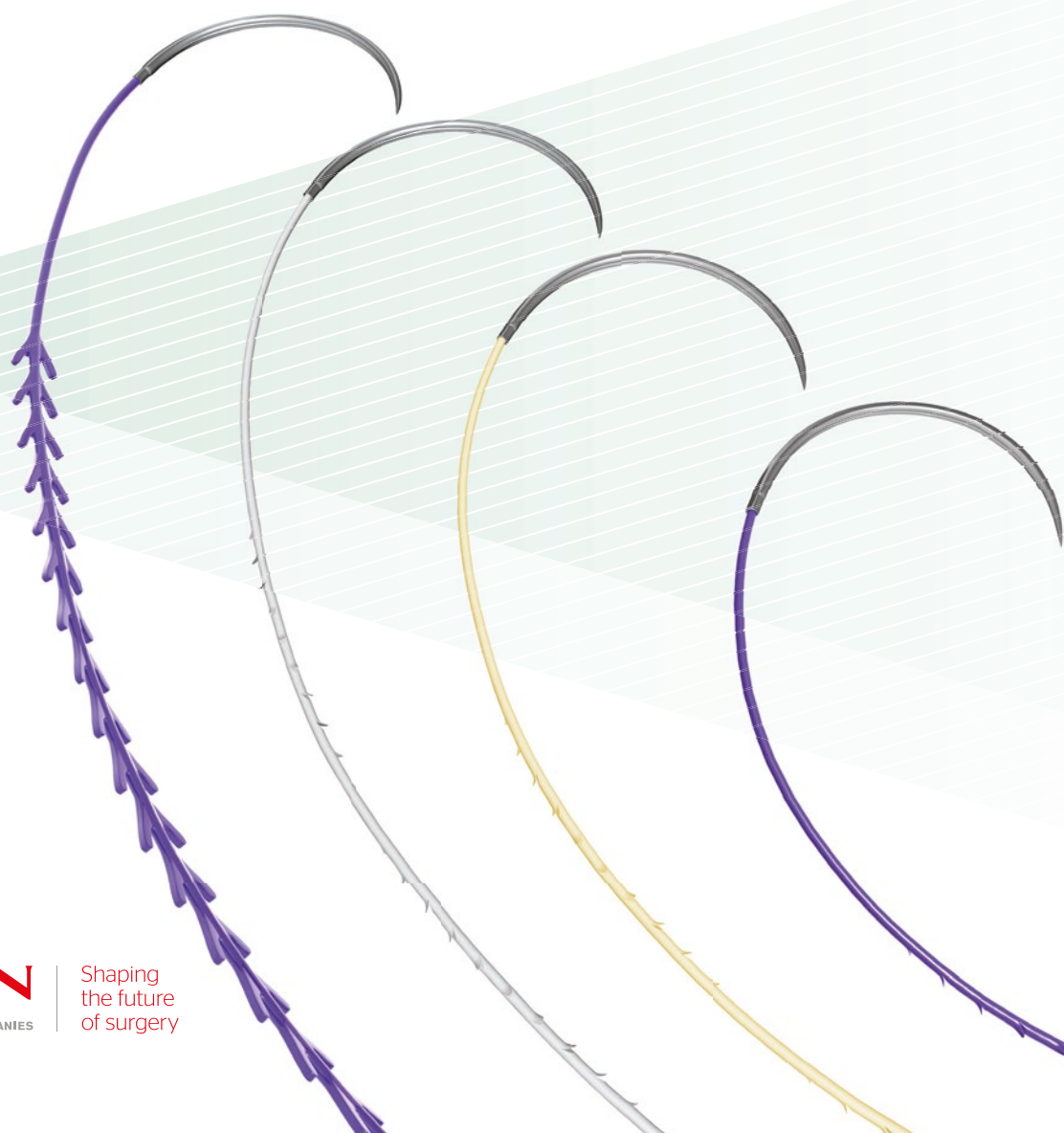


Stratafix™

STRATAFIX™ Dispositivos de control de tejidos sin nudos

Catálogo de productos 2019/20

Un catálogo versátil para satisfacer todas sus necesidades en el cierre de heridas



ETHICON
PART OF THE *Johnson & Johnson* FAMILY OF COMPANIES

Shaping
the future
of surgery

STRATAFIX™ Dispositivos de control de tejidos sin nudos

Los dispositivos de control de tejidos sin nudos STRATAFIX™ poseen un diseño de patrón barbado único, que proporciona múltiples puntos de fijación a lo largo de la línea de cierre, permitiendo mantener la tensión en cada pasada^{1,2,6}

Con significativamente más puntos de fijación que las suturas convencionales, los dispositivos de control de tejidos sin nudos STRATAFIX™ proporcionan **más seguridad, más consistencia y más eficiencia**^{1,2,4-6,8,15,16,20,21}

STRATAFIX™ Spiral

Proporcionan un deslizamiento suave a través de los tejidos y una sujeción segura que permite controlar la tensión y conseguir una excelente aproximación de los tejidos^{1,2,4-6,8,20}



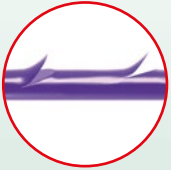
La configuración del anclaje en espiral proporciona un entorno seguro y un agarre tridimensional^{1,2,4-6,8,20}

Los anclajes se retraen en el núcleo para un deslizamiento suave a través del tejido. A continuación se vuelven a enganchar para un agarre seguro^{1,2,4-6,8,20}

La agujas Ethicon tienen un rendimiento superior con respecto a resistencia y fuerza de penetración

STRATAFIX™ Spiral PGA-PCL™

Bidireccional



Anclajes formados en el centro del dispositivo en patrón **espiral**



El diseño **bidireccional** permite un reparto de la tensión desde el centro.

