

ENGLISH
INSTRUCTIONS FOR USE:
This package insert is not a reference to surgical techniques. It is designed to assist in using this product.

PRODUCT DESCRIPTION:

LUXCRYL PGA RAPID is a synthetic absorbable sterile surgical suture composed of polyglycolic acid. The sutures are coated with a hydrophilic polypropylene and calcium polyglycolate. Ces fils braided sutures are moist and dyed in violet. Progressive loss of tensile strength, mass and eventual absorption of the sutures occur by means of hydrolysis. The loss of effective tensile strength is approximately 50% after 7 days post-implantation. The absorption is complete after approximately 42 days.

LUXCRYL PGA RAPID is available in a range of gauge sizes and lengths, non-needled or attached to atraumatic stainless steel or titanium carrying types. The sutures are individually packed in sterile foil packs.

LUXCRYL PGA RAPID complies the requirements of the European Pharmacopoeia Monograph and the United States Pharmacopoeia.

INDICATIONS:
LUXCRYL PGA RAPID est conforme à la monographie de la LUXCRYL PGA RAPID is indicated only for use in superficial lacerations and wounds on the arm and hand support is required and where the absorption of the suture would be beneficial. Due to its absorption profile LUXCRYL PGA RAPID is useful for skin closure.

The selection of the suture should be based on the patient's condition, the surgical experience, the surgical technique to be employed and the wound to be treated.

CONTRA-INDICATIONS:

LUXCRYL PGA RAPID should not be used:

- where extended approximation of tissues under stress is required,
- when wound support beyond 7 days is required,
- for ligation,

- in tissues which may undergo expansion, stretching or distension such as the following:
 - in cardiovascular and neurological tissues,
 - in microsurgery and ophthalmic surgery,
 - in patients that are allergic to suture material.
- The use of this suture can be improper in elders, patients that are not properly fed, weak patients, and patients under certain conditions that could delay the healing of the wound.

ADVERSE REACTIONS associated with this device include: wound dehiscence, failure to provide adequate wound support in sites where expansion, stretching or distension occur or in patients with delayed wound healing, transient local irritation at the wound site, transient inflammatory foreign body response, induration, erythema at the wound site and calculi formation. Use of the suture bodies LUXCRYL PGA RAPID may potentiate an existing infection.

HANDLING INSTRUCTIONS / WARNINGS / PRECAUTIONS: Users should be familiar with surgical procedures and techniques and tie techniques involving absorbable sutures before employing LUXCRYL PGA RAPID suture for wound closure, as risk of wound dehiscence may vary with the site of application and the suture material used.

Patient and patient's caregiver should be considered regarding- healing process in vivo.

Skin, vaginal and conjunctival sutures which must remain in place longer than 7 days may cause localised irritation and should be snipped off or removed as indicated. Place subcuticular sutures as deep as possible to minimize the erythema and induration. Avoid prolonged contact of any suture with all solutions (urine, sweat, etc.) as this may result in a localised infection. Contaminated or infected wounds should be managed with acceptable surgical practice. A supplemental nonabsorbable suture or an immobilisation of joints by an external support should be considered by the surgeon in the closure of the sites which may require additional support (e.g. expansion, distension, etc.).

In tissues with poor blood supply suture extrusion and delayed wound healing may occur. Patient should be considered regarding- healing process in vivo.

Always double check that you have tied a tight knot. Additional threads should be considered in some surgical circumstances.

Users should exercise caution when handling surgical needles to avoid inadvertent needle stick injury, which may for example result in transmission of blood-borne pathogens.

When suturing be careful to avoid damage (suture damage, needle damage, etc) with surgical instruments (e.g. needle holder, forceps, etc.) or needles.

Hold the needle in the area between the third and the half of the distance between the extreme of the union with the thread and the tip. If you hold it near to the tip, you could damage the functional integrity of the needle or break it. If you hold it by the union zone with the thread, the needle body could be broken.

When the needle function is altered, it could generate a decrease in its folding resistance and breaking strength.

Discard any unused suture material remaining. Suture needles should be discarded into separated "sharps" container. Dispose of contaminated devices and packaging materials utilizing standard hospital procedures and universal precautions for bio hazardous waste.

Do not use "sticky needles! Use of unused needles may cause infection and other harms.

Do not restitute!

This device was designed, tested and manufactured for single patient use only. Reuse, use of the device with opened or damaged packaging, reprocessing and/or restenilization of this device may lead to its failure and subsequent injury, illness or death of the patient and create the risk of contamination and patient infection, illness or death of the patient.

