

FIO DE SUTURA DE NYLON

Indicação de uso

- O Fio de Sutura é indicado para utilização na aproximação e/ou laqueação de tecidos lisos e moles para oclusão da pele. Atende aos tipos de procedimentos cirúrgicos e ambulatoriais para suturas dérmicas, cirurgias plásticas, odontológicas, oftálmicas e micro cirurgia.
- Os Fios de Sutura não são absorvidos, devendo, portanto, ser removidos entre 7 à 10 dias após a sutura.

Orientações de Uso

1. Selecionar o modelo e o tamanho apropriado. Sempre lembrando que o procedimento deve ser feito de maneira estéril.
 2. O Fio de Sutura Agulhado deve ser aberto de forma estéril,
 3. Inspeccionar a integridade e validade na embalagem e assim poder removê-la assepticamente.
 4. Retirar a embalagem externa.
 5. Depois de aberto, colocar o Fio a ser utilizado sob uma superfície estéril.
 6. Em seguida, o fio de sutura agulhado deve ser posicionado em um porta agulhas.
 7. Cuidadosamente, selecionar e fazer assepsia do local a ser realizado o procedimento.
 8. Com auxílio de uma pinça o cirurgião deve proceder a sutura com o fio de agulhado de acordo com a técnica cirúrgica adequada.
o Utilizar a quantidade de sutura necessária, de acordo com a extensão da ferida cirúrgica. Para uma segurança do nó cirúrgico é necessário uma técnica “standard”, feita com um nó “chato”, nós “quadrados” e se necessário, laçadas suplementares, de acordo com a circunstância cirúrgica.
 9. Todo este procedimento deve ser executado de forma estéril.
 10. Descartar o produto após utilização única no lixo hospitalar conforme as normas da autoridade sanitária vigentes
- O procedimento para retirada dos pontos deve seguir o protocolo da instituição. Normalmente é realizado da seguinte forma:
o O profissional de saúde utiliza técnica asséptica com o uso de luvas, soro, pinças, tesouras e/ lâminas para cortar os fios;
o Os pontos são retirados em sua totalidade ou de forma alternada dependendo da condição da ferida ou do machucado;
o O fio é cortado abaixo do nó da sutura (base) e a outra extremidade é puxada lentamente para ser totalmente retirado do tecido.
o Caso ocorra uma abertura na ferida, o procedimento deverá ser interrompido e solicitada avaliação médica.

Precauções, Restrições, Advertências e Cuidados Especiais

“PRODUTO DE USO ÚNICO”; “DESTRUIR APÓS O USO”; “PROTEJA ESTE PRODUTO DO CALOR, UMIDADE E DA LUZ”; “PROIBIDO REPROCESSAR”; “ESTÉRIL”

Ler atentamente as Instruções de Uso;

Não proceder da utilização sem antes verificar a inviolabilidade da embalagem;

Descartar e não usar quando as embalagens chegarem previamente abertas ou danificadas.

Manter o produto em local limpo e seco e ao abrigo da ação da luz solar;
Não colocar sob peso ou volumes, pois os mesmos poderão trazer danos as suas características técnicas e comprometer sua integridade.

Armazenamento e Transporte

Conforme determinação da RDC 665/2022 (Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde), as condições de armazenamento e distribuição dos materiais são preestabelecidas pelos fabricantes. Os produtos deverão ser armazenados em condições físicas e ambientais que previnam danos, deterioração ou outros efeitos adversos durante o período de armazenamento e/ou transporte. O ambiente adequado para armazenamento dos produtos precisa ser seco e arejado, sem exposição direta ao sol, a temperatura não deve ser superior a 40°C e umidade deve estar entre 40% a 70%. O armazenamento deve permitir a livre circulação de pessoas e equipamentos, e deve obedecer ao empilhamento máximo de 10 caixas de transporte. Os mesmos cuidados são válidos para o transporte, onde deve-se evitar a exposição direta dos produtos aos efeitos do calor excessivo e chuva, bem como atentar-se a quantidade máxima de empilhamento. A validade do produto é garantida enquanto as embalagens permanecerem íntegras, dentro do prazo estabelecido na rotulagem do produto.

Normas técnicas

ISO 13485:2016
RDC Nº 185 de 22.10.2001
RDC 40/2015
RDC Nº 665 de 02 de maio de 2022

Importado e distribuído por:

Medix Brasil Produtos Hospitalares e Odontológicos LTDA.
CNPJ: 10.268.780/0001-09 - I.E. 90451144-70
Rua Paraná, 1791 – Centro – 85.812-010 – Cascavel/Paraná – Brasil
Fone: +55 (45) 3039-4242

Responsabilidade Técnica

Eduarda Zampieri Bordini CRF-PR Nº 25368
Louise Marine Wittlich Succo CRF-PR Nº 34371

Serviço de Atendimento ao Consumidor

sac@medixbrasil.com.br
0800 006 3036

Revisão 00 de 13/07/2022