Stratafix™

Spiral PGA-PCL

KNOTLESS TISSUE CONTROL DEVICE

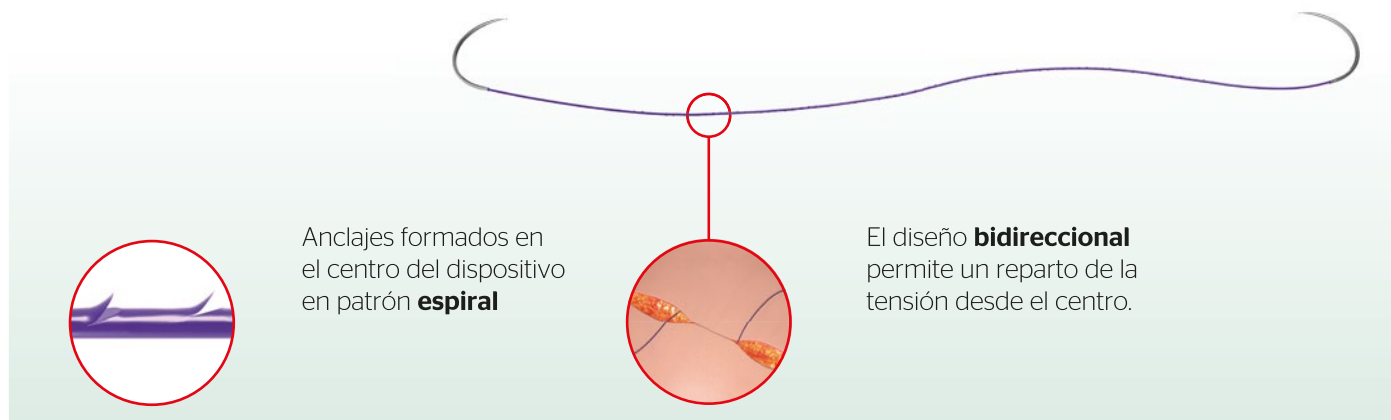
INCOLORA

Aguja		Long. Hilo	calibre* 4-0	3-0	2-0	0	1
17 mm, 1/2 Cilíndrica, RB-1		16 x 16	SXMD2B403	SXMD2B402			
36 mm, 1/2, Cilíndrica, MH		14 x 14			SXMD2B400		
		36 x 36			SXMD2B401		
26 mm, 1/2 Corte inverso, CP-2		14 x 14			SXMD2B414		
19 mm, 3/8 Corte inverso, FS-2		7 x 7	SXMD2B405	SXMD2B404			
		14 x 14	SXMD2B407	SXMD2B406			
		30 x 30	SXMD2B409	SXMD2B408			
24 mm, 3/8 Corte inverso, FS-1		30 x 30	SXMD2B150	SXMD2B410			
26 mm, 3/8 Corte inverso, FS		14 x 14		SXMD2B411			
		30 x 30	SXMD2B413	SXMD2B412			

* Los tamaños mostrados representan la fuerza tensil. Consulte el documento IFU para obtener información adicional.

STRATAFIX™ Spiral PDO™

Bidireccional



Stratafix™
Spiral PDO

VIOLETA

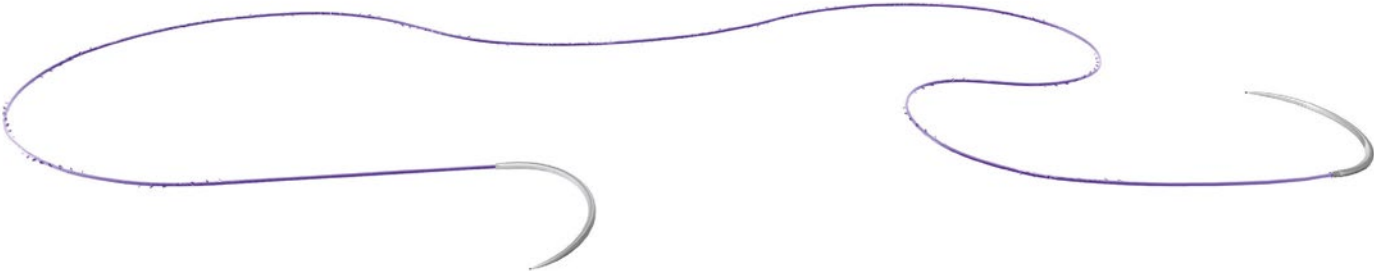
KNOTLESS TISSUE CONTROL DEVICE

Aguja		Long. Hilo	calibre* 4-0	3-0	2-0	0	1
22 mm, 1/2, Cilíndrica, CT-3		14 x 14				SXPD2B404	
26 mm, 1/2, Cilíndrica, SH		10 x 10			SXPD2B413		
		14 x 14			SXPD2B414		
26 mm, 1/2, Cilíndrica, MH		7 x 7			SXPD2B406		
		14 x 14			SXPD2B407		
36 mm, 1/2, Cilíndrica, MH		14 x 14				SXPD2B409	
		24 x 24			SXPD2B408	SXPD2B410	
		30 x 30				SXPD2B411	
		36 x 36			SXPD2B412		
36 mm, 1/2, Cilíndrica, CT-1		14 x 14					SXPD2B401
		24 x 24					SXPD2B402
		30 x 30					SXPD2B403
36 mm, 1/2, Cilíndrica, MO-4		36 x 36					SXPD2B400
48 mm, 1/2, Cilíndrica, CTX		36 x 36					SXPD2B405
17 mm, 3/8 TAPERCUT, V-4		24 x 24	SXPD2B426				
26 mm, 3/8 TAPERCUT, V-26		14 x 14	SXPD2B425				
		24 x 24	SXPD2B424				

* Los tamaños mostrados representan la fuerza tensil. Consulte el documento IFU para obtener información adicional.

