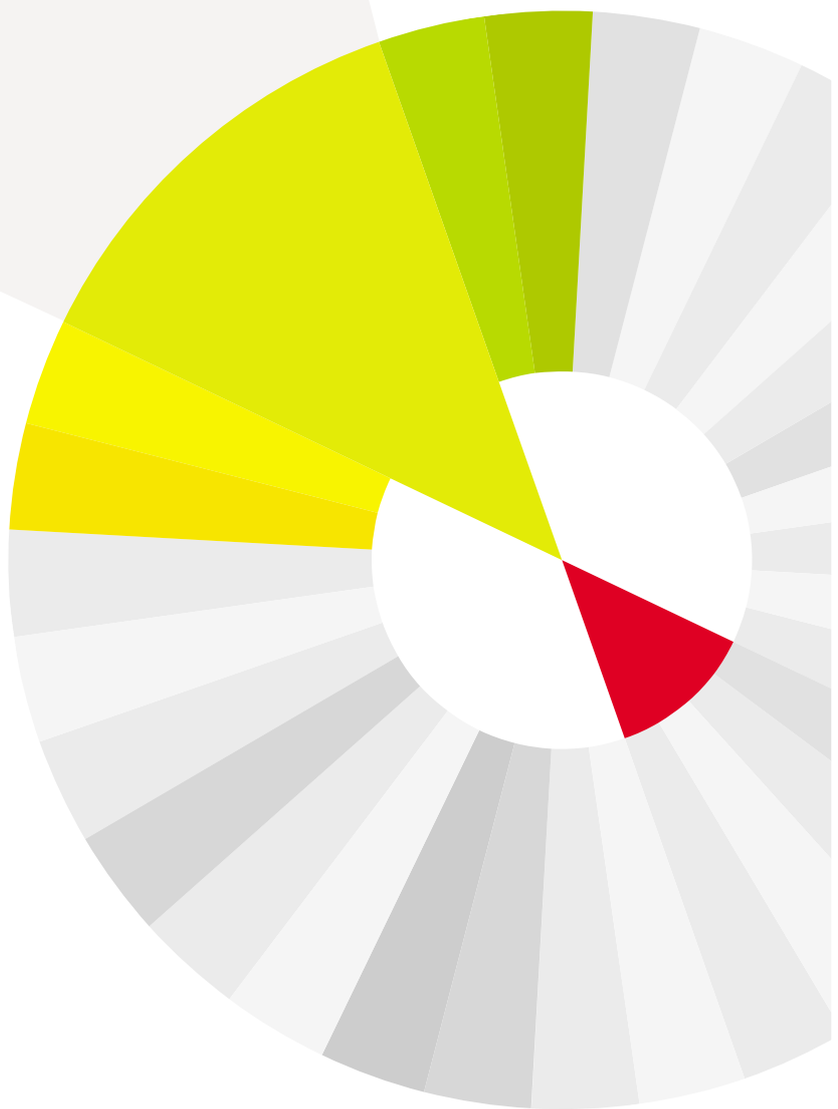


Productos Especiales

- ▶ Cera para huesos
- ▶ Cinta de algodón
- ▶ Ethilooop
Cintas de Silicona
- ▶ Ethisorb
Tapón medular
y varilla aplicadora
- ▶ Electrodoos cardíacos
temporales
- ▶ Parches de teflón



Cera para Huesos

Hemostático



Utilizada para obtener hemostasia de superficies óseas sangrante y como relleno en pérdidas de sustancia y prevenir el escape de fluidos a través de tejidos óseos, compuesta en un 90% de cera de abeja y en un 10% de palmitato de isopropilo.

Código	Cantidad por sobre	Sobres / Caja
W810T	2,5 gr.	24

Cinta de Algodón

Cinta de retracción para vasos, uréteres, nervios, etc.



