

KIT APÓSITO PVA BLANCO GENADYNE

Código: FSDM-010

Versión: 05

Vigente desde: 2023-05-17

Página: 1 de 4

1. IDENTIFICACIÓN DEL MEDICAMENTO Y COMPAÑÍA		
NOMBRE DEL PRODUCTO:	KIT APÓSITO DE POLIVINIL ALCOHOL BLANCO – GENADYNE	
NOMBRE GENERICO	KIT APÓSITO DE POLIVINIL ALCOHOL BLANCO – GENADYNE	
NOMBRE COMÚN:	KIT APÓSITO PVA BLANCO – GENADYNE	
FABRICANTE:	GENADYNE BIOTECHNOLOGIES, INC. ESTADOS UNIDOS DE AMÉRICA	
TITULAR DEL REGISTRO SANITARIO:	GENADYNE BIOTECHNOLOGIES, INC. ESTADOS UNIDOS DE AMÉRICA	
TELÉFONO DE EMERGENCIA:	+57 (1) 2 26 47 57	
CORREO ELECTRÓNICO:	tecnovigilancia@closterpharma.com	

2. COMPOSICIÓN Y INDICACIÓ	N	
COMPOSICIÓN:	 Kit que contiene el apósito de PVA en dimensiones: 10x5x1 más un puerto DUO (PORT PAD DUO) y película fijadora (DRAPE) 7,5x10x1 más un puerto DUO (PORT PAD DUO) y película fijadora (DRAPE) 20x15x1 más un puerto DUO (PORT PAD DUO) y película fijadora (DRAPE) 10x6x1 más un puerto (PORT PAD XLR8) y película fijadora (DRAPE) 7,5x10x1 más un puerto (PORT PAD XLR8) y película fijadora (DRAPE) 	
USOS:	Kit para la protección de estructuras friables, tendones, nervios y vasos sanguíneos cuando se aplica terapia de presión negativa con GENADYNE para el cierre de heridas agudas y crónicas.	
COMPONENTES PELIGROSOS	No aplica Las espumas del poliuretano contienen principalmente carbono, hidrogeno, oxígeno y menos de un 10% de nitrógeno.	

3. IDENTIFICACIÓN DE PELIGROS	
VISIÓN GENERAL SOBRE LAS EMERGENCIAS: No existe riesgo potencial de peligro o toxici	
EFECTOS POTENCIALES PARA LA SALUD:	No existe riesgo potencial. El Dispositivo está diseñado para estar en contacto directo con la piel lesionada, irritada o abierta.

4. PRIMEROS AUXILIOS



KIT APÓSITO PVA BLANCO GENADYNE

Código: FSDM-010

Versión: 05

Vigente desde: 2023-05-17

Página: 2 de 4

INHALACIÓN:	ACIÓN: Ninguna medida en especial. No existe riesgo potencial	
INGESTIÓN:	Ninguna medida en especial. No existe riesgo potencial	
PIEL:	Ninguna medida en especial. No existe riesgo potencial	
OJOS:	Ninguna medida en especial. No existe riesgo potencial	

5. MEDIDAS EN CASO DE INCEN	DIO	
MEDIO DE EXTINCIÓN ADECUADO:	Polvo seco.	

6. MEDIDAS EN CASO DE VERTIDO ACCIDENTAL	
PRECAUCIONES PERSONALES, EQUIPO DE PROTECCIÓN Y PROCEDIMIENTOS DE EMERGENCIA:	No Aplica
PRECAUCIONES RELATIVAS AL MEDIO AMBIENTE:	No Aplica

7. MANIPULACIÓN Y ALMACENAMIENTO		
TEMPERATURA:	Menor a 30 °C.	
CONDICIONES ALMACENAMIENTO:	Almacenar a temperatura inferior de 30 °C, protegido de la luz y la humedad.	
MANIPULACIÓN:	Manejar de acuerdo a las buenas prácticas de higiene y seguridad para la manipulación de apósitos. En caso de incendio evitar respirar los vapores y la inhalación directas del apósito. Manipular alejado de toda llama o fuente de chispas, no fumar cerca, no	
	perforar, ni quemar incluso después de usado.	