STERILISATION:
LUXCRYL PGA RAPID is sterilised by ethylene oxide.

STORAGE:
The product should be protected from direct sunlight and heat, and stored in its original packaging in a clean, dry room at a constant temperature from 5°C to 30°C.

Ne pas utiliser si l'emballage est ouvert ou endommagé.

Do not use after the expiry date!

FRANÇAIS

MODE D'EMPLOI:
Cette notice n'est pas une référence en matière de techniques chirurgicales. Elle a été conçue pour faciliter l'utilisation de ce produit.

DESCRIPTION DU PRODUIT:
LUXCRYL PGA RAPID est une suture chirurgicale synthétique résorbable composée d'acide polyglycolique. Ces fils sont tressés et teints en violet.

La perte progressive de la résistance à la traction, de la masse et de l'absorption de la suture se font par hydrolyse. La perte de la résistance à la traction est d'environ 50% 7 jours après l'implantation. La résorption est complète après environ 42 jours.

LUXCRYL PGA RAPID est disponible dans une large gamme de diamètres et de longueurs, non sertit ou sertit sur des aiguilles traumatiques en acier inoxydable de différentes sortes. Les sutures sont emballées individuellement dans des pochettes stériles.

LUXCRYL PGA RAPID est conforme à la monographie de la Pharmacopée Européenne et à la monographie de la Pharmacopée Américaine.

INDICATIONS:
LUXCRYL PGA RAPID est indiqué seulement pour le rapprochement de tissus mous où juste un support de courte durée est demandé et où la résorption de la suture est bénéfique.

LUXCRYL PGA RAPID est adapté à la suture cutanée où à son emploi de réparation.

CONTRA-INDICATIONS:
LUXCRYL PGA RAPID ne doit être fondée sur l'état du patient, l'expérience du chirurgien, la technique chirurgicale à employer et la plaie à traiter.

CONTRE-INDICATIONS:
LUXCRYL PGA RAPID ne doit pas être employé:

- où un rapprochement prolongé de tissus sous tension est exigé,
- si un support de la plaie dépassant 7 jours est exigé,
- pour les ligatures,

• dans les tissus soumis à une expansion, une élongation ou une distension ou qui peuvent exiger un soutien supplémentaire.

• dans la chirurgie cardio-vasculaire et dans les tissus neurologiques.

• chez les microchirurgiens et en chirurgie ophthalmique.

• chez les patients qui sont allergiques au matériel de suture.

L'utilisation de cette suture peut être inappropriée chez les personnes âgées, des enfants ou débilités ainsi que chez celles qui ne sont pas correctement nourries.

• dans la chirurgie cardio-vasculaire et dans les tissus neurologiques.

• chez les microchirurgiens et en chirurgie ophthalmique.

• chez les patients qui sont allergiques au matériel de suture.

L'utilisation de cette suture peut être inappropriée chez les personnes âgées, des enfants ou débilités ainsi que chez celles qui ne sont pas correctement nourries.

• dans la chirurgie cardio-vasculaire et dans les tissus neurologiques.

• chez les microchirurgiens et en chirurgie ophthalmique.

• chez les patients qui sont allergiques au matériel de suture.

L'utilisation de cette suture peut être inappropriée chez les personnes âgées, des enfants ou débilités ainsi que chez celles qui ne sont pas correctement nourries.

• dans la chirurgie cardio-vasculaire et dans les tissus neurologiques.

• chez les microchirurgiens et en chirurgie ophthalmique.

• chez les patients qui sont allergiques au matériel de suture.

L'utilisation de cette suture peut être inappropriée chez les personnes âgées, des enfants ou débilités ainsi que chez celles qui ne sont pas correctement nourries.

• dans la chirurgie cardio-vasculaire et dans les tissus neurologiques.

• chez les microchirurgiens et en chirurgie ophthalmique.

• chez les patients qui sont allergiques au matériel de suture.

L'utilisation de cette suture peut être inappropriée chez les personnes âgées, des enfants ou débilités ainsi que chez celles qui ne sont pas correctement nourries.

• dans la chirurgie cardio-vasculaire et dans les tissus neurologiques.

• chez les microchirurgiens et en chirurgie ophthalmique.

• chez les patients qui sont allergiques au matériel de suture.

L'utilisation de cette suture peut être inappropriée chez les personnes âgées, des enfants ou débilités ainsi que chez celles qui ne sont pas correctement nourries.