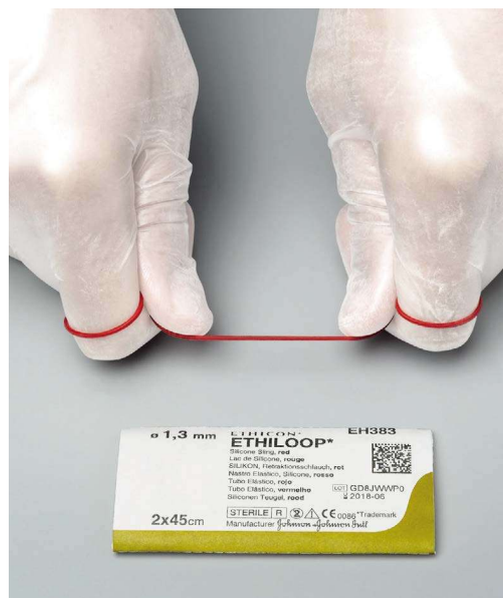
Código	Dimensiones	Sobres / Caja	Cintas / Sobre
U11C	0,32 x75 cm	24	2

Ethiloop

Cintas de Silicona

Las cintas de Silicona ETHILOOP han sido creadas para facilitar la retracción, identificación y oclusión de arterias, venas, nervios, tendones y uréteres, durante los procedimientos quirúrgicos.

- Diseñadas con una superficie exterior suave, que permite deslizar la cinta gentilmente sobre los tejidos
- Radiopacas
- Elaboradas en varios colores y medidas, ajustándose a cada necesidad
- No son porosas



Referencia	Descripción	Unid./Sobre	Sobres Caja
EH383E	Cinta de Silicona Ethiloop roja 2 x 45 cm 1.3 mm	2	24
EH384E	Cinta de Silicona Ethiloop azul 2 x 45 cm 1.3 mm	2	24
EH389	Cinta de Silicona Ethiloop amarilla 2 x 45 cm 2 mm	2	6
EH386	Cinta de Silicona Ethiloop blanca 2 x 45 cm 2 mm	2	6
EH387	Cinta de Silicona Ethiloop roja 2 x 45 cm 2 mm	2	6
EH388	Cinta de Silicona Ethiloop azul 2 x 45 cm 2 mm	2	6

Ethilooop

Cintas de Silicona

EH383E

Caja de 24 sobres de 2 unidades

Medidas: 45 cm x 1,3 mm

Color del ETHILOOP: Rojo

EH384E

Caja de 24 sobres de 2 unidades

Medidas: 45 cm x 1,3 mm

Color del ETHILOOP: Azul

EH386

Caja de 6 sobres de 2 unidades

Medidas: 45 cm x 2 mm

Color del ETHILOOP: Blanco

EH387

Caja de 6 sobres de 2 unidades

Medidas: 45 cm x 2 mm

Color del ETHILOOP: Rojo

EH388

Caja de 6 sobres de 2 unidades

Medidas: 45 cm x 2 mm

Color del ETHILOOP: Azul

EH389

Caja de 6 sobres de 2 unidades

Medidas: 45 cm x 2 mm

Color del ETHILOOP: Amarillo

Ethisorb

Tapón medular y Varilla aplicadora

ZV3000



ZV2001



Los tapones ETHISORB están hechos de un material compuesto absorbible: poliglactina 910 (VICRYL) y poli-p-dioxanona (PDS).

Está indicado como barrera para impedir la migración del cemento dentro del fémur en la implantación de endoprótesis de cadera y/o endoprótesis de rodilla.

La absorción se efectúa esencialmente durante los primeros 90 días y los tapones son reemplazados por tejido conectivo.

Se coloca el tapón en el espacio medular del fémur con ayuda del aplicador especialmente diseñado para tal fin. Debe colocarse el tapón de forma precisa con el fin de impedir completamente las fugas distales de cemento más allá del canal medular.