8. CONTROLES DE EXPOSICIÓN	/PROTECCIÓN PERSONAL
VALORES LÍMITE DE EXPOSICIÓN:	No Aplica.
PROTECCIÓN RESPIRATORIA:	No se requiere en condiciones normales de uso a excepción de las medidas de bioseguridad inherentes al sitio de utilización.
PROTECCIÓN OCULAR:	No se requiere en condiciones normales de uso a excepción de las medidas de bioseguridad inherentes al sitio de utilización.



KIT APÓSITO PVA BLANCO GENADYNE

Código: FSDM-010

Versión: 05

Vigente desde: 2023-05-17

Página: 3 de 4

PROTECCIÓN EN LAS MANOS:

No se requiere en condiciones normales de uso a excepción de las medidas de bioseguridad inherentes al sitio de utilización.

9. PROPIEDADES FISICOQUÍMICAS		
Estado físico:	Sólido	
Olor:	Inoloro	triber

10. ESTABILIDAD Y REACTIVIDAD

Este Dispositivo Médico es estable en condiciones normales de uso y bajo las condiciones de humedad y temperatura descritas por el fabricante.

11. INFORMACIÓN TOXICOLÓGICA	
INHALACIÓN:	No existe riesgo potencial
INGESTIÓN:	No existe riesgo potencial
PIEL:	No existe riesgo potencial
OJOS:	No existe riesgo potencial
TOXICIDAD AGUDA:	No Aplica.
IRRITACIÓN:	No Aplica.
INFORMACIÓN TOXICOLÓGICA ADICIONAL:	No Aplica

12. INFORMACIÓN ECOLÓGICA

No aplica en su empaque original. Una vez utilizado, seguir todas las medidas sanitarias para la disposición de riesgos bilógicos.

13. CONSIDERACIONES SOBRE LA DISPOSICIÓN DEL PRODUCTO

La eliminación del Dispositivo no utilizado se realizará de acuerdo con la normativa local, con empresas autorizadas para la realización de los procesos de incineración. Closter Pharma S.A.S se encuentra comprometido con el medio ambiente, por lo que sus productos no consumidos o no rotados durante su almacenamiento, pueden ser retornados con fines de destrucción. Una vez utilizado el Dispositivo Médico, este debe ser dispuesto como RIESGO BIOLÓGICO y desechado como tal, acorde con la normativa interna de la institución de salud que lo utilizó. SI tiene dudas puede comunicarse con nuestro laboratorio.



KIT APÓSITO PVA BLANCO GENADYNE

Código: FSDM-010

Versión: 05

Vigente desde: 2023-05-17

Página: 4 de 4

14. INFORMACIÓN SOBRE TRANSPORTE

El transporte de Dispositivo Médicos se realiza de modo tal, que no se vea afectada la integridad del producto, se protejan contra hurto, se conserve su identificación, se evite la contaminación y/o confusión con otros productos, se mantengan las condiciones de almacenamiento y parámetros medio ambientales de temperatura y humedad especificados, y no se vean sometidos a otras influencias adversas como microorganismos y plagas. Mayor información POE ALO31 Transporte y distribución de Dispositivos Médicos.

15. INFORMACIÓN REGLAMENTARIA

Este Dispositivo Médico cuenta con registro sanitario vigente:

- INVIMA 2013DM-0009791 (En tramite de renovación).
- Adición de referencias DUO mediante Resolución 2023013680 de 2023-04-04

Emitido por el Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos (INVIMA) y al tratarse de Dispositivo Médico, se considera seguro mientras que se manipule en condiciones normales de uso.

16. INFORMACIÓN ADICIONAL

Manténgase fuera del alcance de los niños. Uso exclusivo por profesionales de la Salud.

ELABORADO POR:

Diana Villamil. (1)
Asistente de Garantía de
Calidad

2023-05-17

REVISADO POR:

Liceth Hernandez C. Líder Garantía de Calidad

2023-05-17

APROBADO POR:

Astrid Morales E.

Directora Técnica

2023-05-17

PRÓXIMA REVISIÓN:

2028-05-17