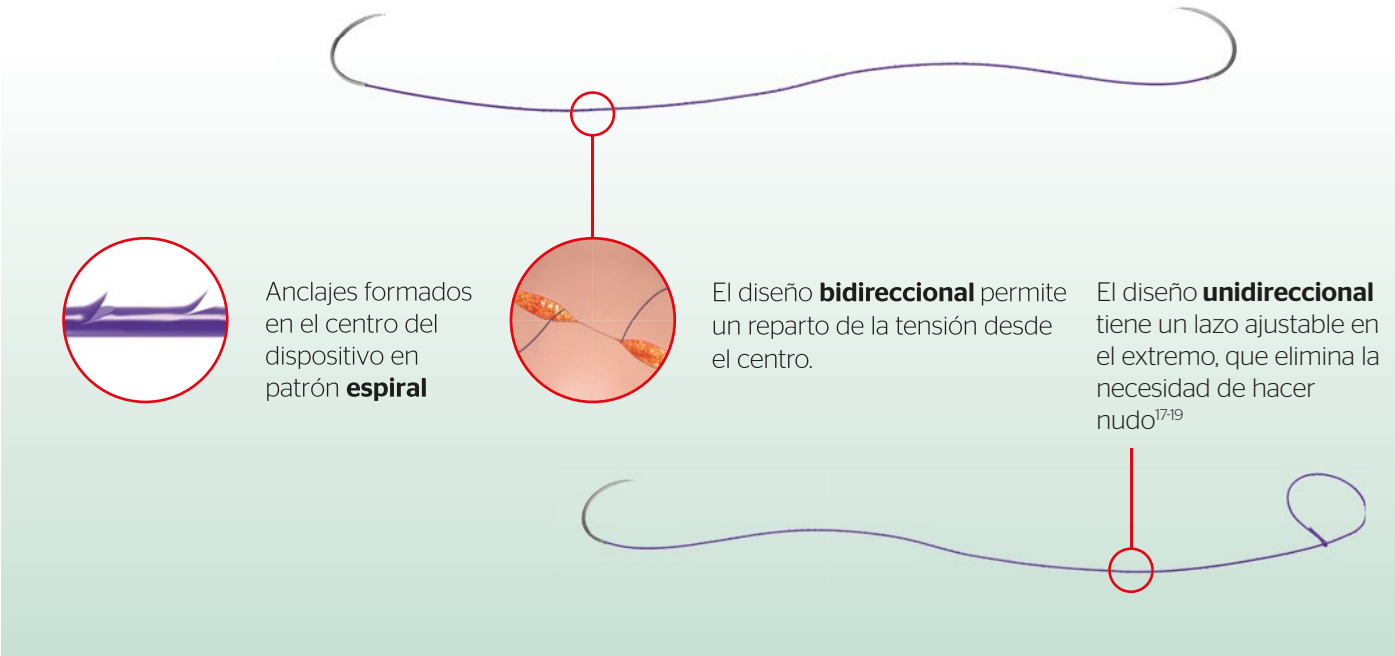
Aguja		Long. Hilo	calibre* 4-0	3-0	2-0	0	1
26 mm, 1/2 Corte inverso, CP-2		24 x 24				SXPD2B415	SXPD2B416
36 mm, 1/2 Corte inverso, OS-6		24 x 24					SXPD2B200
		30 x 30					SXPD2B201
40 mm, 1/2 Corte inverso, OS-8		36 x 36					SXPD2B202
19 mm, 3/8 Corte inverso, FS-2		7 x 7	SXPD2B422				
		14 x 14	SXPD2B423				
26 mm, 3/8 Corte inverso, FS		14 x 14		SXPD2B417	SXPD2B418		
		24 x 24		SXPD2B419	SXPD2B420		

* Los tamaños mostrados representan la fuerza ténsil. Consulte el IFU para conocer la información adicional.



STRATAFIX™ Spiral Polypropylene

Unidireccional y Bidireccional



Stratafix™

Spiral Polypropylene

KNOTLESS TISSUE CONTROL DEVICE

INCOLORA

Aguja		Long. Hilo	calibre* 4-0	3-0	2-0	0	1
22 mm, 1/2, Cilíndrica, SH-1		30			SXPL1B400		
22 mm, 1/2, Cilíndrica, CT-3		14 x 14				SXPL2B401	
36 mm, 1/2, Cilíndrica, CT-1		24 x 24					SXPL2B400

* Los tamaños mostrados representan la fuerza tensil. Consulte el documento IFU para obtener información adicional.

STRATAFIX™ Spiral MONOCRYL™ Plus

Unidireccional



Anclajes formados en el centro del dispositivo en patrón **espiral**

STRATAFIX™ Dispositivo de control de tejidos sin nudos incorpora **tecnología Plus antibacteriana** para reducir el factor de riesgo de **Infección de Sitio Quirúrgico (ISQ)**^{9,10}

