

Nº IDENTIFICACIÓN: FT-018

VERSIÓN: 11

FECHA EMISIÓN: 05/06/2023

1 de 4

1. DESARROLLO

1.1 DESCRIPCIÓN GENERAL

1.1.1 DESCRIPCIÓN DEL PRODUCTO

Tubo de cloruro de polivinilo termo-sensible siliconado con acabado especial deslizante para evitar la irritación en la mucosa y facilitar su paso. De cómodo manejo para la implantación, debido a su flexibilidad. Su extremo distal es abierto y redondeado, para prevenir lesiones en la cavidad pleural durante su uso.

1.1.2 REGISTRO SANITARIO

INVIMA 2016DM-0000093-R2: Fabricar y vender. (Clasificación del riesgo IIA)

1.1.3 VIDA ÚTIL

4 años después de ser esterilizado.

1.2 ESPECIFICACIONES





CÓDIGO BARRAS	CÓDI GO PT	FR	LONGI TUD (CM) Sonda y conecto r	Esca las (cm)	EXTREMO DISTAL	EXTREMO PROXIMAL	PRESENT ACIÓN
7707178250 017	1102	14	26-28	2- 8	Abierto a traumático	Capuchón	UNIDAD
7707178252 714	1103	16	41- 43	2-14	Abierto a traumático	Capuchón	UNIDAD
7707178250 024	1104	18	41- 43	2-14	Abierto a traumático	Capuchón	UNIDAD
7707178250 031	1105	20	46-47	2-20	Abierto a traumático	Capuchón	UNIDAD
7707178250 048	1106	22	46-47	2-20	Abierto a traumático	Capuchón	UNIDAD
7707178250 055	1107	24	46-47	2-20	Abierto a traumático	Capuchón	UNIDAD
7707178250 062	1108	26	51-53	2-20	Abierto a traumático	Capuchón	UNIDAD
7707178250 079	1109	28	51-53	2-24	Abierto a traumático	Capuchón	UNIDAD
7707178250 086	1110	30	51-53	2-24	Abierto a traumático	Capuchón	UNIDAD

Calle 13 N° 68B – 26 Teléfono (571) 4059171 Fax: (571) 4059179 www.sherleg.com E-Mail: ventas@sherleg.net Bogotá, Colombia



Nº IDENTIFICACIÓN: FT-018

VERSIÓN: 11

FECHA EMISIÓN:
05/06/2023

2 de 4

7707178250 093	1111	32	51-53	2-24	Abierto a traumático	Capuchón	UNIDAD
7707178250 109	1112	34	51-53	2-24	Abierto a traumático	Capuchón	UNIDAD
7707178250 116	1113	36	51-53	2-28	Abierto a traumático	Capuchón	UNIDAD
7707178250 123	1114	38	51-53	2-28	Abierto a traumático	Capuchón	UNIDAD
7707178250 130	1115	40	51-53	2-28	Abierto a traumático	Capuchón	UNIDAD

1.3 DATOS DEL FABRICANTE

Nombre de la Compañía: SHERLEG LABORATORIES S.A.S.

Dirección: Calle 13 No. 68B- 26 Teléfono: +57-1-4059171

Fax: +57-1-4059179
E-Mail: ventas@sherleg.net
Página Web: www.sherleg.com

Ciudad y País: Bogotá. Colombia (South América)

1.4 EMPAQUE

Empaque blíster peel-back que garantiza la esterilidad y hermeticidad del producto, en condiciones apropiadas de almacenamiento y manipulación.

1.5 ESTERILIZACIÓN

Producto esterilizado con Óxido de Etileno (ETO).

1.6 APLICACIONES / INDICACIÓN DE USO

Catéter elaborado especialmente para un drenaje eficiente de la cavidad torácica en cirugía o en traumatismos no quirúrgicos.

Se utiliza en salas de cirugía, urgencias, medicina interna, unidad de cuidado intensivo, pediatría, entre otros.

1.7 CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO

Almacenar en un lugar fresco y seco, alejado de fuentes directas de aire y luz solar y libre de contaminación.

Se debe disponer de estibas plásticas o inoxidables, que eviten el contacto directo del producto con el piso y paredes.

1.8 MANIPULACIÓN

Verificar la fecha de vencimiento del producto. Se garantiza el contenido estéril, atoxico, apirógeno, si el envase no ha sido abierto y deteriorado. No use el producto si está sucio o deteriorado. Utilícese una sola vez y deséchese.

1.9 DISPOSICIÓN FINAL

Después que el producto ha sido usado y estado en contacto con alguna secreción del cuerpo humano: Se debe desechar el producto de acuerdo las políticas de la institución, que cumplan a cabalidad con los reglamentos establecidos por el estado.

