

	FICHA DE SEGURIDAD DE DISPOSITIVOS MÉDICOS		Código: FSDM-010
	KIT APÓSITO PVA BLANCO		Versión: 05
	GENADYNE		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 INDICACIÓN

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 toxicidad
EFFECTOS 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

	FICHA DE SEGURIDAD DE DISPOSITIVOS MÉDICOS		Código: FSDM-010
	KIT APÓSITO PVA BLANCO		Versión: 05
	GENADYNE		Vigente desde: 2023-05-17
			Página: 2 de 4

INHALACIÓN:	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 INCENDIO	
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.

	FICHA DE SEGURIDAD DE DISPOSITIVOS MÉDICOS 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

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 biológicos.	

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.	

**FICHA DE SEGURIDAD DE DISPOSITIVOS MÉDICOS****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 AL031 Transporte y distribución de Dispositivos Médicos.

15. INFORMACIÓN REGLAMENTARIA

Este Dispositivo Médico cuenta con registro sanitario vigente:

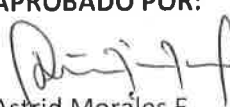
- INVIMA 2013DM-0009791 (En trámite de renovación).
- Adición de referencias DUO mediante Resolución 2023013680 de 2023-04-04

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:	REVISADO POR:	APROBADO POR:	PRÓXIMA REVISIÓN:
 Diana Villamil Asistente de Garantía de Calidad 2023-05-17	 Liceth Hernández C. Líder Garantía de Calidad 2023-05-17	 Astrid Morales E. Directora Técnica 2023-05-17	2028-05-17