

NOM DU PRODUIT

FILAPEAU®

DESIGNATION

SUTURE MONOFIL EN POLYAMIDE, NON RESORBABLE

REFERENCE(S) : 87... Différentes références selon les montages aiguilles/fils.

INDICATIONS

FILAPEAU® est utilisé pour la suture des plans cutanés superficiels et des parois. **FILAPEAU®** est utilisé en chirurgie plastique avec du fil incolore.

COMPOSITION

Monofil de polyamide 6.

DESCRIPTION

Fil bleu ou incolore (non teint) :

Colorant : Phtalocyanine de cuivre CI 74160 et noir de carbone CI 77266,
Diamètres : de USP 7/0 (0,5 déc.) à USP 3 (6 déc.),
Longueur : 40 cm, 45 cm, 90 cm et 250 cm (en bobines).

Aiguilles :

Acier inoxydable,
Courbures : 1/2, 3/8 et droite,
Pointes : rondes et triangulaires,
Longueurs : de 12 mm à 65 mm.

Sutures avec ou sans aiguille, simplement ou doublement serties.

CONDITIONNEMENT

Unitaire : les sutures sont conditionnées dans un support carton Onepak®, sous pochette externe papier/poly pelable.

Boîte : 36 unités en simple aiguillée, et double aiguillées avec fil à bourse colique (soit 36 sutures),
24 packs de 6 ligatures de 40 cm (soit 144 ligatures),
24 unités de ligatures (soit 24 bobines).

STERILISATION/ PEREMPTION

Stérilisé à l'oxyde d'éthylène.
Durée de validité : 5 ans à compter de la date de stérilisation.

NETTOYAGE/ DECONTAMINATION

Produit à usage unique.



CONTRE-INDICATIONS

En aucun cas, ce dispositif ne doit être utilisé, même temporairement, au contact du système circulatoire central et/ou du système nerveux central.

CLASSEMENT CE/ LPPR

Classe II b

Pharmacopée Européenne et Américaine : conformité à la monographie relative aux fils non résorbables et aux fils en polyamide 6.

Fabricant français



Péters Surgical est certifié ISO 9001, ISO 13485 et ISO 11135-1, et répond aux exigences réglementaires de la Directive Européenne 93/42/CEE du Conseil du 14 juin 1993 relative aux dispositifs médicaux.