Calle 13 N° 68B – 26 Teléfono (571) 4059171 Fax: (571) 4059179 www.sherleg.com E-Mail: ventas@sherleg.net Bogotá, Colombia



Nº IDENTIFICACIÓN: FT-018

VERSIÓN: 11

FECHA EMISIÓN: 05/06/2023

3 de 4

- Disponerse el producto dentro de un recipiente de plástico rígido con tapa que posea una bolsa de color rojo y debidamente identificado con el anagrama de riesgo biológico y el tipo de residuos que contiene.
- Inactivar los desechos añadiéndoles una solución de Hipoclorito de sodio al 0.5% que recubra los 2/3 del recipiente. Se deja en contacto por 30 minutos, y luego se descarta el líquido por el desagüe con abundante agua.
- Los recipientes Se llenarán hasta 2/3 de su capacidad, para posteriormente inactivarlas, sellarlas y almacenarlos en el centro de acopio de residuos peligrosos de la Institución

1.10 REFERENCIA

ISO 13485: 2016 ISO 9001: 2015

2. ANEXOS

ANEXO 1. HOJA DE SEGURIDAD TUBO PARA DFRENAJE TORÁCICO

3. DISTRIBUCIÓN

Aseguramiento de calidad Área Comercial

4. CONTROL DE CAMBIOS

CÓDIGO	NOMBRE DEL DOCUMENTO	VERSIÓN	FECHA APROBACIÓN	DESCRIPCIÓN DEL CAMBIO
FT-018	Fichas técnicas - línea silicón Caths tubo para drenaje torácico - siliconado	1	13/02/2011	Documento nuevo
FT-018	Fichas técnicas - línea silicón Caths tubo para drenaje torácico - siliconado	2	12/07/2011	Se actualizan las especificaciones de acuerdo a los procesos de fabricación
FT-018	Fichas técnicas - línea silicón Caths tubo para drenaje torácico - siliconado	3	18/04/2012	Se añade el control de cambios y el registro de las firmas
FT-018	Fichas técnicas - línea silicón Caths tubo para drenaje torácico - siliconado	4	06/07/2012	Se incluyen columnas de diámetro interno, diámetro externo, dureza, longitud, escalas, extremo distal, extremo proximal.
FT-018	Fichas técnicas - línea silicón Caths tubo para drenaje torácico - siliconado	5	05/09/2012	Se incluyen los productos 1102, 1103 y 1104
FT-018	Fichas técnicas - línea silicón Caths tubo para drenaje torácico - siliconado	6	18/03/2013	Se incluyó la distancia del extremo distal al último orificio, se incluyó hoja de

Calle 13 N° 68B – 26 Teléfono (571) 4059171 Fax: (571) 4059179 www.sherleg.com E-Mail: ventas@sherleg.net Bogotá, Colombia



Nº IDENTIFICACIÓN: FT-018

VERSIÓN: 11

FECHA EMISIÓN: 4 de 4

05/06/2023

CÓDIGO	NOMBRE DEL DOCUMENTO	VERSIÓN	FECHA APROBACIÓN	DESCRIPCIÓN DEL CAMBIO
				seguridad del producto anexo 1
FT-018	Fichas técnicas - línea silicón Caths tubo para drenaje torácico - siliconado	7	03/04/2013	Se modifica la longitud incluyendo la medida de la manguera con el acople
FT-018	Fichas técnicas - línea silicón Caths tubo para drenaje torácico - siliconado	8	03/04/2013	Se incluye la foto del material de empaque y del producto, se adicionan los datos del fabricante, se ajustan las especificaciones técnicas de acuerdo a las necesidades de información de los clientes y se ajusta la información de la ficha técnica con el fin de hacerla fácil de revisar.
FT-018	Fichas técnicas - línea silicón Caths tubo para drenaje torácico - siliconado	9	29/10/2015	Se actualiza SHERLEG S.A.S por SHERLEG LABORATORIES S.A.S
FT-018	Fichas técnicas - línea silicón Caths tubo para drenaje torácico - siliconado	10	13/07/2016	Renovación registro INVIMA 2006DM- 0000093-R1- por INVIMA 2016DM-0000093-R2.
FT-018	Fichas técnicas - línea silicón Caths tubo para drenaje torácico - siliconado	11	05/06/2023	Se realizó la revisión de la información para actualización de la ficha técnica. Se incluyó la distribución.

5. FIRMAS

	ELABORADO	REVISADO	APROBADO	
FIRMA:	A hodriques	J. Escobar	2. Teofuo	
CARGO:	Jefe de aseguramiento de calidad	Coordinador de producción	Directora técnica	
FECHA:	05/06/2023	05/06/2023	05/06/2023	

Calle 13 N° 68B – 26 Teléfono (571) 4059171 Fax: (571) 4059179 www.sherleg.com E-Mail: ventas@sherleg.net Bogotá, Colombia

ANEXO 1. HOJA DE SEGURIDAD TUBO PARA DRENAJE TORÁCICO

SECCIÓN 1: IDENTIFICACIÓN PRODUCTO E IDENTIFICACIÓN DE LA EMPRESA

LINEA DE PRODUCTO: SILICON CATHS NOMBRE DEL PRODUCTO: Tubo de Tórax

USOS DEL PRODUCTO: Drenaje de la cavidad torácica en cirugía o en

traumatismos no quirúrgicos.