• dans la chirurgie cardio-vasculaire et dans les tissus neurologiques.

• chez les microchirurgiens et en chirurgie ophthalmique.

• chez les patients qui sont allergiques au matériel de suture.

L'utilisation de cette suture peut être inappropriée chez les personnes âgées, des enfants ou débilités ainsi que chez celles qui ne sont pas correctement nourries.

• dans la chirurgie cardio-vasculaire et dans les tissus neurologiques.

• chez les microchirurgiens et en chirurgie ophthalmique.

• chez les patients qui sont allergiques au matériel de suture.

L'utilisation de cette suture peut être inappropriée chez les personnes âgées, des enfants ou débilités ainsi que chez celles qui ne sont pas correctement nourries.

• dans la chirurgie cardio-vasculaire et dans les tissus neurologiques.

• chez les microchirurgiens et en chirurgie ophthalmique.

• chez les patients qui sont allergiques au matériel de suture.

L'utilisation de cette suture peut être inappropriée chez les personnes âgées, des enfants ou débilités ainsi que chez celles qui ne sont pas correctement nourries.

• dans la chirurgie cardio-vasculaire et dans les tissus neurologiques.

• chez les microchirurgiens et en chirurgie ophthalmique.

• chez les patients qui sont allergiques au matériel de suture.

L'utilisation de cette suture peut être inappropriée chez les personnes âgées, des enfants ou débilités ainsi que chez celles qui ne sont pas correctement nourries.

• dans la chirurgie cardio-vasculaire et dans les tissus neurologiques.

blessures, maladies ou la mort subséquente du patient et/ou créer le risque de contamination et d'infection, de maladie ou de mort subséquente du patient.

STERILISATION:
LUXCRYL PGA RAPID est stérilisé en utilisant l'oxyde d'éthylène.

STOCKAGE:
Le produit doit être protégé contre les rayons directs du soleil et la chaleur, et stocké dans son emballage d'origine dans une pièce propre et sèche à une température inférieure de 5° C à 30° C.

Ne pas utiliser après la date de péremption!

DEUTSCH
GERBRAUCHSANWEISUNG:
Dieses Produkt ist keine Anleitung für die Verwendung dieses Produkts.

PRODUKTBEWEISUNG:
LUXCRYL PGA RAPID ist ein synthetisches resorbierbares stieltes Nahtmaterial für chirurgische Zwecke, das aus Polyglycolat besteht.

Die Suturen sind mit einem Calciumpolyglycolat beschichtet. Die geflechteten Fäden sind ungefärbt oder violett gefärbt. Der progressive Verlust der Zugfestigkeit, der Masse und die Resorption des Nahtmaterials geschehen durch Hydrolyse. Der Verlust der effektiven Zugfestigkeit beträgt etwa 50% 7 Tage nach Implantation. Die Resorption ist nach etwa 42 Tagen komplett.

LUXCRYL PGA RAPID ist verfügbar in einer großen Auswahl an Durchmesser und Längen, mit oder ohne verschiedene Arten von atraumatischen Edelstahlnadeln zur Verfügung. Das Nahtmaterial ist einzeln in sterilen Folien verpackt.

INDICATIONEN:
LUXCRYL PGA RAPID entspricht den Anforderungen des Europäischen Arzneibuches und der United States Pharmacopoeia.

INDICATIONEN:
LUXCRYL PGA RAPID ist nur für den Gebrauch in oberflächlichen Wunden bestimmt, wo eine kurzzeitige Wundunterstützung benötigt wird und wo eine Resorption des Fadens von Vorteil ist. Durch sein Resorptionsverhalten ist LUXCRYL PGA RAPID für Hautnähte geeignet.

Das zu verwendende Nahtmaterial wird entsprechend dem Zustand des Patienten, der Erfahrung des Chirurgen, dem chirurgischen Verfahren und/oder erneuten Sterilisieren dieses Medizinprodukts kann zu dessen Versagen und damit zur Schädigung des Patienten, zur Krankheit und dem Tod des Patienten führen und/oder zu dem Risiko einer Kontamination und Infektion für den Patienten, Krankheit und Tod des Patienten.

INDICATIONEN:
LUXCRYL PGA RAPID est indiqué pour la approximation des tissus mous où juste un soutien de courte durée est demandé et où la résorption de la suture est bénéfique.

LUXCRYL PGA RAPID est adapté à la suture cutanée où à son emploi de réparation.

