INSTRUÇÃO DE USO - REVISÃO 01

- BIOFILS® PLA/CL-E FIOS DE SUTURA

INSTRUÇÃO DE USO - REVISÃO 01



CONTEÚDO:

1 caixa contém 10 pouchs com 4 unidades de sutura de Poli(L-Lactídeo co-ε-Caprolactone) com agulha/cânula de aço inoxidável (STS 304).

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

DESCRIÇÃO:

A SUTURA BIOFILS PLA/CL é uma sutura sintética, absorvível e estéril. Consiste em um fio de sutura de Poli(L-Lactideo co-ε-Caprolactone) PLA/CL 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 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 BIOFILS PLA/CL-E (com garras) 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 - E.	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 - E 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: 81621070003

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 STERINGE	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:

			Agulha/Cânula		Suri		2	tidade
Categoria	Modelo	Gauss	Comp.	Tipo	USP			
Property		Gauge	(mm)	Tipo	USP	Comp. (mm)	Pç por pouch	Pç por caixa
DSP type	YRDSP-PLCUD-2538	25G	38	Sharp	5-0	136	4	40
	YRDSP-PLCUD-2560	25G	60	Sharp	5-0	185	4	40
3	YRDSP-PLCUD-2590	25G	90	Sharp	5-0	225	4	40
	YRFE-PLCUD-1970	19G	70	Sharp	1-0	120	4	40
	YRFE-PLCUD-19100	19G	100	Sharp	1-0	170	4	40
	YRFE-PLCUD-2190	21G	90	Sharp	2-0	160	4	40
	YRFE-PLCUD-2360	23G	60	Sharp	3-0	100	4	40
	YRFE-PLCUD-2390	23G	90	Sharp	3-0	160	4	40
	YRFE-PLCUD-1970-L	19G	70	L-cannula	1-0	120	4	40
	YRFE-PLCUD-19100-L	19G	100	L-cannula	1-0	170	4	40
	YRFE-PLCUD-2190-L	21G	90	L-cannula	2-0	160	4	40
	YRFE-PLCUD-2360-L	23G	60	L-cannula	3-0	100	4	40
	YRFE-PLCUD-2390-L	23G	90	L-cannula	3-0	160	4	40
FE type	YRFE-PLCUD-1970-C	19G	70	W-cannula	1-0	120	4	40
	YRFE-PLCUD-19100-C	196	100	W-cannula	1-0	170	4	40
	YRFE-PLCUD-2190-C	216	90	W-cannula	2-0	160	4	40
	YRFE-PLCUD-2360-C YRFE-PLCUD-2390-C	23G 23G	60 90	W-cannula W-cannula	3-0 3-0	100 160	4	40 40
	YRFE-PLCUD-2390-C YRFE-PLCUD-1970-W	23G 19G	90 70	W-cannula R-cannula	3-0 1-0	120	4	40
	YRFE-PLCUD-1970-W	19G 19G	100	R-cannula R-cannula	1-0	170	4	40
	YRFE-PLCUD-19100-W	21G	90	R-cannula	2-0	160	4	40
	YRFE-PLCUD-2360-W	23G	60	R-cannula	3-0	100	4	40
	YRFE-PLCUD-2390-W	23g	90	R-cannula	3-0	160	4	40
	YRFEBP-PLCUD-1970	196	70	Sharp	1-0	120	4	40
	YRFEBP-PLCUD-19100	19G	100	Sharp	1-0	170	4	40
	YRFEBP-PLCUD-2190	21G	90	Sharp	2-0	160	4	40