DATOS DEL FABRICANTE

Nombre de la Compañía SHERLEG LABORATORIES S.A.S.

 Dirección:
 Calle 13 No. 68B- 26

 Teléfono:
 +57-1-4059171

 Fax:
 +57-1-4059179

 E-Mail:
 ventas@sherleg.net

 Página Web:
 www.sherleg.com

Ciudad y País: Bogotá DC, Colombia (South América)

SECCIÓN2: COMPONENTES RIESGOSOS

Composición: 97% Poli cloruro de Vinilo Transparente Grado Médico. 2% Poli cloruro de vinilo transparente grado médico y colorante Cl015:1% Material Radio Opaco.

SECCIÓN 3: IDENTIFICACIÓN DE RIESGOS

Clasificación de la sustancia o

No existe ningún requerimiento obligatorio para
etiquetado de acuerdo al Decreto 1609 DE 2002

etiquetado de acuerdo al Decreto 1609 DE 2002, Norma Técnica Colombiana 1692 y la Guía de

respuesta en Caso de Emergencia

Elementos de la Etiqueta/ Advertencias Adicionales en la

Etiqueta:

El producto no requiere una etiqueta especial de acuerdo al Decreto 1609 DE 2002, Norma Técnica Colombiana 1692 y la Guía de respuesta en Caso de

Emergencia.

Otros Riesgos:

No existen riesgos relevantes para ser mencionados.

Información Adicional de la

Etiqueta:

Cumplimiento el Decreto 4725 de 2005, el producto lleva la siguiente información: Nombre del producto, Lote, Fecha de Expiración, Numero de Registro Sanitario, Fabricante y/o importador con domicilió y

Leyendas Estéril y Usar Solo Una Vez.

SECCIÓN 4: MEDIDAS DE PRIMEROS AUXILIOS: DESCRIPCIÓN DE MEDIDAS DE

PRIMEROS AUXILIOS

Después de Contacto con la Piel:

No aplica, dispositivo médico para uso en cirugías, cuidado intensivo, urgencias, terapia respiratoria.

Después de contacto con los Ojos:

No aplica, dispositivo médico para uso en cirugías, cuidado intensivo, urgencias, terapia respiratoria.

Después de ingerir:

No ingerir, el producto puede ser dañino si es tragado. En caso de ingestión enjuagarse la boca. No induzca

el vómito sin consultar a un médico previamente.

SECCIÓN 5: MEDIDAS EN CASO DE INCENDIO

Medio Apropiado para Apagar el

fuego:

Agua. Espuma. Dióxido de Carbono (CO2). Polvo

químico seco

Advertencia para los Bomberos: Los materiales contra incendio deben ser

seleccionados de acuerdo al área en el que se encuentre. En caso de Incendio: Utilice equipos de

respiración autónoma

SECCIÓN 6: MEDIDAS PARA DESCARGAS ACCIDENTALES

Precauciones personales, equipo de protección

No requiere. No requiere.

Procedimientos de emergencia:

Precauciones Medio ambientales:

No requiere.

Métodos у materiales

para Recolectar mecánicamente.

almacenar y limpiar:

Referente a otras secciones: No emite sustancias peligrosas.

SECCIÓN 7: MANIPULACIÓN Y ALMACENAMIENTO

Recomendaciones para un manejo

No hay medidas especiales de precaución necesarias.

Recomendación sobre protección

Información adicional sobre maneio

Manténgase alejado de fuentes de ignición- No fumar.

contra fuego y explosiones

No hay necesidad de instrucciones de manejo

específicas.

Requerimientos para cuartos de almacenamiento y Recipientes

condiciones de almacenamiento

Mantenga el empaque seco y bien sellado para prevenir contaminación y absorción de patógenos. No almacenar junto con: Agentes Oxidantes.

Recomendaciones en

compatibilidad en el almacenamiento Información Adicional sobre

¡Por favor preste atención a la información en el empaque! Mantener el producto seco, almacenarse entre 15 y 30°C, a una humedad relativa entre 40% y

7, No exponer a luz solar directa

SECCIÓN 8: CONTROLES DE EXPOSICIÓN / PROTECCIÓN PERSONAL

Controles de Exposición

Ocupacional

No aplica

Medidas de Protección e higiene

Se deben seguir las Precauciones usuales para el

manejo de dispositivos médicos estériles.