Código	Anchura parte de arriba	Anchura parte de abajo	Sobres/Caja
ZV3000	8 mm	30 mm	6

Código	Anchura	Longitud	Sobres/Caja
ZV2001	4 mm	36 mm	1

Parques de Teflón

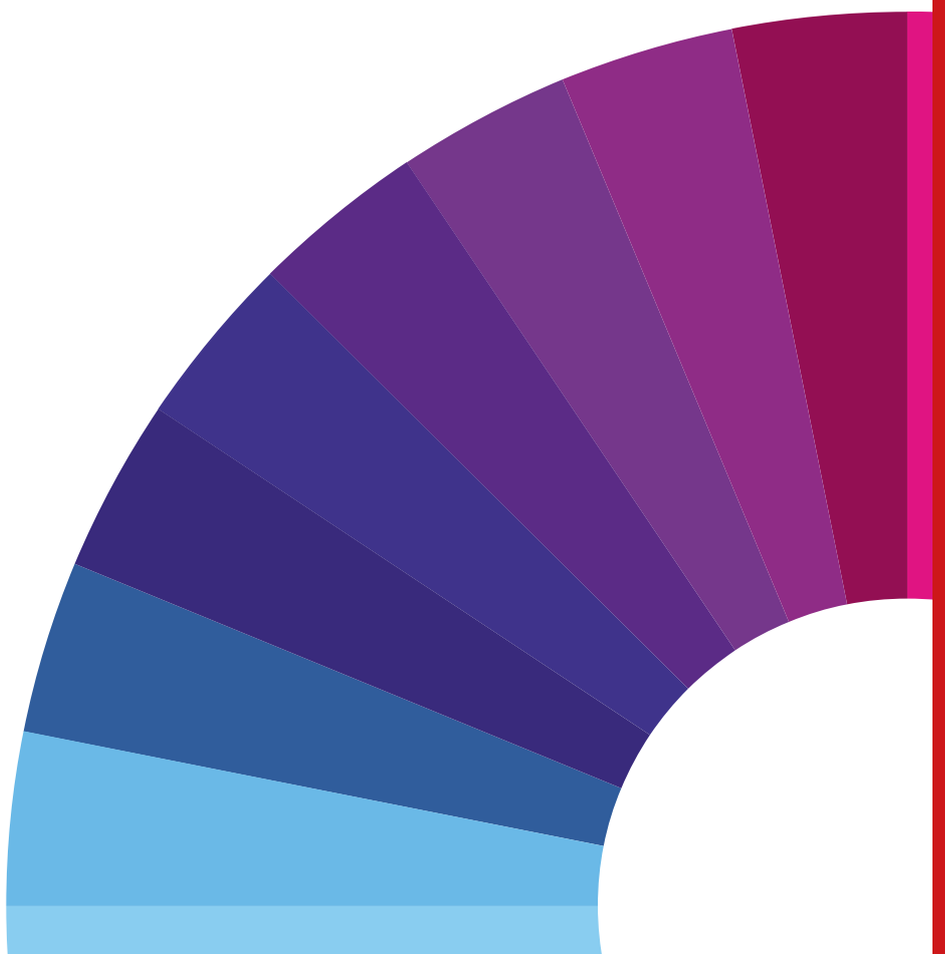
- Incolor
- Rígido
- No Absorbible



Grosor	Unidades / sobre	
5x8 mm	2	X619G
3x6 mm	2	X620G
3x2 mm	2	X623H
15x7 mm	1	X926H