Stratafix™
Spiral MONOCRYL™ Plus 
 KNOTLESS TISSUE CONTROL DEVICE

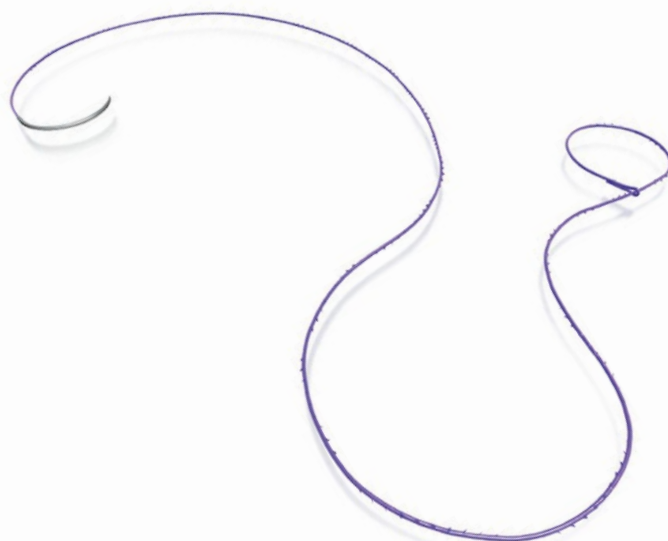
INCOLORA

Aguja		Long. Hilo	calibre* 4-0	3-0	2-0	0	1
17 mm, 1/2 Cilíndrica, RB-1		15	SXMP1B434	SXMP1B424			
		23	SXMP1B439	SXMP1B438			
		30	SXMP1B435	SXMP1B425			
26 mm, 1/2, Cilíndrica, SH		15			SXMP1B408		
		23		SXMP1B427	SXMP1B409		
		30			SXMP1B410		
		70		SXMP1B428			
26 mm, 1/2, Cilíndrica, CT-2		15			SXMP1B415		
		30			SXMP1B416		
		45			SXMP1B417		
36 mm, 1/2, Cilíndrica, CT-1		45		SXMP1B429	SXMP1B413		
		70			SXMP1B414		
19 mm, recta, Cilíndrica, ST-4		30		SXMP1B433			

* Los tamaños mostrados representan la fuerza tensil. Consulte el documento IFU para obtener información adicional.
 ** La imagen de la placa de Petri es solo a título ilustrativo, los resultados de la zona del test de inhibición pueden variar.

Aguja		Long. Hilo	calibre* 4-0	3-0	2-0	0	1
19 mm, 3/8 Corte inverso, PS-2		15		SXMP1B105			
		30	SXMP1B117	SXMP1B106			
		45	SXMP1B118	SXMP1B107			
		60		SXMP1B108			
		70	SXMP1B119	SXMP1B109			
24 mm, 3/8 Corte inverso, PS-1		30	SXMP1B114	SXMP1B101			
		45		SXMP1B102			
		60		SXMP1B103			
		70		SXMP1B104			
26 mm, 3/8 Corte inverso, PS		45		SXMP1B111			
		70		SXMP1B113			
30 mm, 3/8, Corte inverso, PSL		70			SXMP1B421		
16 mm, 1/2 Corte inverso, PS-4		45	SXMP1B120				
26 mm, 1/2 Corte inverso, CP-2		30			SXMP1B420		
36 mm, 1/2 Corte inverso, CP-1		70			SXMP1B419		

* Los tamaños mostrados representan la fuerza tensil. Consulte el documento IFU para obtener información adicional.



STRATAFIX™ Spiral PDS™ Plus

Unidireccional

Stratafix™

Spiral PDS™ Plus 

VIOLETA

KNOTLESS TISSUE CONTROL DEVICE

Aguja		Long. Hilo	calibre* 4-0	3-0	2-0	0	1
17 mm, 1/2 Cilíndrica, RB-1		15	SXPP1B427	SXPP1B422			
		30	SXPP1B428				
		70		SXPP1B423			
22 mm, 1/2 Cilíndrica, SH-1		23	SXPP1B454	SXPP1B453			
26 mm, 1/2, Cilíndrica, SH		15		SXPP1B420	SXPP1B415		
		23			SXPP1B433		
		30			SXPP1B416		
		70		SXPP1B421	SXPP1B417		
26 mm, 1/2, Cilíndrica, CT-2		15			SXPP1B413		
		30				SXPP1B405	
31 mm, 1/2 Cilíndrica, MO-5		70				SXPP1B451	
36 mm, 1/2, Cilíndrica, MO-4		70					SXPP1B205
36 mm, 1/2, Cilíndrica, CT-1		15			SXPP1B409	SXPP1B406	
		22			SXPP1B456	SXPP1B455	
		30			SXPP1B410	SXPP1B450	SXPP1B429
		45			SXPP1B411	SXPP1B407	SXPP1B430
		70			SXPP1B412	SXPP1B408	SXPP1B431
48 mm, 1/2, Cilíndrica, CTX		70					SXPP1B401
		90					SXPP1B402
26 mm, 5/8, Cilíndrica, UR-6		15			SXPP1B434		
		30			SXPP1B419		
19 mm, recta, Cilíndrica, ST-4		15		SXPP1B424			
19 mm, ski, Cilíndrica, EN-S		30				SXPP1B452	
36 mm, 1/2 Circle TAPERCUT™, V-34		23			SXPP1B458	SXPP1B457	

* Los tamaños mostrados representan la fuerza tensil. Consulte el documento IFU para obtener información adicional.

Aguja		Long. Hilo	calibre* 4-0	3-0	2-0	0	1
16 mm, 1/2 Corte inverso, PS-4		45	SXPP1B119				
22 mm, 1/2 Corte inverso, X-1		70		SXPP1B120			
26 mm, 1/2 Corte inverso, CP-2		45				SXPP1B202	SXPP1B403
36 mm, 1/2 Corte inverso, OS-6		45					SXPP1B201
		70					SXPP1B203
40 mm, 1/2 Corte inverso, OS-8		70					SXPP1B204
19 mm, 3/8 Corte inverso, PS-2		15		SXPP1B103			
		30		SXPP1B104			
		45	SXPP1B113	SXPP1B105			
		70	SXPP1B114				
24 mm, 3/8 Corte inverso, PS-1		70		SXPP1B110			

* Los tamaños mostrados representan la fuerza tensil. Consulte el documento IFU para obtener información adicional.