Precauciones Respiratorias

No aplica

Precauciones de las manos

No se requiere. Se deben seguir las Precauciones usuales para el manejo de dispositivos médicos

estériles.

Protección de los oios

No requiere.

Protección de la Piel

No requiere. Se deben seguir las Precauciones usuales para el manejo de dispositivos médicos estériles.

SECCIÓN 9: PROPIEDADES FÍSICAS Y QUÍMICAS

Estado físico: Solido Color: **Transparente**

Color Accesorios o Acoples: Transparente, Blancos o Azules.

Sin Olor Olor:

Método de Análisis

PH: No Aplica

Cambios en el estado físico

Punto de fusión: No Aplica Punto de Reblandecimiento: No Aplica Punto de Inflamación: No Aplica Densidad (at 20C) ca.: No Aplica Solubilidad en el agua: Insoluble

Información Adicional: Descomposición Térmica: > 175°C

SECCIÓN 10: ESTABILIDAD Y REACTIVIDAD

Condiciones que evitar Almacenar fuera de las condiciones predeterminadas (ver

empaque)

Mantenga el producto alejado de Agentes oxidantes y de

llama abierta.

Incompatible con los ácidos y oxidantes fuertes. **Materiales Incompatibles**

Productos riesgosos de

Ninguno.

descomposición

Información Adicional Prestar atención a la información de la etiqueta.

El calentamiento excesivo por periodos largos (30min) a

temperaturas

Superiores a 175C, o periodos a una temperatura de 250C

puede resultar en

La generación de Cloruro de Hidrogeno y Monóxido de

Carbono.

SECCIÓN 11: INFORMACIÓN TOXICOLÓGICA: INFORMACIÓN EN LOS EFECTOS TOXICOLÓGICOS

Citotoxicidad No muestra Citotoxicidad. Análisis de acuerdo a ISO

10993-5.

Irritación y Corrosiva

Efectos Irritantes en la piel No es irritante. (Conejo.) Análisis de acuerdo a ISO

10993-10.

Efectos Irritantes en los ojos No irrita. (Conejo.) Análisis de acuerdo a ISO 10993-10. Efectos de Sensibilización No hay peligro de sensibilización. (Conejillo de Indias).

SECCIÓN 12: INFORMACIÓN ECOLÓGICA

Producto Biodegradable

SECCIÓN 13: CONSIDERACIONES PARA DESECHO

Desecho Residuo Bio-sanitario

Después que el producto ha sido usado y estado en contacto con alguna secreción del cuerpo humano: Se debe desechar el producto de acuerdo las políticas de la institución, que cumplan a cabalidad con los reglamentos establecidos por el estado.

- Disponerse el producto dentro de un recipiente de plástico rígido con tapa que posea una bolsa de color rojo y debidamente identificado con el anagrama de riesgo biológico y el tipo de residuos que contiene.
- Inactivar los desechos añadiéndoles una solución de Hipoclorito de sodio al 0.5% que recubra los 2/3 del recipiente. Se deja en contacto por 30 minutos, y luego se descarta el líquido por el desagüe con abundante agua.
- Los recipientes Se llenarán hasta 2/3 de su capacidad, para posteriormente inactivarlas, sellarlas y almacenarlos en el centro de acopio de residuos peligrosos de la Institución

Dispositivo Vencido:

Deben ser devueltos a la Compañía Sherleg Laboratories S.A.S. para realizar los procedimientos de destrucción, recuperación y/o tratamiento.

SECCIÓN 14: INFORMACIÓN Y TRANSPORTE

No es un material peligroso respecto a las regulaciones de transporte hasta que este haya sido usado.

SECCIÓN 15: INFORMACIÓN REGULATORIA

DECRETO 4725 DIC-05 Por el cual se reglamenta el régimen de registros sanitarios, permiso de comercialización y vigilancia sanitaria de los dispositivos médicos para uso humano.

RESOLUCION 2511 JUL-95 Por la cual se adopta el manual de normas técnicas de calidad-guías técnicas de análisis para medicamentos, materiales médicos quirúrgicos, cosméticos y productos varios

RESOLUCION 4816 DIC-08 Por la cual se reglamenta el Programa Nacional de Tecnovigilancia.

SECCIÓN 16: INFORMACIÓN ADICIONAL

El comprador asume toda la responsabilidad para asegurar el uso correcto de este producto, cumpliendo las leyes y políticas de salud, seguridad y medio ambiente. Sherleg Laboratories S.A.S. no asume ninguna responsabilidad por el daño o perjuicio causado directa o indirectamente o relacionado con el uso del material. La información contenida en esta hoja es desarrollada por Sherleg Laboratories S.A.S. de acuerdo a lo que supone son recursos eficientes y confiables, y basada en hechos y opiniones existentes a la fecha de elaboración.