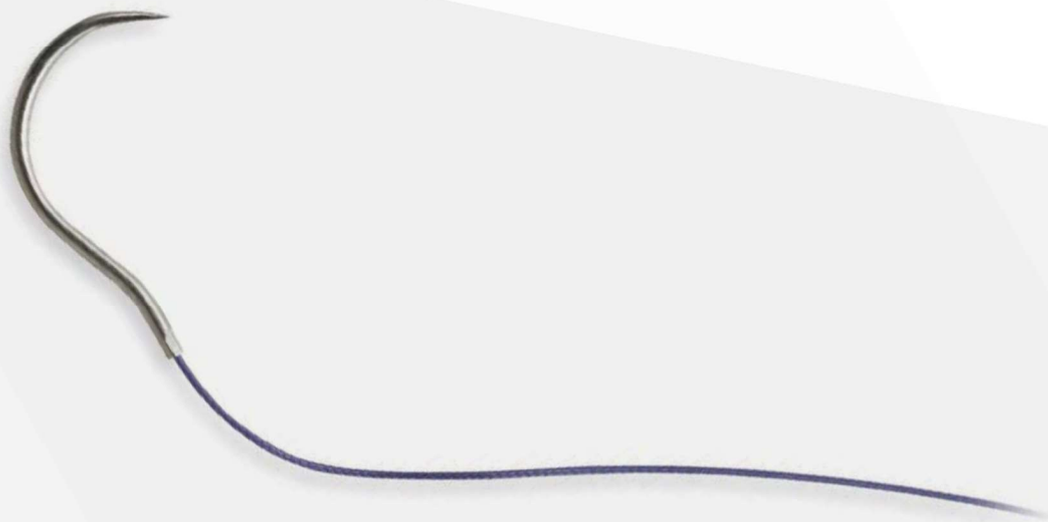
Endosuturas

▶ Endoagujas



ENDOAGUJAS

- Anudado extracorpóreo
- Anudado intracorpóreo



ANUDADO INTRACORPÓREO:

Agujas cilíndricas Sutura de tejidos delicados (peritoneo, intestino). Mínimo trauma tisular gracias al mínimo diámetro de penetración. Estabilidad máxima en el portaagujas, gracias a las estrías.

ANUDADO EXTRACORPÓREO:

AGUJAS TAPERCUT

- Penetración sencilla en tejidos calcificados o escleróticos, paredes especialmente duras y prótesis sintéticas.
- Sección triangular en la punta, extremadamente afilada.
- Sección más pequeña, mínimo trauma tisular el portaagujas, gracias a las estrías.

Endosuturas

Endoagujas



Endoaguja S.S.E. (ANUDADO EXTRACORPÓREO)

ENDOSUTURAS ▼

Material	Calibre métrico y anterior 3 · 2/0	Calibre métrico y anterior 3,5 · 0	Color	Aguja	Longitud de hilo (cm.)	Uds./ caja
ETHIBOND	EC12	EC11	Verde	Tappercut Compuesta 24 mm.	110	12
VICRYL®	EB12	EB11	Violeta	Tappercut Compuesta 24 mm.	110	12
ETHIBOND	EC22	EC21	Verde	Tappercut Esquí Invertida 24 mm.	110	12
VICRYL®	EB22	-	Violeta	Tappercut Esquí Invertida 24 mm.	110	12

Endoaguja S.S.E. (ANUDADO INTRACORPÓREO)

