilização.

NOTA: O profissional responsável deve avaliar previamente as condições para tratamento e as expectativas do paciente e definir o melhor tratamento, com base no treinamento recebido e experiência profissional.

Para a aplicação:

ETAPAS DA APLICAÇÃO	DESCRIÇÃO DA ETAPA DE APLICAÇÃO	FIGURAS DEMONSTRANDO AS ETAPAS DA APLICAÇÃO			
1 - Integridade do produto	Verificar se a embalagem do produto não está danificada.				
2 - Marcação do ponto de inserção	Demarcar os pontos de inserção e desinfetar completamente as áreas a serem tratadas com BIOFILS PDO-L.	Ponto de Inserção			
3 - Desenho dos vetores	Desenhar os vetores na região onde irá passar o fio. Uma linha reta deve ser desenhada na região onde será realizada a aplicação.	Modelos de Vetores: Face			
4 - Ponto de Inserção	Inserir o fio de sutura BIOFILS PDO-L sob a pele ou músculo a ser tratado. A camada ideal para aplicação é a camada subcutânea. Girar a agulha cerca de 2 ou 3 vezes para que a ponta da linha fique firmemente fixada ao tecido. Retirar lenta e suavemente a agulha ou cânula e deixe o fio na camada de pele apropriada.				
5 - Corte do fio	Cortar caso haja excesso de sutura.				
6 - Finalização	Pressionar a região de aplicação (área demarcada na figura) com as mãos para retirar efeitos de ondulação do fio aplicado.				

EVENTOS ADVERSOS:

Geralmente, as suturas PDO são muito bem toleradas. Muito raramente podem ocorrer reações cutâneas induzidas pela injeção tais como dor leve, sensação de tensão e pressão, ardor, coceira, hematoma ou inchaços leves. Estas reações diminuem após um curto período de tempo.

CONTRAINDICAÇÕES:

a) Se o paciente sofre de distúrbio cardíaco, hipertensão, diabetes, distúrbio do pânico, depressão, etc., deve haver uma discussão mais aprofundada com o médico sobre a utilização deste produto.

PRECAUÇÕES:

- a) Este produto deve ser usado por profissionais de saúde treinados
- b) Não use o produto se ele estiver vencido
- c) Não use o produto se a embalagem estiver danificada.
- d) Este produto não deve ser usado para outros fins que não o pretendido.
- e) Se a área a ser tratada estiver inflamada ou infectada, o produto não deve ser utilizado.

ADVERTÊNCIAS:

Pacientes nos quais as suturas não devem ser usadas:

- a) Pacientes com desnutrição
- b) Paciente debilitado
- c) Pacientes com formação de cicatriz hipertrófica
- d) Pacientes que são tratados com anticoagulantes ou inibidores da agregação de trombócitos (por exemplo, ASS)
- e) Pacientes com áreas de pele infectadas ou inflamadas
- f) Pacientes com doenças autoimunes que estão recebendo imunoterapia
- g) Pacientes com sensibilidade conhecida à polidioxanona
- h) Mulheres grávidas e amamentando
- i) Pacientes menores de 18 anos
- j) Pacientes acima de 65 anos

CONSERVAÇÃO, MANUSEIO E TRANSPORTE:

- a) Armazene o produto em local limpo e seco.
- b) Evite luz solar direta e umidade.

DESCARTE:

Os materiais perfurocortantes devem ser descartados em recipientes identificados, rígidos, providos com tampa, resistentes à punctura, ruptura e vazamento, conforme a legislação vigente de gerenciamento de resíduos de serviços de saúde. Para o descarte correto de todos os materiais, deve-se seguir um Plano de Gerenciamento de Resíduos de Serviços de Saúde - PGRSS, seguindo as diretrizes da RDC 222, de 28/03/18 ou suas alterações.

REUTILIZAÇÃO:

Este produto é para uso único. Não deve ser reutilizado.

VALIDADE:

Data de validade do produto: 2 anos após a data de esterilização.

Yurim Medical Co., Ltd.
43, Jeongjung 3-gil, Osong-eup, Heungdeok-gu, Cheongju-si, Chungcheongbuk-do
Coreia do Sul

Detentor de registro: Pratixia Dermo Soluções LTDA. Endereço: Rua Antônio Zielonka, 1200 - Pinhais/PR - 83.323-210 CNPJ: 82.466.434/0001-46

Registro ANVISA: 81621070007

Importado/ Distribuído por: Pharmaesthetics do Brasil R. Antônio Zielonka, 1200 CEP: 83323 210, Pinhais/PR, Brasil CNPJ: 27.711.659/0001-02 SAC: 0800 9439 080

PRODUTOS DE USO ÚNICO. PROIBIDO REPROCESSAR.

