INSTRUÇÃO DE USO - REVISÃO 01

- BIOFILS® PLA/CL-DN FIOS DE SUTURA

INSTRUÇÃO DE USO - REVISÃO 01



CONTEÚDO:

1 caixa contém 10 pouchs com 1 unidade de sutura de Poli(L-Lactídeo co-ε-Caprolactone) com agulha de aço inoxidável (STS 304).

Observações: Os produtos serão comercializados em caixas com 10 unidades, distribuídas em pouchs com 1 unidade cada, de acordo com cada modelo, conforme tabela em anexo.

DESCRIÇÃO:

A SUTURA BIOFILS PLA/CL - DN é uma sutura com garras sintética, absorvível e estéril. Consiste em um fio de sutura de Poli(L-Lactideo co-ε-Caprolactone) PLA/CL - DN com duas agulhas, 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 em uma posição elevada, para pacientes com sinais leves a moderados de envelhecimento, que necessitam apenas de uma melhoria na aparência da pele nas áreas da face e pescoço em termos de revitalização.

MECANISMO DE AÇÃO:

A interação da sutura BÎOFILS PLA/CL-DN (com garras e double needle) com o tecido circundante fornece um efeito duplo (mecânico e histológico). Através do efeito mecânico, a interação do fio com o tecido permite o reposicionamento dos tecidos e as garras mantém a tensão sem flacidez, melhorando a tração. As moléculas de poli-l-láctideo e caprolactona, juntamente com as garras, estimulam a síntese de colágeno, ácido hialurônico e elastina induzindo uma ação revitalizante, melhorando a aparência da pele.

MODO DE USO:

Este produto deve ser utilizado exclusivamente por profissional de saúde.

1) Preparação e administração

- 1 Verifique o modelo de acordo com as dimensões.
- 2 Verifique se o prazo de validade não está vencido e se a embalagem está danificada.
- 3 Saiba como usar o produto.

2) Instruções de uso

- ① Determine as dimensões do produto de acordo com o local do procedimento.
- ② Remova a esponja ou tubo de silicone que fixa o tubo da agulha e a sutura.
- 3 Empurre a tampa da agulha até que o final da sutura esteja completamente inserido no córtex da parte afetada.

(*No caso de produto tipo cânula, inserir o produto após puncionar a pele com agulha esterilizada considerando o lúmen da agulha.)

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 PLA/CL - DN.	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: Pescoço			
4 - Ponto de Inserção	Inserir o fio de sutura BIOFILS PLA/CL - DN 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.				

3) Armazenamento pós-operatório

- 1) Elimine o produto aberto mesmo que não seja usado.
- 2 Este produto é um produto descartável e não deve ser reutilizado

Este produto deve ser utilizado exclusivamente por profissional de saúde.

EVENTOS ADVERSOS:

Geralmente, as suturas PLA/CL 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.

CONTRAINDICAÇÕES:

Processos inflamatórios agudos ou doenças de pele na área de intervenção;

Infecção viral respiratória aguda:

Quaisquer doenças crônicas em sua fase aguda;

Hipertensão arterial;

Infecção por HIV, hepatite viral;

Doenças autoimunes e somáticas;

Hemofilia (distúrbios hemorrágicos);

Propensão para formar cicatrizes queloides;

Alergia polivalente;

Doenças oncológicas;

Paciente que utiliza anticoagulantes, antiagregantes;

Transtornos mentais e neuróticos;

Menstruação (1 semana);

Gravidez, lactação:

Materiais de injeção não biodegradáveis anteriormente introduzidos, implantes na área do procedimento;

Quaisquer outras contraindicações, conforme decidido pelo seu médico

A sutura não deve ser utilizada em cavidades internas do corpo e a sutura não se destina a levantar e sustentar tecidos.

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.

PROIBIÇÕES:

- a) Uma semana antes da operação, pare de tomar anticoagulantes.
- b) Antes e depois da operação é recomendado não ingerir álcool ou fazer uso de tabaco.
- c) Doenças imprevistas como resfriado ou febre podem causar problemas com relação à anestesia; o profissional de saúde deve ser informado sobre tais condições.

ADVERTÊNCIAS:

Este produto deve ser utilizado por profissionais de saúde com conhecimento na técnica de aplicação.

Este produto é destinado a pacientes entre 18 e 65 anos.

TEMPO DE ABSORÇÃO:

A SUTURA BIOFILS PLA/CL demora mais de 20 semanas para se degradar completamente no corpo após a implantação.

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: 81621070004

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 STERIBUE	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	<u>~</u>	Data de fabricação		
\triangle	Atenção		Fabricante		
[]i	Consultar Instruções de uso	(E ₂₂₉₂	Marcação CE aprovada pela UDEM		

ANEXO:

Categoria	Modelo	Agulha			Sutura		Quantidade	
PLA/CL-DN		Gauge	Comp. (mm)	Tipo	USP	Comp. (mm)	Peça por pouch	Peça por caixa
	YRDN-FE-BL-PLCUD-01	1.00	110	Straight needle	1-0	300	1	10
	YRDN-FE-BL-PLCUD-02	1.00	110	Straight needle	1-0	420	1	10
Dual Needle Thread 3D cog	YRDN-FE-CI-PLCUD-01	1.00	110	Straight needle	1-0	300	1	10
(FE Type)	YRDN-FE-CI-PLCUD-02	1.00	110	Straight needle	1-0	420	1	10
	YRDN-FE-AN-PLCUD-01	1.30	152	Straight needle	1-0	300	1	10
	YRDN-FE-AN-PLCUD-02	1.30	152	Straight needle	1-0	420	1	10
Dual Needle Thread 3D cog	YRDN-FC-BL-PLC-01	1.00	110	Straight needle	1-0	300	1	10
(FC Type)	YRDN-FC-BL-PLC-02	1.00	110	Straight needle	1-0	420	1	10
	YRDN-FC-CI-PLCUD-01	1.00	110	Straight needle	1-0	300	1	10
	YRDN-FC-CI-PLCUD-02	1.00	110	Straight needle	1-0	420	1	10
	YRDN-FC-AN-PLC-01	1.30	152	Straight needle	1-0	300	1	10
	YRDN-FC-AN-PLC-02	1.30	152	Straight needle	1-0	420	1	10
	YRDN-SC-BL-PLCUD-01	1.00	110	Straight needle	2	300	1	10
Dual Needle Thread Molding cog (SC type)	YRDN-SC-BL-PLCUD-02	1.00	110	Straight needle	2	404	1	10
	YRDN-SC-CI-PLCUD-01	1.00	110	Straight needle	2	300	1	10
	YRDN-SC-CI-PLCUD-02	1.00	110	Straight needle	2	404	1	10
	YRDN-SC-AN-PLCUD-01	1.30	152	Straight needle	2	300	1	10
	YRDN-SC-AN-PLCUD-02	1.30	152	Straight needle	2	404	1	10