ENDOSUTURAS ▼

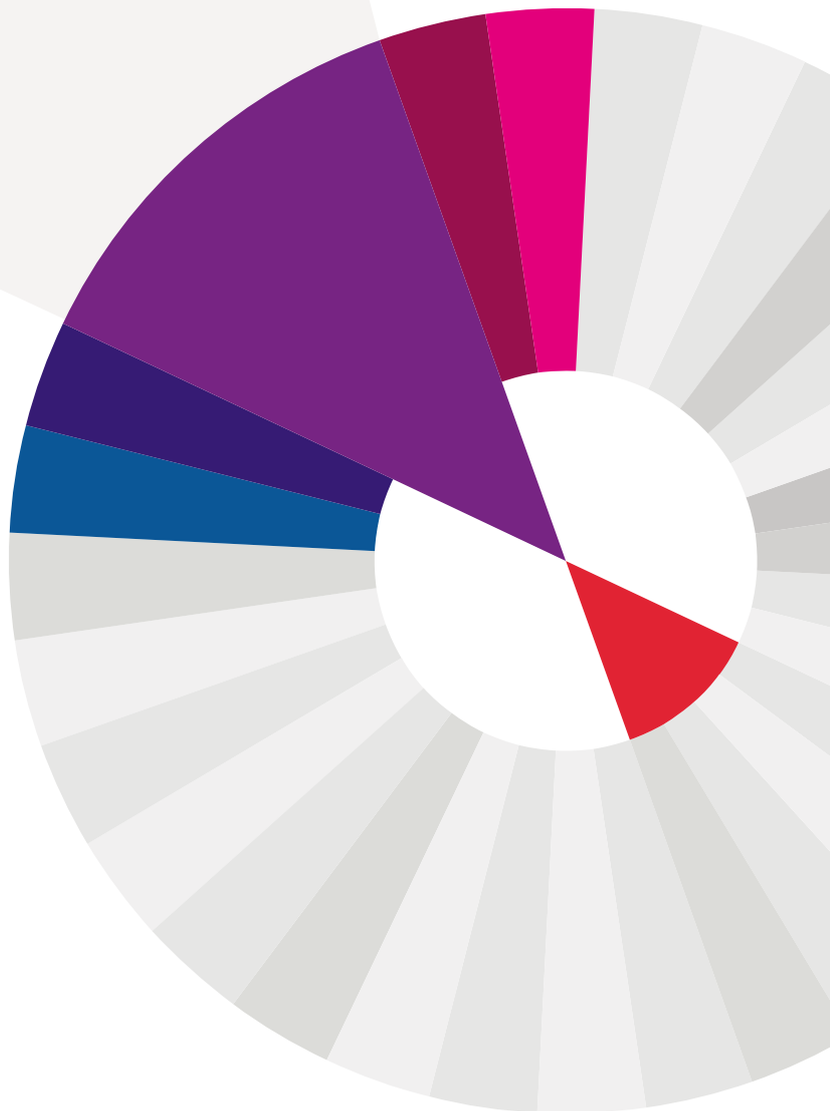
Material	Calibre métrico y anterior 3 · 2/0	Calibre métrico y anterior 3,5 · 0	Color	Aguja	Longitud de hilo (cm.)	Uds./ caja
VICRYL®	E9903S	E9902S	Violeta	Cilíndrica Esquí 22 mm.	20	24
ETHIBOND	-	E6102S	Blanca	Cilíndrica Esquí 22 mm.	20	24
VICRYL®	-	E4103S	Blanca	Cilíndrica Esquí 22 mm.	20	24

Drenajes

Drenajes quirúrgicos que superan los inconvenientes postquirúrgicos.

- Diseño exclusivo con cuatro canales longitudinales.
- Fabricados en silicona.
- Alto poder de succión.
- Mínimo diámetro.

► Blake



Drenajes de silicona



El drenaje que supera los inconvenientes postquirúrgicos.

Diseño exclusivo para un drenaje óptimo, una máxima comodidad del paciente y una rápida deambulación.

Diseño patentado con cuatro canales que multiplican su capacidad de drenaje.

- Cuatro canales maximizan la superficie de contacto con el tejido respecto a los tubos torácicos tradicionales.
- Fabricado en silicona con núcleo central duro para una superior flexibilidad y alta resistencia tensil.
- Ofrece cuatro vías de drenaje independientes, para reducir la coagulación.
- Suministra un poder de succión de hasta 200 cc./minuto¹.
- Eficacia de drenaje comparable clínicamente a los tubos torácicos².



¹ Data on file, ETHICON, INC.

² Lisagor PG, Obney J, Barnes M, et al. Is a bigger tube better for draining the mediastinum and thorax? Presented at: 6th Annual CCT Meeting 2000. Current Trends in Thoracic Surgery VI: January 27-29, 2000. Abstract 62.