CONTRA-INDICATIONS:
LUXCRYL PGA RAPID ne doit pas être employé:

- où un rapprochement prolongé de tissus sous tension est exigé,
- si un support de la plaie dépassant 7 jours est exigé,
- pour les ligatures,

• dans les tissus soumis à une expansion, une élongation ou une distension ou qui peuvent exiger un soutien supplémentaire.

• dans la chirurgie cardio-vasculaire et dans les tissus neurologiques.

• chez les microchirurgiens et en chirurgie ophthalmique.

• chez les patients qui sont allergiques au matériel de suture.

L'utilisation de cette suture peut être inappropriée chez les personnes âgées, des enfants ou débilités ainsi que chez celles qui ne sont pas correctement nourries.

• dans la chirurgie cardio-vasculaire et dans les tissus neurologiques.

• chez les microchirurgiens et en chirurgie ophthalmique.

• chez les patients qui sont allergiques au matériel de suture.

L'utilisation de cette suture peut être inappropriée chez les personnes âgées, des enfants ou débilités ainsi que chez celles qui ne sont pas correctement nourries.

• dans la chirurgie cardio-vasculaire et dans les tissus neurologiques.

• chez les microchirurgiens et en chirurgie ophthalmique.

• chez les patients qui sont allergiques au matériel de suture.

L'utilisation de cette suture peut être inappropriée chez les personnes âgées, des enfants ou débilités ainsi que chez celles qui ne sont pas correctement nourries.

• dans la chirurgie cardio-vasculaire et dans les tissus neurologiques.

• chez les microchirurgiens et en chirurgie ophthalmique.

• chez les patients qui sont allergiques au matériel de suture.

L'utilisation de cette suture peut être inappropriée chez les personnes âgées, des enfants ou débilités ainsi que chez celles qui ne sont pas correctement nourries.

• dans la chirurgie cardio-vasculaire et dans les tissus neurologiques.

• chez les microchirurgiens et en chirurgie ophthalmique.

• chez les patients qui sont allergiques au matériel de suture.

L'utilisation de cette suture peut être inappropriée chez les personnes âgées, des enfants ou débilités ainsi que chez celles qui ne sont pas correctement nourries.

• dans la chirurgie cardio-vasculaire et dans les tissus neurologiques.

• chez les microchirurgiens et en chirurgie ophthalmique.

• chez les patients qui sont allergiques au matériel de suture.

L'utilisation de cette suture peut être inappropriée chez les personnes âgées, des enfants ou débilités ainsi que chez celles qui ne sont pas correctement nourries.

• dans la chirurgie cardio-vasculaire et dans les tissus neurologiques.

• chez les microchirurgiens et en chirurgie ophthalmique.

• chez les patients qui sont allergiques au matériel de suture.

L'utilisation de cette suture peut être inappropriée chez les personnes âgées, des enfants ou débilités ainsi que chez celles qui ne sont pas correctement nourries.

• dans la chirurgie cardio-vasculaire et dans les tissus neurologiques.

• chez les microchirurgiens et en chirurgie ophthalmique.

• chez les patients qui sont allergiques au matériel de suture.

L'utilisation de cette suture peut être inappropriée chez les personnes âgées, des enfants ou débilités ainsi que chez celles qui ne sont pas correctement nourries.

• dans la chirurgie cardio-vasculaire et dans les tissus neurologiques.

• chez les microchirurgiens et en chirurgie ophthalmique.

• chez les patients qui sont allergiques au matériel de suture.

L'utilisation de cette suture peut être inappropriée chez les personnes âgées, des enfants ou débilités ainsi que chez celles qui ne sont pas correctement nourries.

• dans la chirurgie cardio-vasculaire et dans les tissus neurologiques.

• chez les microchirurgiens et en chirurgie ophthalmique.

brechen. Wenn die Funktionalität der Nadel beeinträchtigt wird, kann dies die Biagesiegeftlichkeit vermindern und die Nadel für die Verwendung ungeeignet machen.

• Entgorgen Sie alles übrig gebliebene unbenutzte Nahtmaterial. Chirurgische Nadeln sollten in geeigneten Containern entsorgt werden. Kontaminiertes Naht- und Verpackungsmaterial ist gemäß den standardisierten Krankenhausverfahren und den universellen Vorsichtsmaßnahmen für gefährliche Bioabfälle zu entsorgen.

Verwenden Sie keine rostigen Nadeln! Die Verwendung von rostigen Nadeln kann zu Infektionen und anderen Schäden führen. Nicht nachsterilisieren!