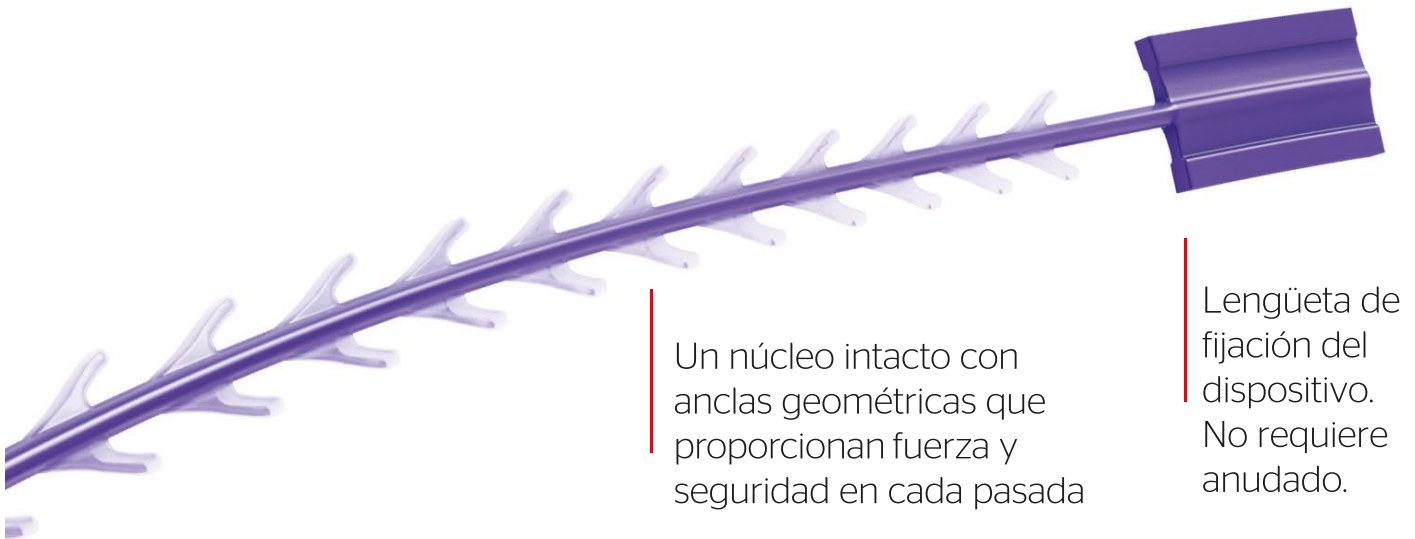


STRATAFIX™ Dispositivos de control de tejidos sin nudos

STRATAFIX™ Symmetric PDS™ Plus

El **único** dispositivo de control de tejidos sin nudos que proporciona un cierre fuerte y seguro, adecuado para áreas de elevada tensión como la **fascia** ^{8,11,15 *}

Con más puntos de fijación que las suturas convencionales, el dispositivo de control de tejidos sin nudos STRATAFIX™ Symmetric PDS™ Plus aporta un mayor control de la tensión en cada pasada, combinando la seguridad y la fuerza del cierre interrumpido con la eficiencia del cierre continuo ¹



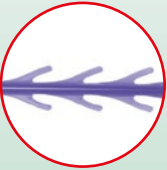
Un núcleo intacto con anclas geométricas que proporcionan fuerza y seguridad en cada pasada

Lengüeta de fijación del dispositivo. No requiere anudado.

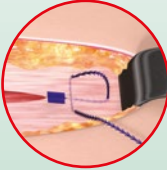
* En referencia sólo al dispositivo STRATAFIX™ Symmetric PDS™ Plus.

STRATAFIX™ Symmetric PDS™ Plus

El **único** dispositivo de control de tejidos sin nudos que proporciona un cierre fuerte y seguro, adecuado para áreas de elevada tensión como la **fascia**^{8,11,15***}



Los **anclajes simétricos** mantienen íntegro el núcleo del dispositivo



Fuerza de aproximación del tejido superior, comparada con la sutura continua con PDS™ II lazo, la sutura interrumpida con VICRYL™ y el V-LOC™ 180⁸



****** STRATAFIX™ Dispositivo de control de tejidos sin nudos incorpora **tecnología Plus antibacteriana** para reducir el factor de riesgo de **Infección de Sitio Quirúrgico (ISQ)**⁹¹⁰

Stratafix™
Symmetric PDS™ Plus
KNOTLESS TISSUE CONTROL DEVICE

VIOLETA

Catálogo ampliado para mayor versatilidad en cirugía:
• Abierta • Laparoscópica • Robótica

Aguja		Long. Hilo	calibre* 4-0	3-0	2-0	0	1
17 mm, 1/2, Cilíndrica, RB-1		15 cm		SXPP1A411			
		30 cm		SXPP1A427			
26 mm, 1/2, Cilíndrica, SH		15 cm		SXPP1A413	SXPP1A414		
		23 cm			SXPP1A421		
		30 cm		SXPP1A428	SXPP1A431		
		45 cm		SXPP1A410	SXPP1A409		
26 mm, 1/2, Cilíndrica, CT-2		15 cm			SXPP1A415		SXPP1A419
		23 cm			SXPP1A422	SXPP1A446	
		45 cm			SXPP1A408	SXPP1A407	
36 mm, 1/2, Cilíndrica, CT-1		15 cm			SXPP1A416	SXPP1A418	SXPP1A420
		23 cm			SXPP1A423	SXPP1A425	
		30 cm		SXPP1A429	SXPP1A432	SXPP1A433	SXPP1A435
		45 cm			SXPP1A403	SXPP1A401	SXPP1A404
		60 cm			SXPP1A439	SXPP1A440	SXPP1A443
40 mm, 1/2, Cilíndrica, CT		30 cm				SXPP1A412	
		45 cm				SXPP1A406	SXPP1A405
		60 cm				SXPP1A441	SXPP1A444
48 mm, 1/2, Cilíndrica, CTX		45 cm				SXPP1A402	SXPP1A400
		60 cm				SXPP1A442	SXPP1A445