	YRFEBP-PLCUD-2360	23G	60	Sharp	3-0	100	4	40
	YRFEBP-PLCUD-2390	23G	90	Sharp	3-0	160	4	40
	YRFEBP-PLCUD-1970-L	19G	70	L-cannula	1-0	120	4	40
	YRFEBP-PLCUD-19100-L	19G	100	L-cannula	1-0	170	4	40
	YRFEBP-PLCUD-2190-L	21G	90	L-cannula	2-0	160	4	40
	YRFEBP-PLCUD-2360-L	23G	60	L-cannula	3-0	100	4	40
	YRFEBP-PLCUD-2390-L	23G	90	L-cannula	3-0	160	4	40
	YRFEBP-PLCUD-1970-C	19G	70	W-cannula	1-0	120	4	40
FE BP type	YRFEBP-PLCUD-19100-C	19G	100	W-cannula	1-0	170	4	40
	YRFEBP-PLCUD-2190-C	21G	90	W-cannula	2-0	160	4	40
	YRFEBP-PLCUD-2360-C	23G	60	W-cannula	3-0	100	4	40
	YRFEBP-PLCUD-2390-C	23G	90	W-cannula	3-0	160	4	40
	YRFEBP-PLCUD-1970-W	19G	70	R-cannula	1-0	120	4	40
	YRFEBP-PLCUD-19100-W	19G	100	R-cannula	1-0	170	4	40
	YRFEBP-PLCUD-2190-W	21G	90	R-cannula	2-0	160	4	40
	YRFEBP-PLCUD-2360-W	23G 23G	60 90	R-cannula	3-0	100	4	40 40
	YRFEBP-PLCUD-2390-W	23G 18G		R-cannula	3-0	160	4	40
	YRSC-PLCUD-18100-L YRSC-PLCUD-19100-L	19G	100	L-cannula L-cannula	2	185 185	4	40
SC type	YRSC-PLCUD-18100-C	186	100	W-cannula	2	185	4	40
J. type	YRSC-PLCUD-19100-C	196	100	W-cannula	1	185	4	40
	YRSC-PLCUD-18100-W	18G	100	R-cannula	2	185	4	40
	YRSC-PLCUD-19100-W	19G	100	R-cannula	1	185	4	40
	YRSZ-PLCUD-18100	18G	100	Sharp	2	185	4	40
	YRSZ-PLCUD-1970	19G	70	Sharp	1	164	4	40
	YRSZ-PLCUD-19100	19G	100	Sharp	1	185	4	40
SZ type	YRSZ-PLCUD-18100-L	18G	100	L-cannula	2	185	4	40
	YRSZ-PLCUD-1970-L	19G	70	L-cannula	1	164	4	40
	YRSZ-PLCUD-19100-L	196	100	L-cannula	1	185	4	40
	YRSZ-PLCUD-18100-C	18G	100	W-cannula	2	185	4	40
	YRSZ-PLCUD-1970-C	196	70	W-cannula	1	164	4	40
	YRSZ-PLCUD-19100-C	196	100	W-cannula	1	185	4	40
	YRSZ-PLCUD-18100-W	18G	100	R-cannula	2	185	4	40
	YRSZ-PLCUD-1970-W	19G	70	R-cannula	1	164	4	40
	YRSZ-PLCUD-19100-W	19G	100	R-cannula	1	185	4	40
	YRSE-PLCUD-18100S	18G	100	Sharp	2	169	4	40
SE type	YRSE-PLCUD-18100	18G	100	Sharp	2	185	4	40
	YRSE-PLCUD-18100S-L	18G	100	L-cannula	2	169	4	40
	YRSE-PLCUD-18100-L YRSE-PLCUD-181005-C	18G 18G	100 100	L-cannula W-cannula	2	185 169	4	40 40
							4	
	YRSE-PLCUD-18100-C YRSE-PLCUD-181005-W	18G 18G	100	W-cannula R-cannula	2	185 169	4	40 40
	YRSE-PLCUD-181005-W	18G	100	R-cannula	2	185	4	40
FA type					-			
	YRFA-PLCUD-2160-L	21G	60	L-cannula	1-0	80	4	40
FG type	YRFG-PLCUD-1938-L	19G	38	L-cannula	2	50	4	40
	YRFG-PLCUD-1950-L	19G	50	L-cannula	2	50	4	40