PRODUTO ESTÉRIL - ESTERILIZADO POR ÓXIDO DE ETILENO.

SOMENTE PARA USO PROFISSIONAL

2	Não reutilizar	STERILE EO	Esterilizado por óxido de etileno
LOT	Número de lote	2 STERINZE	Não reesterilizar
15°C - 30°C	Limite de temperatura	誉	Manter ao abrigo da luz solar
®	Não utilizar se a embalagem estiver danificada	**	Mantenha seco
\subseteq	Utilizar até data	\sim	Data de fabricação
\triangle	Atenção		Fabricante
Ţ <u>i</u>	Consultar Instruções de uso	(E 2292	Marcação CE aprovada pela UDEM

ANEXO:

CATEGORIA	MODELO	AGULHA / CÂNULA		SUTURA			QUANTIDADE		
PDO-L		_ Comp.			Comp.		Diâmetro	Peça por	Peça por
		Gauge	(mm)	Tipo	(mm)	USP	(mm)	pouch	caixa
	YRN26-01	26G	38	Sharp	60	5-0	0.150~0.199	10	100
	YRN26-02	26G	50	Sharp	80	5-0	0.150~0.199	10	100
	YRN26-03	26G	60	Sharp	100	5-0	0.150~0.199	10	100
	YRN26-05	26G	90	Sharp	160	5-0	0.150~0.199	10	100
	YRN27-01	27G	38	Sharp	60	5-0	0.150~0.199	10	100
	YRN27-02	27G	50	Sharp	80	5-0	0.150~0.199	10	100
	YRN27-03	27G	60	Sharp	100	5-0	0.150~0.199	10	100
Mono	YRN27-05	27G	90	Sharp	160	5-0	0.150~0.199	10	100
	YRN29-01	29G	25	Sharp	30	6-0	0.095~0.149	10	100
	YRN29-02	29G	38	Sharp	60	6-0	0.095~0.149	10	100
	YRN29-03	29G	50	Sharp	80	6-0	0.095~0.149	10	100
	YRN29-04	29G	60	Sharp	100	6-0	0.095~0.149	10	100
	YRN30-01	30G	25	Sharp	30	6-0	0.095~0.149	10	100
	YRN30-02	30G	38	Sharp	60	6-0	0.095~0.149	10	100
	YRN30-01-W	30G	25	R-cannula	30	6-0	0.095~0.149	10	100
	YRN30-02-W	30G	38	R-cannula	60	6-0	0.095~0.149	10	100
	YRS26-01	26G	38	Sharp	60	5-0	0.150~0.199	10	100
Screw	YRS26-02	26G	50	Sharp	80	5-0	0.150~0.199	10	100
	YRS26-03	26G	60	Sharp	100	5-0	0.150~0.199	10	100
	YRS27-01	27G	38	Sharp	60	5-0	0.150~0.199	10	100
	YRS27-02	27G	50	Sharp	80	5-0	0.150~0.199	10	100
	YRS27-03	276	60	Sharp	100	5-0	0.150~0.199	10	100
	YRS27-05	27G	90	Sharp	160	5-0	0.150~0.199	10	100
	YRS29-02	29G	38	Sharp	60	6-0	0.095~0.149	10	100
	YRS29-03	29G	50	Sharp	80	6-0	0.095~0.149	10	100
	YRS29-04	29G	60	Sharp	100	6-0	0.095~0.149	10	100
	YRS30-02	30G	38	Sharp	60	6-0	0.095~0.149	10	100
Cavern fill	YRCF25-02	25G	50	Sharp	20	5-0	0.150~0.199	4	40
	YRCF27-02	27G	50	Sharp	20	5-0	0.150~0.199	4	40
	YRCF29-02	29G	50	Sharp	20	6-0	0.050~0.149	4	40
-	YRCF23-03-L	23G	38	L-cannula	15	5-0	0.150~0.199	4	40
	YRCF23-06-L	23G	60	L-cannula	25	5-0	0.150~0.199	4	40
	YRCF23-07-L	23G	60	L-cannula	30	5-0	0.150~0.199	4	40
Multi Thread	YRMF23-01-L	23G	38	L-cannula	50	5-0	0.150~0.199	4	40
	YRMF23-03-L	23G	60	L-cannula	90	5-0	0.150~0.199	4	40

MODELO DE CÂNULAS E AGULHAS:

