

Código: FSDM-009

Versión: 04

Vigente desde: 2020-08-14

Página: 1 de 4

1. IDENTIFICACIÓN DEL MEDIC	
NOMBRE DEL PRODUCTO :	PUERTO-TRANSPORTADOR DE EXUDADOS PARA SER UTILIZADOS CUANDO SE MANEJA TERAPIA DE PRESIÓN NEGATIVA GENADYNE.
NOMBRE GENERICO	PUERTO-TRANSPORTADOR DE EXUDADOS
NOMBRE COMÚN:	PUERTO-TRANSPORTADOR DE EXUDADOS
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	
Sobre de polietileno de baja densidad / Tyvek blanco que contiene el (port) que está compuesto por un disco de 5 cm de diámetro, una de 10x13 cm y una manguera de 77x90 cm de longitud.	
USOS:	Transportador de exudados para uso en terapia negativa GENADYNE.
COMPONENTES PELIGROSOS	No aplica El producto no entra en contacto directo con la piel y superficies irritadas o abiertas.

3. IDENTIFICACIÓN DE PELIGROS	
VISIÓN GENERAL SOBRE LAS EMERGENCIAS: No existe riesgo potencial de peligro o	
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	
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



Código: FSDM-009

Versión: 04

Vigente desde: 2020-08-14

Página: 2 de 4

5. MEDIDAS EN CASO DE IN	CENDIO	
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. En caso de incendio evitar respirar los vapores y la inhalación directas. 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.
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



Código: FSDM-009

Versión: 04

Vigente desde: 2020-08-14

Página: 3 de 4

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.

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.



Código: FSDM-009

Versión: 04

Vigente desde: 2020-08-14

Página: 4 de 4

15. INFORMACIÓN REGLAMENTARIA

Este Dispositivo Médico cuenta con registro sanitario vigente 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.

FIRMA: DIRECTOR TECNICO

ASTRID MORALES E. FECHA: 2020-08-14