

SECURESTRAP 25*

Fijador para mallas absorbible



NOTA imagen de referencia para más información remitirse a la tabla de códigos

CIDIGO	DESCRIPCION	STRAPS
STRAP25	Dispositivo de fijación de grapas absorbibles	25 STRAPS ABSORBIBLES

INFORMACIÓN GENERAL

Descripción

Dispositivo de fijación para mallas, es un dispositivo mecánico activado por disparador con una cánula recta, precargado con 25 straps absorbibles

Materia Prima

Las grapas se encuentran fabricadas de una combinación de polidioxanona teñida con violeta D&C N.º 2 y un copolímero L (-)- láctida/glicólido.

La longitud insertada de la grapa es de 6,7 mm

Color del material

blanco, morado, gris, plateado

Usos Frecuentes

Está indicado para fijar material protésico a tejidos blandos en procedimientos de reparación de hernia en cirugía abierta

Presentación

Empaque individual

*según código

Método de esterilización

Óxido de etileno. No reesterilizar

Transporte y almacenamiento

Transportar y almacenar a temperatura ambiente en lugar fresco, seco y alejadas de la humedad, de la luz solar y de fuentes de calor. No utilizar después de la fecha de validez * **para más información remitirse al manual del usuario**

Recomendaciones de uso

Dispositivo médico de un solo uso, **No reesterilizar / No reutilizar** Se asegura la esterilidad mientras el empaque no se abra, no se dañe, ni se moje. Desechar los paquetes abiertos o no usados

Precauciones generales

Los usuarios deben estar familiarizados con los procedimientos y las técnicas quirúrgicas.

El método de fijación de cualquier dispositivo protésico debe determinarse sobre la base de la técnica quirúrgica aceptada, los requisitos del procedimiento y las instrucciones de uso del material protésico

Compruebe la compatibilidad mecánica y eléctrica de los dispositivos de diferentes fabricantes antes de utilizarlos en forma conjunta en un procedimiento

Inspeccione el sitio de la aplicación para garantizar la hemostasia

Debe ejercerse la fuerza adecuada sobre el dispositivo para la aplicación de las grapas, el uso de la fuerza excesiva puede dañar el tejido, el material protésico que desea fijar o el dispositivo

AVISO: debe procederse con precaución al aplicar contrapresión externa para evitar comprimir el tejido a un grosor inferior a 6,7mm entre el extremo del tejido y el punto de contra presión.

***para ampliar información consultar al manual del usuario**

Disposición final

los residuos cortopunzantes deben desecharse en contenedor adecuado tipo guardián

Todo residuo biológico debe de ser desinfectado, descaracterizado / incinerado antes de ser descartado, según legislación vigente

Vida útil

5 años

Tipo de dispositivo

Invasivo

Riesgo IIB

Registro Sanitario INVIMA 2021 DM - 0008207 - R1

Fabricante

ETHICON, INC Route 22 WEST P.O. BOX 151, Somerville NJ USA 00876 |
ETHICON LLC Highway 183 Km 8,3 San Lorenzo, Puerto Rico USA 00754 |
JOHNSON & JOHNSON DE BRASIL INDUSTRIA Y COMERCIO PRODUCTOS
PARA LA SALUD LTDA RODOVIA PRESIDENTE DUTRA, KM 154 - JD. DAS
INDUSTRIAS SAO JOSÉ DOS CAMPOS - SP - 122240-908 BRASIL | JOHNSON
& JOHNSON DE BRASIL INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUCTOS PARA
SAÚDE LTDA Avenida presidente Juscelino Kubitscheck, N° 2041, ANDARES 8°
E 9° Complexo JK. Bloco B - Villa Nova Conceição - São Paulo - SP – BRASIL

Titular licencia

JOHNSON & JOHNSON DE COLOMBIA S.A. YUMBO – VALLE