* Los tamaños mostrados representan la fuerza tensil. Consulte el documento IFU para obtener información adicional.
** La imagen de la placa de Petri es solo a título ilustrativo, los resultados de la zona del test de inhibición pueden variar.
*** En referencia sólo al dispositivo STRATAFIX™ Symmetric PDSTM Plus

Aguja		Long. Hilo	calibre* 4-0	3-0	2-0	0	1
36 mm, 1/2 Cilíndrica, Ethiguard® Aguja de seguridad, CTB-1		45 cm					SXPP1A301
		60 cm					SXPP1A304
48 mm, 1/2, Cilíndrica, Ethiguard® Aguja de seguridad, CTXB		45 cm				SXPP1A302	SXPP1A300
		60 cm					SXPP1A306
19 mm, 3/8 Triangular Corte inverso, PS-2		45 cm		SXPP1A101			
24 mm, 3/8 Triangular Corte inverso, PS-1		45 cm		SXPP1A100			
36 mm, 1/2 Triangular Corte inverso, OS-6		45 cm				SXPP1A200	SXPP1A201
		60 cm				SXPP1A202	SXPP1A203
40 mm, 1/2, Triangular Corte inverso, OS-8		60 cm				SXPP1A204	SXPP1A205
26 mm, 5/8 Cilíndrica, UR-6		15 cm			SXPP1A417		
26 mm, 1/2 TAPERCUT®, V-7		23 cm			SXPP1A424		

* Los tamaños mostrados representan la fuerza tensil. Consulte el documento IFU para obtener información adicional.



Un catálogo versátil para satisfacer todas sus necesidades en el cierre de heridas

Tejido		Cicatrización	STRATAFIX™ Symmetric PDS™ Plus	STRATAFIX™ Spiral MONOCRYL™ Plus	STRATAFIX™ Spiral PDS™ Plus	STRATAFIX™ Polypropylene
Piel (subcuticular)		1-2 semanas		✓		
Grasa (subcutáneo)		1-2 semanas	✓	✓	✓	
Fascia		3+ semanas	✓			
Tejido profundo		4-6 semanas	✓		✓	
Órgano		Variable	✓*		✓*	✓*

Con significativamente más puntos de fijación que las suturas convencionales, los dispositivos de control de tejidos sin nudos STRATAFIX™ proporcionan **más seguridad, más consistencia y más eficiencia** ^{1,2,4-6,8,15,16,20,21}

Sólo Ethicon ofrece dispositivos de control del tejido, con tecnología Plus antibacteriana, que proporciona una fuerza adecuada para cerrar áreas de alta tensión como la **fascia** ^{8,11-15, ‡}

* Por favor, consulte siempre las instrucciones de uso / prospecto del paquete incluidos con el dispositivo para conocer las instrucciones más completas y actuales.

‡ En referencia sólo al dispositivo STRATAFIX™ Symmetric PDS™ Plus.

Referencias: **1.** Moran ME, Marsh C, Perrotti M. Bidirectional-barbed sutured knotless running anastomosis v classic Van Velthoven suturing in a model system. J Endourol. 2007;21(10):1175-8. **2.** Vakili JJ, O'Reilly MP, Sutter EG, et al. Knee arthroscopy repair with a continuous barbed suture: a biomechanical study. J Arthroplasty. 2011;26(5):710-3. **3.** Rodeheaver GT, Piñeros-Fernandez A, Salopek LS, et al. Barbed sutures for wound closure: in vivo wound security, tissue compatibility and cosmesis measurements. In: Transactions from the 30th Annual Meeting of the Society for Biomaterials; Mount Laurel, NJ; p. 232 **4.** Eickmann T, Quane E. Total knee arthroplasty closure with barbed sutures. J Knee Surg. 2010;23(3):163-167. **5.** Einarsson JJ, Chavan NR, Suzuki Y, et al. Use of bidirectional barbed suture in laparoscopic myomectomy: evaluation of perioperative outcomes, safety, and efficacy. J Minim Invasive Gynecol. 2011;18(1):92-95. **6.** Levine BR, Ting N, Della Valle CJ. Use of a barbed suture in the closure of hip and knee arthroplasty wounds. Orthopedics. 2011;34(9):e473-e475. **7.** Warner JP, Gutowski KA. Abdominoplasty with progressive tension closure using a barbed suture technique. Aesthet Surg J. 2009;29(3):221-225 **8.** Ethicon, 100326296: Time Zero Tissue Holding - Competitive Claims Comparisons for STRATAFIX™ Knotless Tissue Control Devices vs Various Products. May 2015. Data on File. 119262-190724, 119236-190724, 060071-160915, 119393-190725, 119397-190725 **9.** Ming X, Rothenburger S, Nichols MM. In vivo and in vitro antibacterial efficacy of PDS Plus (polydioxanone with triclosan) suture. Surg Infect (Larchmt). 2008;9(4):451-457 **10.** Ming X, Rothenburger S, Yang D. In vitro antibacterial efficacy of Monocryl Plus Antibacterial Suture (polyglactone 25 with triclosan). Surg Infect (Larchmt). 2007;8(2):201-207 **11.** Ethicon, AST-2011-0210. Study to evaluate the tissue holding performance at time zero of DOLFIN PDS™ PLUS barbed suture sizes 1 and 2-0 vs dyed PDS™ II Plus suture sizes 1 and 2-0 in a continuous stitch pattern—Project DOLFIN 11822, version 1. Approved on July 15, 2011. Data on File. 119262-190724, 119073-190722 **12.** Ethicon, AST-2011-0341. Performance testing of DOLFIN PDS PLUS size 3-0 suture—tissue holding 10 cm incision. August, 2011. Data on File. 119262-190724, 119073-190722 **13.** Ethicon, PSE 09-0204, project number 11822. Exploratory histological and biomechanical evaluation of DOLFIN following closure of the ventral abdominal wall in a porcine model at 7±1 days. July 2010. Data on File. 119262-190724, 19073-190722 **14.** Ethicon, PSE 10-0012, project number 11822. Model development: histological and biomechanical evaluation of 3-0 DOLFIN barbed suture prototypes, 3-0 Quill suture, and 3-0 V-locc suture at 7±1 days following closure of the ventral abdominal wall in a rabbit model. August 2011. Data on File. 119262-190724 **15.** Ethicon, AST-2013-0603. Performance Testing of STRATAFIX™ SYMMETRIC PDS™ PLUS Size 0 & 1 Devices - Initiation Strength in Porcine Tissue. April 2014. Data on File. 119262-190724, 060071-160915 **16.** Ethicon, AST-2012-0510. Performance Evaluation Memo-Performance Testing of STRATAFIX Symmetric Size 2-0 suture device for Tissue Holding Strength with an Incision Defect to Measure Gapping. Dec 2012. Data on File. 119073-190722, 060071-160915 **17.** Ethicon, IFU LAB- 100375782 [4]: STRATAFIX™ Spiral MONOCRYL™ Plus Knotless Tissue Control Device Instructions for Use. Data on File. 120251-190807 **18.** Ethicon, IFU LAB- 100379555 [4] - STRATAFIX™ Spiral PDS™ Plus Knotless Tissue Control Device Instructions for Use. Data on File. 120251-190807 **19.** Ethicon, IFU LAB- 100088239 [3]: STRATAFIX™ Spiral Polypropylene Knotless Tissue Control Device Instructions for Use. Data on File. 120251-190807 **20.** Ethicon, AST-2012-0331. Tissue gapping under tension of porcine cadaveric skin incisions closed with Stratafix™ Spiral in comparison to Monocryl™ in both interrupted and continuous stitching patterns. August 24, 2012. Data on File. 060071-160915, 119393-190725, 119397-190725 **21.** Ethicon, AST-2013-0056 Performance Testing of STRATAFIX™ Symmetric PDS™ Size 2-0 suture device for Tissue Holding Strength with Multiple Incision Defects to Measure Gapping. April 2013. Data on File. 060071-160915