Nicht verwenden, wenn die Verpackung geöffnet oder beschädigt wurde.

Dieses Medizinprodukt wurde nur für den einmaligen Gebrauch entwickelt, getestet und hergestellt. Wiederverwendung, Gebrauch von Produkt mit geöffnetem oder beschädigter Verpackung, Weiterverarbeitung und/oder erneutes Sterilisieren dieses Medizinprodukts kann zu dessen Versagen und damit zur Schädigung des Patienten, zur Krankheit und dem Tod des Patienten führen und/oder zu dem Risiko einer Kontamination und Infektion für den Patienten, Krankheit und Tod des Patienten.

GERBRAUCHSANWEISUNG:
Dieses Produkt ist keine Anleitung für die Verwendung dieses Produkts.

PRODUKTBEWEISUNG:
LUXCRYL PGA RAPID ist ein synthetisches resorbierbares stieltes Nahtmaterial für chirurgische Zwecke, das aus Polyglycolat besteht.

Die Suturen sind mit einem Calciumpolyglycolat beschichtet. Die geflechteten Fäden sind ungefärbt oder violett gefärbt. Der progressive Verlust der Zugfestigkeit, der Masse und die Resorption des Nahtmaterials geschehen durch Hydrolyse. Der Verlust der effektiven Zugfestigkeit beträgt etwa 50% 7 Tage nach Implantation. Die Resorption ist nach etwa 42 Tagen komplett.

LUXCRYL PGA RAPID ist verfügbar in einer großen Auswahl an Durchmesser und Längen, mit oder ohne verschiedene Arten von atraumatischen Edelstahlnadeln zur Verfügung. Das Nahtmaterial ist einzeln in sterilen Folien verpackt.

INDICATIONEN:
LUXCRYL PGA RAPID entspricht den Anforderungen des Europäischen Arzneibuches und der United States Pharmacopoeia.

INDICATIONEN:
LUXCRYL PGA RAPID ist nur für den Gebrauch in oberflächlichen Weichteilen bestimmt, wo eine kurzzeitige Wundunterstützung benötigt wird und wo eine Resorption des Fadens von Vorteil ist. Durch sein Resorptionsverhalten ist LUXCRYL PGA RAPID für Hautnähte geeignet.

Das Produkt sollte vor direkter Sonneneinstrahlung und Hitze geschädigt werden und in der Originalverpackung an einem sauberen, trockenen Raum bei einer Temperatur von 5°C bis 30°C gelagert werden.

Nicht nach Ablauf des Verfallsdatums verwenden!

ESPAÑOL
INDICACIONES:
LUXCRYL PGA RAPID está estérilizado con óxido de etileno.
ALMACENAMIENTO:
LUXCRYL PGA RAPID está estérilizado con óxido de etileno.
INDICACIONES:
LUXCRYL PGA RAPID está indicado para la aproximación de tejidos blandos donde sólo se requiere soporte a corto plazo de la herida, y en los casos en los que sea beneficiosa la absorción rápida de la sutura. Gracias a su perfil de absorción, LUXCRYL PGA RAPID está indicado para las suturas cutáneas.

La sutura a utilizar depende del estado del paciente, la experiencia quirúrgica, la técnica quirúrgica y la herida a tratar.

CONTRAINDICACIONES:
LUXCRYL PGA RAPID no se debe aplicar en los siguientes casos:

• cuando se requiera una extensa aproximación de tejidos sometidos a tensión,

• cuando sea necesario un soporte de la herida durante más de 7 días.

CONTRAINDICACIONES / VORSICHTSMAßNÄHMEN:

• en tejidos sujetos a expansión, estiramiento o distensión o que requieren un soporte adicional,

• en tejidos cardiovasculares y neurológicos,

• en microcirugía y cirugía oftálmica,

• en pacientes que son alérgicos al material de sutura.

El uso de esta sutura puede ser inadecuado en pacientes de edad avanzada, niños, enfermos debilitados, o que padecían enfermedades que prolonguen el proceso de cicatrización de la herida.

EFFECTOS SECUNDARIOS:
Los efectos secundarios asociados a este dispositivo incluyen: dehiscencia de la herida, soporte inadecuado de la herida en zonas en que se produce expansión, estiramiento o distensión o en pacientes que experimentan una cicatrización de la herida más lenta, infección transitoria en la zona de la herida, reacción inflamatoria transitoria ante cuerpos extraños, cálculos. Como ocurre con todos los cuerpos extraños, LUXCRYL PGA RAPID puede agravar una infección existente.

