

 SHERLEG LABORATORIES S.A.S #1 En dispositivos médico-quirúrgicos	FICHA TÉCNICA TUBO PARA DRENAJE TORÁCICO		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.


CÓDIGO 1102
Tubo Torácico Fr 14
 Contenido: 1 tubo en cloruro de polivinilo atóxico - termosensible 10 in (25 cm)

Contenido Estéril, Atóxico, Apirógeno si su envase no ha sido abierto ni deteriorado. Usar una vez y destruir. No usar si el producto está dañado o sucio. Almacenar en áreas frescas y secas.

LOTE: VENCE:

7 707178 250017

Fabricado en Colombia por Sherleg Laboratories S.A.S
 RS: INVIMA 2016DM-0000093-R2

CALLE 13 NO 68B-26 PBX: (571) 4059171/88
 FAX: (571) 4059179 BOGOTÁ COLOMBIA
www.sherleg.com ventas@sherleg.net



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	CÓDIGO PT	FR	LONGITUD (CM) Sonda y conector	Escala (cm)	EXTREMO DISTAL	EXTREMO PROXIMAL	PRESENTACIÓN
7707178250017	1102	14	26-28	2-8	Abierto a traumático	Capuchón	UNIDAD
7707178252714	1103	16	41- 43	2-14	Abierto a traumático	Capuchón	UNIDAD
7707178250024	1104	18	41- 43	2-14	Abierto a traumático	Capuchón	UNIDAD
7707178250031	1105	20	46-47	2-20	Abierto a traumático	Capuchón	UNIDAD
7707178250048	1106	22	46-47	2-20	Abierto a traumático	Capuchón	UNIDAD
7707178250055	1107	24	46-47	2-20	Abierto a traumático	Capuchón	UNIDAD
7707178250062	1108	26	51-53	2-20	Abierto a traumático	Capuchón	UNIDAD
7707178250079	1109	28	51-53	2-24	Abierto a traumático	Capuchón	UNIDAD
7707178250086	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

COPIA NO CONTROLADA

	FICHA TÉCNICA TUBO PARA DRENAJE TORÁCICO				Nº IDENTIFICACIÓN: FT-018		
					VERSIÓN: 11		2 de 4
					FECHA EMISIÓN: 05/06/2023		

7707178250093	1111	32	51-53	2-24	Abierto a traumático	Capuchón	UNIDAD
7707178250109	1112	34	51-53	2-24	Abierto a traumático	Capuchón	UNIDAD
7707178250116	1113	36	51-53	2-28	Abierto a traumático	Capuchón	UNIDAD
7707178250123	1114	38	51-53	2-28	Abierto a traumático	Capuchón	UNIDAD
7707178250130	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, atóxico, 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

COPIA NO CONTROLADA

 SHERLEG [®] LABORATORIES S.A-S #1 En dispositivos médico-quirúrgicos	FICHA TÉCNICA TUBO PARA DRENAJE TORÁCICO	Nº IDENTIFICACIÓN: FT-018	
		VERSIÓN: 11	3 de 4
		FECHA EMISIÓN: 05/06/2023	

- 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 recubre 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 DRENAJE 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

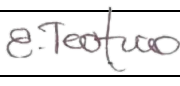
www.sherleg.com E-Mail: ventas@sherleg.net Bogotá, Colombia

COPIA NO CONTROLADA

 SHERLEG® LABORATORIES S.A.S #1 En dispositivos médico-quirúrgicos	FICHA TÉCNICA TUBO PARA DRENAJE TORÁCICO	Nº IDENTIFICACIÓN: FT-018	
		VERSIÓN: 11	4 de 4
		FECHA EMISIÓN: 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

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

ANEXO 1. HOJA DE SEGURIDAD TUBO PARA DRENAJE TORÁCICO

SECCIÓN 1: IDENTIFICACIÓN PRODUCTO E IDENTIFICACIÓN DE LA EMPRESA

LÍNEA 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)

SECCIÓN 2: COMPONENTES RIESGOSOS

Composición: 97% Poli cloruro de Vinilo Transparente Grado Médico.
2% Poli cloruro de vinilo transparente grado médico y colorante CI015:1% Material Radio Opaco.

SECCIÓN 3: IDENTIFICACIÓN DE RIESGOS

Clasificación de la sustancia o mezcla: No existe ningún requerimiento obligatorio para 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 domicilio 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.
Procedimientos de emergencia:	No requiere.
Precauciones Medio ambientales:	No requiere.
Métodos y materiales para almacenar y limpiar:	Recolectar mecánicamente.
Referente a otras secciones:	No emite sustancias peligrosas.
SECCIÓN 7: MANIPULACIÓN Y ALMACENAMIENTO	
Recomendaciones para un manejo seguro	No hay medidas especiales de precaución necesarias.
Recomendación sobre protección contra fuego y explosiones	Manténgase alejado de fuentes de ignición- No fumar.
Información adicional sobre manejo	No hay necesidad de instrucciones de manejo específicas.
Requerimientos para cuartos de almacenamiento y Recipientes	Mantenga el empaque seco y bien sellado para prevenir contaminación y absorción de patógenos.
Recomendaciones en compatibilidad en el almacenamiento	No almacenar junto con: Agentes Oxidantes.
Información Adicional sobre condiciones de almacenamiento	¡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 ojos	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:	Sólido
Color:	Transparente
Color Accesorios o Acoples:	Transparente, Blancos o Azules.
Olor:	Sin Olor
<u>Método de Análisis</u>	
PH:	No Aplica
<u>Cambios en el estado físico</u>	
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.
Materiales Incompatibles	Incompatible con los ácidos y oxidantes fuertes.
Productos riesgosos de descomposición	Ninguno.
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.
Efectos Irritantes en la piel	Irritación y Corrosiva 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.