STRATAFIX™ SPIRAL PGA-PCL

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

REACCIONES ADVERSAS: Los efectos adversos relacionados con el uso de este dispositivo pueden incluir: dehiscencia de la herida, falta de soporte adecuado al cerrar la incisión en zonas que sufren expansión, estiramiento o distensión, falta de soporte adecuado en pacientes de edad avanzada, desnutridos o debilitados o en pacientes que padecen afecciones proclives a demorar la cicatrización, infección, reacción inflamatoria aguda mínima en el tejido, irritación localizada cuando las suturas cutáneas se dejan en su lugar más de 7 días, extrusión de la sutura y demora en la absorción en el tejido con irrigación sanguínea deficiente, formación de cálculos en las vías urinarias y biliares cuando se produce el contacto prolongado con soluciones salinas, tales como la orina y la bilis e irritación local transitoria en la herida. Las agujas rotas pueden prolongar los procedimientos quirúrgicos o requerir cirugías adicionales, además de dejar cuerpos extraños residuales. Los pinchazos accidentales con agujas quirúrgicas contaminadas pueden dar lugar a la transmisión de agentes patógenos a través de la sangre.

STRATAFIX™ SPIRAL PDO

CONTRAINDICACIONES: El dispositivo STRATAFIX™ Spiral PDO no debe usarse cuando se requiera la aproximación prolongada (más de 6 semanas) de los tejidos bajo esfuerzo y tampoco debe emplearse juntamente con dispositivos protésicos o para la fijación de estos últimos (por ejemplo, válvulas cardíacas o injertos sintéticos que por naturaleza no se absorben).

REACCIONES ADVERSAS: Los efectos adversos relacionados con el uso de este dispositivo pueden incluir: dehiscencia de la herida, falta de soporte adecuado al cerrar la incisión en zonas que sufren expansión, estiramiento o distensión, falta de soporte adecuado en pacientes de edad avanzada, desnutridos o debilitados o en pacientes que padecen afecciones proclives a demorar la cicatrización, infección, reacción inflamatoria aguda mínima en el tejido, irritación localizada cuando las suturas cutáneas se dejan en su lugar más de 7 días, extrusión de la sutura y demora en la absorción en el tejido con irrigación sanguínea deficiente, formación de cálculos en las vías urinarias y biliares cuando se produce el contacto prolongado con soluciones salinas, tales como la orina y la bilis e irritación local transitoria en la herida. Las agujas rotas pueden prolongar los procedimientos quirúrgicos o requerir cirugías adicionales, además de dejar cuerpos extraños residuales. Los pinchazos accidentales con agujas quirúrgicas contaminadas pueden dar lugar a la transmisión de agentes patógenos a través de la sangre. Es posible que aparezca cierta irritación y hemorragias debido a la absorción prolongada de la sutura.

STRATAFIX™ SPIRAL POLYPROPYLENE

CONTRAINDICACIONES: El dispositivo STRATAFIX™ Spiral de Polipropileno no está indicado para cierres superficiales a través de la epidermis, dado que los pequeños dientes enfrentados hacen que sea imposible retirar el dispositivo STRATAFIX™ Spiral de Polipropileno.

REACCIONES ADVERSAS: Los efectos adversos relacionados con el uso de este dispositivo pueden incluir la dehiscencia de la herida, la formación de cálculos en las vías urinarias y biliares cuando se produce el contacto prolongado con soluciones salinas, tales como la orina y la bilis, infección de heridas, reacción inflamatoria aguda y mínima de los tejidos y dolor, edema y eritema en la herida. Las agujas rotas pueden prolongar los procedimientos quirúrgicos o requerir cirugías adicionales, además de dejar cuerpos extraños residuales. Los pinchazos accidentales con agujas quirúrgicas contaminadas pueden dar lugar a la transmisión de agentes patógenos a través de la sangre.