INSTRUCCIONES DE USO Y MANEJO, ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES:

Antes de utilizar las suturas LUXCRYL PGA RAPID para el cierre de heridas, el usuario debe conocer a fondo los procedimientos y técnicas quirúrgicas, así como las técnicas de uso, aplicables a las suturas absorbibles, ya que el riesgo de dehiscencia de la herida varía en función de la zona de aplicación y del material de sutura empleado.

El personal médico debe tener en cuenta los factores específicos de cada paciente en relación con el proceso de cicatrización in vivo.

Las suturas cutáneas, vaginales y conjuntivas que deban mantenerse durante más de 7 días pueden causar irritación local y deberán cortarse o retirarse de la manera especificada. Las suturas subcutáneas se deben colocar lo más profundamente posible a fin de minimizar el eritema y la induración. Se debe evitar el contacto prolongado de la sutura con soluciones salinas (urinarias y biliares), ya que esto puede provocar la formación de cálculos. Debe seguirse un procedimiento quirúrgico adecuado para el tratamiento de heridas contaminadas o infectadas. El cirujano debe considerar el uso de suturas complementarias no absorbibles o la inmovilización de articulaciones mediante un soporte externo para el cierre de zonas que requieran soporte adicional (p.ej. expansión, distensión, etc.).

En tejidos que pueden experimentar una expansión, un estiramiento o una distensión, o que requieren un soporte adicional, o en tejidos cardiovasculares y neurológicos, o en microcirugía y cirugía oftálmica, o en pacientes que son alérgicos al material de sutura.

El uso de esta sutura puede ser inadecuado en pacientes de edad avanzada, niños, enfermos debilitados, o que padecían enfermedades que prolonguen el proceso de cicatrización de la herida.

EFFECTOS SECUNDARIOS:
Los efectos secundarios asociados a este dispositivo incluyen: dehiscencia de la herida, soporte inadecuado de la herida en zonas en que se produce expansión, estiramiento o distensión o en pacientes que experimentan una cicatrización de la herida más lenta, infección transitoria en la zona de la herida, reacción inflamatoria transitoria ante cuerpos extraños, cálculos. Como ocurre con todos los cuerpos extraños, LUXCRYL PGA RAPID puede agravar una infección existente.

INSTRUCCIONES DE USO Y MANEJO, ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES:

Antes de utilizar las suturas LUXCRYL PGA RAPID para el cierre de heridas, el usuario debe conocer a fondo los procedimientos y técnicas quirúrgicas, así como las técnicas de uso, aplicables a las suturas absorbibles, ya que el riesgo de dehiscencia de la herida varía en función de la zona de aplicación y del material de sutura empleado.

El personal médico debe tener en cuenta los factores específicos de cada paciente en relación con el proceso de cicatrización in vivo.

Las suturas cutáneas, vaginales y conjuntivas que deban mantenerse durante más de 7 días pueden causar irritación local y deberán cortarse o retirarse de la manera especificada. Las suturas subcutáneas se deben colocar lo más profundamente posible a fin de minimizar el eritema y la induración. Se debe evitar el contacto prolongado de la sutura con soluciones salinas (urinarias y biliares), ya que esto puede provocar la formación de cálculos. Debe seguirse un procedimiento quirúrgico adecuado para el tratamiento de heridas contaminadas o infectadas. El cirujano debe considerar el uso de suturas complementarias no absorbibles o la inmovilización de articulaciones mediante un soporte externo para el cierre de zonas que requieran soporte adicional (p.ej. expansión, distensión, etc.).

En tejidos que pueden experimentar una expansión, un estiramiento o una distensión, o que requieren un soporte adicional, o en tejidos cardiovasculares y neurológicos, o en microcirugía y cirugía oftálmica, o en pacientes que son alérgicos al material de sutura.

El uso de esta sutura puede ser inadecuado en pacientes de edad avanzada, niños, enfermos debilitados, o que padecían enfermedades que prolonguen el proceso de cicatrización de la herida.

EFFECTOS SECUNDARIOS:
Los efectos secundarios asociados a este dispositivo incluyen: dehiscencia de la herida, soporte inadecuado de la herida en zonas en que se produce expansión, estiramiento o distensión o en pacientes que experimentan una cicatrización de la herida más lenta, infección transitoria en la zona de la herida, reacción inflamatoria transitoria ante cuerpos extraños, cálculos. Como ocurre con todos los cuerpos extraños, LUXCRYL PGA RAPID puede agravar una infección existente.