Drenajes de silicona

	Referencia	Descripción	Uds. por caja
	2226	Drenaje de silicona redondo y acanalado, continuo, extruido en una sola pieza, 10Fr. Longitud: 110 cm. Diámetro: 3,5 mm.	10
	2227	Drenaje de silicona redondo y acanalado, continuo, extruido en una sola pieza, con trócar flexible, 10Fr. Longitud: 108 cm. Diámetro: 3 mm.	10
	2228	Drenaje de silicona redondo y acanalado, continuo, extruido en una sola pieza, 15Fr. Longitud: 121 cm. Diámetro: 5 mm.	10
	2230	Drenaje de silicona redondo y acanalado, continuo, extruido en una sola pieza, 19Fr. Longitud: 117 cm. Diámetro: 6 mm.	10
	2232	Drenaje de silicona redondo y acanalado, continuo, extruido en una sola pieza, con trócar flexible, 19Fr. Longitud: 123 cm. Diámetro: 6 mm.	10
	2233	Drenaje de silicona redondo y acanalado, continuo, extruido en una sola pieza, con trócar flexible, 15Fr. Longitud: 120 cm. Diámetro: 5 mm.	10
	2234	Drenaje de silicona redondo y acanalado, continuo, extruido en una sola pieza, 24Fr. Longitud: 82 cm. Diámetro: 8 mm.	10
	BCC-1	Cardioconector 3/8" - 1/2" x 3/6 (10-13mm x 5mm)	20
	BCC-2	Cardioconector 3/8" - 1/2" x 3/6" x 3/16 (10-13mm x 5mm x 5mm)	20
	BCC-3	Cardioconector 3/8" - 1/2" x 3/6" x 3/16 (10-13mm x 5mm x 5mm x 5mm)	20
	2160	J-VAC Redón de pera 100 ml.	10
	2162	J-VAC Redón de vacío, 450 ml.	10

Contraindicaciones

VICRYL RAPIDE: Debido a la rápida pérdida de fuerza tensil, Vicryl Rapide no debe ser usado donde se requiera la aproximación prolongada de tejidos bajo tensión o donde se requiera soporte de la herida o ligadura durante más de 7 días. No es para uso en tejidos cardiovasculares o neurológicos.

MONOCRYL PLUS: Por ser absorbibles, estas suturas no están indicadas para aquellos usos en los que se requiera una aproximación prolongada de tejidos sometidos a tensión. En particular, Monocryl Plus Antibacteriano no debe ser usado para el cierre del tejido fascial. No debe usarse en pacientes con antecedentes de reacciones alérgicas a Irgacare MP (triclosán).

MONOCRYL: Estas suturas (teñidas e incoloras), siendo absorbibles, no están indicadas para aquellos usos en los que se requiera una aproximación prolongada de tejidos sometidos a tensión. El Monocryl incoloro no debe ser usado para cierre abdominal o cierre de fascia.

VICRYL PLUS: Puesto que estas suturas son absorbibles, no deben ser utilizadas cuando se necesita una aproximación duradera de tejidos sometidos a esfuerzo. No debe ser utilizada en pacientes con antecedentes conocidos de reacciones alérgicas a Irgacare MP (triclosán).

VICRYL: Siendo estas suturas absorbibles, no deben usarse cuando se necesita una aproximación duradera de tejidos sometidos a esfuerzo.

PDS PLUS: Por ser absorbibles, estas suturas no deben ser usadas cuando se requiera una aproximación prolongada (mayor de 6 semanas) de tejidos sometidos a tensión ni deben utilizarse en combinación con prótesis, por ejemplo, válvulas cardíacas o injertos sintéticos. No debe

utilizarse en pacientes con antecedentes de reacciones alérgicas a Irgacare MP (triclosán).

PDS II: Por ser absorbibles, estas suturas no deben ser usadas cuando se requiera una aproximación prolongada (mayor de 6 semanas) de tejidos sometidos a tensión ni deben utilizarse en combinación con prótesis, por ejemplo, válvulas cardíacas o injertos sintéticos.

PROLENE: No se conocen.

PRONOVA: No se conocen.

ETHIBOND EXCEL: No se conocen.

