INSTRUÇÃO DE USO - REVISÃO 01

- BIOFILS® PLA/CL-L 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)

1 caixa contém 10 pouchs com 10 unidades de sutura Poli(L-Lactídeo co-ε-Caprolactone) com agulha/cânula 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 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 sob o tecido danificado, 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 (liso) 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, enquanto, as moléculas de poli-l-láctideo e caprolactona estimulam a síntese de colágeno, ácido hialurônico e elastina induzindo uma ação revitalizante.

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

- 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: 81621070005

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
[]i	Consultar Instruções de uso	((Marcação CE aprovada pela UDEM

ANEXO:

Categoria	Modelo	Agulha/Cânula				Sutura			Quantidade	Quantidade		
PLA/CL - L		Gauge	Comp. (mm)	Tipo	USP	Comp. (mm)	Comp. enrolado na cânula (mm)	Peça por pouch	Peça por caixa	Cânula suplementar		
	YRN-PLCUD-2638	26G	38	Sharp	5-0	60	-	10	100	-		
	YRN-PLCUD-2650	26G	50	Sharp	5-0	80	-	10	100	-		
	YRN-PLCUD-2660	26G	60	Sharp	5-0	100	-	10	100	-		
	YRN-PLCUD-2690	26G	90	Sharp	5-0	160		10	100			
	YRN-PLCUD-2738	27G	38	Sharp	5-0	60	-	10	100	-		
	YRN-PLCUD-2750	27G	50	Sharp	5-0	80	-	10	100	-		
Mono	YRN-PLCUD-2760	27G	60	Sharp	5-0	100	-	10	100	-		
	YRN-PLCUD-2790	27G	90	Sharp	5-0	160	-	10	100	-		
	YRN-PLCUD-2925	29G	25	Sharp	6-0	30	-	10	100	-		
	YRN-PLCUD-2938	29G	38	Sharp	6-0	60	-	10	100	-		
	YRN-PLCUD-2950	29G	50	Sharp	6-0	80		10	100	-		
	YRN-PLCUD-2960	29G	60	Sharp	6-0	100	-	10	100	-		
	YRN-PLCUD-3025	30G	25	Sharp	6-0	30		10	100	-		
	YRN-PLCUD-3038	30G	38	Sharp	6-0	60	-	10	100	-		
	YRN-PLCUD-3025-W	30G	25	R-cannula	6-0	30	-	10	100	-		
	YRN-PLCUD-3038-W	30G	38	R-cannula	6-0	60	-	10	100	-		
	YRS-PLCUD-2638	26G	38	Sharp	5-0	60		10	100			
Parafuso	YRS-PLCUD-2650	26G	50	Sharp	5-0	80		10	100			
	YRS-PLCUD-2660	26G	60	Sharp	5-0	100		10	100			
1 3	YRS-PLCUD-2738	27G	38	Sharp	5-0	60	-	10	100	-		
	YRS-PLCUD-2750	27G	50	Sharp	5-0	80	-	10	100	-		
	YRS-PLCIID-2760	27G	60	Sharp	5-0	100	-	10	100	-		
	YRS-PLCUD-2790	27G	90	Sharp	5-0	160	-	10	100	-		
	YRS-PLCUD-2938	29G	38	Sharp	6-0	60		10	100			
	YRS-PLCUD-2950	29G	50	Sharp	6-0	80		10	100			
	YRS-PLCUD-2960	29G	60	Sharp	6-0	100		10	100			
	YRS-PLCUD-3038	30G	38	Sharp	6-0	60		10	100	-		
	YRDS-PLCUD-2538	25G	38	Sharp	6-0	60	-	10	100	-		
Parafuso Duplo	YRDS-PLCUD-2550	25G	50	Sharp	6-0	80	-	10	100	-		
M. M. San	YRDS-PLCUD-2560	25G	60	Sharp	6-0	100	-	10	100	-		
	YRDS-PLCUD-2638	26G	38	Sharp	7-0	60	-	10	100	-		
	YRDS-PLCUD-2650	26G	50	Sharp	7-0	80		10	100	-		
	YRDS-PLCUD-2660	26G	60	Sharp	7-0	100		10	100			
	YRDS-PLCUD-2690	26G	90	Sharp	7-0	160	-	10	100	-		
	YRCF-PLCUD-2502	25G	50	Sharp	5-0	350	20	4	40	1		
Cavern Fill	YRCF-PLCUD-2702	27G	50	Sharp	5-0	250	20	4	40	1		
	YRCF-PLCUD-2902	29G	50	Sharp	6-0	260	20	4	40	1		
	YRCF-PLCUD-2303-L	23G	38	L-cannula	5-0	275	15	4	40	1		
	YRCF-PLCUD-2306-L	23G	60	L-cannula	5-0	460	25	4	40	1		
	YRCF-PLCUD-2307-L	23G	60	L-cannula	5-0	490	30	4	40	1		
Multi Thread	YRMF-PLCUD-2338-L	23G	38	L-cannula	5-0	50	-	4	40	-		
	YRMF-PLCUD-2360-L	23G	60	L-cannula	5-0	90		4	40			