STRATAFIX™ SPIRAL MONOCRYL™ PLUS

CONTRAINDICACIONES: El dispositivo STRATAFIX™ Spiral MONOCRYL™ Plus no debe utilizarse en los casos en que se requiera la aproximación prolongada de tejido sometido a tensión ni con dispositivos protésicos (por ejemplo, válvulas cardíacas o injertos sintéticos) de naturaleza no absorbible, ni para fijar este tipo de dispositivo. Al ser absorbible, este dispositivo no se deberá utilizar cuando se requiera la aproximación duradera de tejidos sometidos a tensión, como la fascia. El dispositivo STRATAFIX™ Spiral MONOCRYL™ Plus no debe utilizarse en pacientes con reacciones alérgicas conocidas a IRGACARE® MP (triclosán).

REACCIONES ADVERSAS: Las reacciones adversas asociadas con uso de dispositivos absorbibles sintéticos incluyen separación del tejido, falta de soporte adecuado para la incisión en lugares de cierre sometidos a expansión, estiramiento o distensión, infección, reacción inflamatoria aguda mínima en el tejido, irritación localizada cuando se dejan suturas cutáneas in situ durante más de 7 días, extrusión del dispositivo y absorción demorada en tejidos con irrigación sanguínea deficiente e irritación local transitoria en la incisión, así como reacción alérgica a IRGACARE® MP (triclosán). Las agujas rotas pueden prolongar la duración de la cirugía o requerir cirugías adicionales, además de dejar cuerpos extraños residuales. Los pinchazos accidentales con agujas contaminadas pueden causar la transmisión de agentes patógenos sanguíneos.

STRATAFIX™ SPIRAL PDS™ PLUS

CONTRAINDICACIONES: El dispositivo STRATAFIX™ Spiral PDS™ Plus no debe utilizarse en los casos en que se requiera la aproximación prolongada (superior a seis semanas) de tejido sometido a tensión ni con dispositivos protésicos (por ejemplo, válvulas cardíacas o injertos sintéticos) de naturaleza no absorbible, ni para fijar este tipo de dispositivo. Al ser absorbible, este dispositivo no se deberá utilizar cuando se requiera la aproximación duradera de tejidos sometidos a tensión, como la fascia. El dispositivo STRATAFIX™ Spiral PDS™ Plus no debe utilizarse en pacientes con reacciones alérgicas conocidas a IRGACARE® MP (triclosán).

REACCIONES ADVERSAS: Los eventos adversos asociados con el cierre de incisiones (incluidas incisiones cerradas con suturas absorbibles sintéticas) incluyen separación de la incisión o dehiscencia, falta de soporte adecuado para la incisión en lugares de cierre sometidos a expansión, estiramiento o distensión, o, en el caso de pacientes ancianos, desnutridos o debilitados o pacientes que padecen trastornos que pueden demorar la cicatrización, infección, reacción inflamatoria aguda mínima en el tejido, extrusión del dispositivo y absorción demorada en el tejido con irrigación sanguínea deficiente, formación de cálculos en los tractos urinario y biliar cuando se produce el contacto prolongado con soluciones salinas como orina y bilis, e irritación local transitoria en la incisión, así como reacción alérgica a IRGACARE® MP (triclosán). Las agujas rotas pueden prolongar la duración de la cirugía o requerir cirugías adicionales, además de dejar cuerpos extraños residuales. Los pinchazos accidentales con agujas contaminadas pueden causar la transmisión de agentes patógenos sanguíneos.

STRATAFIX™ SYMMETRIC PDS™ PLUS

CONTRAINDICACIONES: 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). El dispositivo STRATAFIX™ Symmetric PDS™ Plus no debe utilizarse en pacientes con reacciones alérgicas conocidas a IRGACARE® MP (triclosán).

REACCIONES ADVERSAS: Las reacciones adversas asociadas con el cierre de incisiones (incluidas incisiones cerradas con suturas absorbibles sintéticas) incluyen separación de la incisión o dehiscencia, falta de soporte adecuado para la incisión en lugares de cierre sometidos a expansión, estiramiento o distensión, o, en el caso de pacientes ancianos, desnutridos o debilitados o pacientes que padecen trastornos que pueden demorar la cicatrización, infección, reacción inflamatoria aguda mínima en el tejido, extrusión del dispositivo y absorción demorada en el tejido con irrigación sanguínea deficiente, formación de cálculos en los tractos urinario y biliar cuando se produce el contacto prolongado con soluciones salinas como orina y bilis, e irritación local transitoria en la incisión, así como reacción alérgica a IRGACARE® MP (triclosán). Las agujas rotas pueden prolongar la duración de la cirugía o requerir cirugías adicionales, además de dejar cuerpos extraños residuales. Los pinchazos accidentales con agujas quirúrgicas contaminadas pueden dar lugar a la transmisión de agentes patógenos a través de la sangre.

Estos productos sanitarios cumplen los requisitos de aplicación de la legislación vigente de productos sanitarios

Por favor, consulte siempre las Instrucciones de Uso / Prospecto del embalaje que viene con el dispositivo para conocer las instrucciones más actuales y completas. Las marcas de terceros utilizadas aquí son marcas comerciales de sus respectivos dueños.

Johnson & Johnson, S.A.
Paseo de las Doce Estrellas, 5-7
28042 Madrid
Octubre 2019. 19/ETH/019



Stratafix™
KNOTLESS TISSUE CONTROL DEVICE
Secure every pass.

ETHICON
PART OF THE *Johnson & Johnson* FAMILY OF COMPANIES

Shaping
the future
of surgery