

FICHA TÉCNICA STERISPONGES GASA ESTÉRIL NO **TEJIDA**

Nº de Identificación FT-005

Versión: 9

Fecha de emisión: 05/06/2023

Página 1 de 3

DESARROLLO 1. 1.1 **DESCRIPCIÓN DEL PRODUCTO**

Fabricada a partir de poliéster y viscosa, componentes que aportan suavidad, volumen y una excelente absorción, de 5 a 11 veces su peso presenta baja adherencia a los tejidos reduciendo el trauma al retirarla.

APLICACIONES 1.1.1

De amplio uso en el cuidado de heridas postquirúrgicas y curaciones. Son de gran utilidad en los servicios de urgencias, hospitalización, consulta especializada y consulta externa.

REGISTRO SANITARIO

INVIMA 2017DM-0000562-R1 - Fabricar v vender (Clasificación de riesgo IIA)

INVIMA 2009DM-0004119 - Importar, semielaborar y vender (Clasificación de riesgo IIA)

INVIMA 2018DM-0018580 - Importar, semielaborar v vender (Clasificación de riesgo IIA)



4PLY-3X3in (7.5x7.5c.m) SOBRE X 5 ESPONJAS

SHERLEG LABORATORIES S.A.S. R.S. INVIMA 2018DM- 0018580

Sterile E0











1.2 ESPECIFICACIONES

GASA ESTÉRIL NO TEJIDA

Código de barras	Código	Descripción	Especificaciones	Estéril / No Estéril	Presentación
770717825426 3	0426	Gasa No Tejida	4PLY – 2in x 2in	Estéril	Sobre x 5
770717825415 2	0415	Gasa No Tejida	4PLY – 3in x 3in	Estéril	Sobre x 2
770717825416 9	0416	Gasa No Tejida	4PLY – 3in x 3in	Estéril	Sobre x 3
770717825417 6	0417	Gasa No Tejida	4PLY – 3in x 3in	Estéril	Sobre x 4
770717825418 3	0418	Gasa No Tejida	4PLY – 3in x 3in	Estéril	Sobre x 5
770717825 427 5	0427	Gasa No Tejida	4PLY – 3in x 3in	No	Sobre x 200
770717825419 0	0419	Gasa No Tejida	4PLY – 4in x 4in	Estéril	Sobre x 2
770717825420 6	0420	Gasa No Tejida	4PLY – 4in x 4in	Estéril	Sobre x 3
770717825421 3	0421	Gasa No Tejida	4PLY – 4in x 4in	Estéril	Sobre x 4
770717825422 0	0422	Gasa No Tejida	4PLY – 4in x 4in	Estéril	Sobre x 5
770717825429 9	0429	Gasa No Tejida	4PLY – 4in x 4in	No Estáril	Sobre x 200

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



FICHA TÉCNICA STERISPONGES GASA ESTÉRIL NO TEJIDA

Nº de Identificación FT-005 Versión: 9 Fecha de emisión: 05/06/2023 Página 2 de 3

			_		
770717825411 4	0411	Gasa No Tejida Plus	4PLY – 3in x 3in	Estéril	Sobre x 2
770717825412 1	0412	Gasa No Tejida Plus	4PLY – 3in x 3in	Estéril	Sobre x 3
770717825375 9	0375	Gasa No Tejida Plus	4PLY – 3in x 3in	Estéril	Sobre x 4
770717825413 8	0413	Gasa No Tejida Plus	4PLY – 3in x 3in	Estéril	Sobre x 5
770717825927 0	0927	Gasa No Tejida Plus Transfenoidal	4 PLY – 2in x 7in	Estéril	Sobre x 5
770717825899 0	4151	Gasa No tejida	4PLY – 3in x 3in	Estéril	Sobre x 2 / Caja x 10 Sobres
770717825076 5	4161	Gasa No tejida	4PLY – 3in x 3in	Estéril	Sobre x 3 / Caja x 10 Sobres

• Plus (Más Resistente, más absorbente, uso quirúrgico)

1.3 EMPAQUE

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

1.4 VIDA ÚTIL

4 años después de ser esterilizado. Producto esterilizado con Óxido de Etileno (ETO).

1.5 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.

1.6 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.