ETHILON: La pérdida progresiva de la resistencia de Ethilon Negro/Incoloro con el tiempo, in vivo, no permite la utilización de este material cuando se requiere conservar esta resistencia.

MERSILENE: No se conocen.

MERSILK: No utilizar este material en personas que presentan una sensibilidad o una alergia conocida a la seda. A pesar de que la seda no es absorbida, la progresiva degradación de la fibra proteínica in vivo, puede resultar en una pérdida gradual de la fuerza tensil de la sutura con el paso del tiempo.

ACERO: Estas suturas están contraindicadas en pacientes de reconocida sensibilidad o alergia al acero inoxidable o a sus metales constituyentes, tales como el cromo y el níquel.

STRATAFIX SPIRAL PDO:

El dispositivo Stratafix Spiral PDO no debe usarse cuando se requiera la aproximación prolongada (más de seis semanas) de los tejidos bajo esfuerzo y tampoco debe emplearse conjuntamente con dispositivos protésicos o para la fijación de estos

últimos (por ejemplo, válvulas cardíacas o injertos sintéticos), que por naturaleza no se absorben.

STRATAFIX SPIRAL PGA-PCL:

El dispositivo Stratafix Spiral PGA-PCL no debe usarse cuando se requiera la aproximación prolongada de los tejidos bajo esfuerzo y tampoco debe emplearse conjuntamente con dispositivos protésicos no absorbibles ni para la fijación de estos últimos (por ejemplo, válvulas cardíacas o injertos sintéticos).

STRATAFIX SYMMETRIC PDS PLUS:

El dispositivo Stratafix Symmetric PDS™ Plus, al ser reabsorbible, no debe utilizarse en los casos en que se requiera la aproximación prolongada (más de seis semanas) de tejido bajo tensión o con dispositivos protésicos (por ejemplo, válvulas cardíacas o injertos sintéticos).

No debe utilizarse en pacientes con reacciones alérgicas conocidas a IRGACARE MP (triclosán).

PHYSIOMESH: No se conoce ninguna.

PROCEED: No se conoce ninguna.

PROCEED VENTRAL PATCH: No se conoce ninguna.

ULTRAPRO: La malla no debe utilizarse después de la apertura del tracto gastrointestinal, ya sea planeada quirúrgicamente o accidental. La malla debe estar siempre separada de la cavidad abdominal por el peritoneo. La inserción de la malla dentro del canal inguinal, como un tapón, obturador, no es conveniente.

ULTRAPRO PLUG (UPP): El dispositivo debe separarse de la pared abdominal por el peritoneo.

ULTRAPRO HERNIA SYSTEM (UHS): El dispositivo siempre debe estar separado de la cavidad abdominal por el peritoneo. El dispositivo no es adecuado para ser usado como tapón (plug).

PROLENE 3D PATCH: No se conoce ninguna.

PROLENE HERNIA SYSTEM (PHS): No se conocen.

Malla PROLENE: No se conoce ninguna.

Malla VYPRO: La malla no debe usarse después de una apertura intraoperatoria, planeada o accidental,

del tracto intestinal. La malla debe estar siempre separada de la cavidad abdominal por el peritoneo. La malla no es adecuada para su inserción en el canal inguinal como en el caso del tapón.

Malla VYPRO II: La malla no debe usarse después de una abertura intraoperatoria, planeada o accidental, del tracto intestinal. Cuando se use para las indicaciones anteriormente mencionadas, la malla debe estar siempre separada de la cavidad abdominal por el peritoneo. La malla no es adecuada para su inserción en el canal inguinal como tapón.