1.7 REFERENCIA

ISO 13485: 2016 ISO 9001: 2015

2. ANEXOS

ANEXO 1. HOJA DE SEGURIDAD GASA NO TEJIDA PARA CURACIÓN

3. DISTRIBUCIÓN

Aseguramiento de calidad Área comercial

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



FICHA TÉCNICA STERISPONGES GASA ESTÉRIL NO TEJIDA

Nº de Identificación
FT-005
Versión: 9
Fecha de emisión:
05/06/2023
Página 3 de 3

4. CON	ITROL DE CAMBIOS			
CÓDIGO	NOMBRE DEL DOCUMENTO	VERSIÓ N	FECHA DE APROBACI ÓN	DESCRIPCIÓN DEL CAMBIO
FT-005	Fichas técnicas líneas Sterisponges gasa estéril no tejida para curación	1	13/02/2011	Documento nuevo
FT-005	Fichas técnicas líneas Sterisponges gasa estéril no tejida para curación	2	12/07/2011	Se actualizan las especificaciones de acuerdo a los procesos de fabricación
FT-005	Fichas técnicas líneas Sterisponges gasa estéril no tejida para curación	3	18/04/2012	Se añade el control de cambios y el registro de las firmas
FT-005	Fichas técnicas líneas Sterisponges gasa estéril no tejida para curación	4	18/03/2013	Se incluye la hoja de seguridad de producto anexo 1
FT-005	Fichas técnicas líneas Sterisponges gasa estéril no tejida para curación	5	29/10/2015	Se incluye clasificación de riesgo
FT-005	Ficha técnica Sterisponges gasa estéril no tejida para curación	6	24/02/2017	Renovación Registro INVIMA (Fabricar y vender) 2007DM-0000562 Por INVIMA 2017DM- 0000562-R1
FT-005	Ficha técnica Sterisponges gasa estéril no tejida	7	25/09/2018	Cambio de Nombre a Gasa Estéril No Tejida. Inclusión Invima Aprobado 2018DM- 0018580 (Importar, Semielaborar y Vender). Inclusión de los Productos de Gasa No Tejida PLUS
FT-005	Ficha técnica Sterisponges gasa estéril no tejida	8	10/03/2021	Se agrega al cuadro de especificaciones título estéril / no estéril.
FT-005	Ficha técnica –Sterisponges gasa estéril no tejida	9	05/06/2023	Se sustituyó la etiqueta de muestra y se incluyó la hoja de seguridad. Revisión para actualización

5. FIRMAS

	EL/ABORADO	REVISADO	APROBADO	
FIRMA:	Il modriques	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 GASA NO TEJIDA PARA CURACIÓN

SECCIÓN 1: IDENTIFICACIÓN PRODUCTO E IDENTIFICACIÓN DE LA EMPRESA

LINEA DE PRODUCTO: STERISPONGES

NOMBRE DEL PRODUCTO: Gasa no tejida para curación

USOS DEL PRODUCTO:Material absorbente utilizado en curación para

absorción rápida de sangrado y secreciones,

cubrimiento de heridas y aplicación de Medicamentos.

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
www.sherleg.com

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

SECCIÓN 2: COMPONENTES RIESGOSOS

Mezclas: No contiene

Composición: 65% Rayón viscosa 35% Poliéster

No contiene Látex. No es de origen animal.

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

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 curación y

cirugías.

Después de contacto con los Ojos: No aplica, dispositivo médico para uso en curación y

cirugías.

Después de ingerir: No aplica

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 No requiere.

de protecciónNo requiere.

Procedimientos de emergencia:

Precauciones Medio ambientales: No requiere.

Métodos y materiales para Recolectar mecánicamente.

almacenar y limpiar:

Referente a otras secciones: No emite sustancias peligrosas.

SECCIÓN 7. MANIPULACIÓN Y ALMACENAMIENTO

Recomendaciones para un manejo

seguro

Recomendación sobre protección

contra fuego y explosiones

Información adicional sobre manejo

No hay medidas especiales de precaución necesarias.

Manténgase alejado de fuentes de ignición- No fumar.

No hay necesidad de instrucciones de manejo

específicas.

Requerimientos para cuartos de almacenamiento y Recipientes

Recomendaciones en compatibilidad en el almacenamiento

Información Adicional sobre condiciones de almacenamiento

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

¡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 No aplica

Ocupacional

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 manosNo 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: Solido
Color: Blanco
Olor: Sin Olor

Método de Análisis

Valor del PH (at 20 °C): 7-7.5

Cambios en el estado físico

Punto de fusión:

Punto de Reblandecimiento:

No se Funde

No se Ablanda

Punto de Inflamación:

No Aplica

Densidad (at 20C) ca.

No determinada

Información Adicional: Descomposición Térmica: > 175°

SECCIÓN 10: ESTABILIDAD Y REACTIVIDAD

Condiciones que evitar Almacenar fuera de las condiciones predeterminadas

(ver empague)

Materiales Incompatibles Ninguno.

Productos riesgosos de Ninguno.

descomposición

Información Adicional Prestar atención a la información de la etiqueta.

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 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.