Malla VICRYL: La malla Vicryl no debe ser usada en casos que requieran soporte prolongado de heridas u órganos

SECURESTRAP: El dispositivo no está indicado para ser utilizado en los casos en que esté contraindicada la fijación de material protésico. No utilice el sistema en tejido que no se puede inspeccionar visualmente para comprobar la hemostasia. Se requiere un espesor de tejido mínimo para aplicar el anclaje sobre hueso, vasos o vísceras subyacentes. Si la distancia total desde la superficie del tejido a la estructura subyacente es inferior al espesor de tejido mínimo, o puede quedar reducida a una distancia inferior al espesor de tejido mínimo, el uso del dispositivo está contraindicado.

SURGICEL: Empaquetamiento, a no ser que se retire posteriormente a la hemostasia. Implantación en defectos de hueso ya que puede interferir con la formación callosa y existe una probabilidad teórica de formación de quistes. Si es utilizado en, al alrededor o en la proximidad de la foramina en el hueso y nervio óptico, debe ser retirado luego de alcanzar la hemostasia, ya que se hincha y podría ejercer una presión indebida. No debe utilizarse para controlar hemorragias de arterias grandes. No debe utilizarse con fluidos que no sean sangre, ya que los humores corporales aparte de la sangre no reaccionan con el SURGICEL para producir hemostasia.

SURGIFLO:

No se inyecte o comprima el Surgiflo en los vasos sanguíneos. No utilice Surgiflo en los compartimentos intravasculares debido al riesgo de tromboembolismo, coagulación

intravascular diseminada, y un mayor riesgo de reacción anafiláctica.

No lo utilice en pacientes que sabe que tienen reacción anafiláctica o sistémica grave a productos derivados de la sangre humana.

No lo utilice en pacientes con alergias conocidas a la gelatina porcina.

No lo utilice en el cierre de incisiones en la piel, ya que puede interferir con la cicatrización de los bordes de la piel. Esta interferencia se debe a la interposición mecánica de gelatina y no es secundaria a la interferencia intrínseca con la cicatrización de heridas.

OMNEX: No use en pacientes con hipersensibilidad conocida al cianoacrilato o al formaldehído. No apto para uso intravascular.

DERMABOND: No lo utilice en heridas con evidencia de infección activa, gangrena o heridas de etiología de posición de decúbito. No lo utilice sobre superficies mucosas o a través de uniones mucocutáneas (como la cavidad bucal o los labios) o sobre piel que pueda estar expuesta regularmente a fluidos corporales o con vello natural denso. No lo utilice en pacientes con hipersensibilidad conocida al cianoacrilato o al formaldehído.

PRINEO: No usar en ninguna herida que muestre signos de infección activa, gangrena o heridas de origen decúbito.

No usar en superficies mucosas o en uniones mucocutáneas (p.ej. cavidad bucal, labios) o en piel que pueda estar expuesta regularmente a líquidos corporales o con vello natural denso.

No usar en pacientes con hipersensibilidad conocida al cianoacrilato, al formaldehído o al adhesivo sensible a la presión.

BLAKE: La sangre recogida utilizando el adaptador de drenajes J-VAC o en el reservorio de succión J-VAC y el reservorio de succión de pera J-VAC no debe volver a infundirse.

CERA PARA HUESOS: La cera para huesos no debe usarse cuando se desee una rápida regeneración y fusión ósea.

CINTAS DE ALGODON: No se conoce ninguna.

CINTAS DE SILICONA ETHILOOP: No se conocen

ELECTRODOS CARDÍACOS TEMPORALES: El hilo del electrodo cardíaco temporal no debería usarse con los marcapasos implantables permanentes.

PARCHES DE TEFLÓN: Debido al riesgo de desprendimiento de fibras, no utilice parches de polímero de TFE suaves en contacto directo con el torrente sanguíneo.

Estos productos sanitarios cumplen los requisitos de aplicación de la legislación vigente que regula los productos sanitarios.

Por favor consulte las instrucciones de uso antes de la utilización de estos productos sanitarios.

Pueden no estar disponibles todas las referencias que figuran en este catálogo.

La información mencionada deberá completarse con las instrucciones de uso de los dispositivos antes de usarlos. Para obtener más información, póngase en contacto con su representante de ventas.