

MONOCRYL™

ar FIL DE SUTURE
bg КОНЕЦ
cs SÍCI MATERIÁL
da SUTUR
de NAHTMATERIAL
el ΠΑΜΜΑ
en SUTURE
es SUTURA
et ÖBLUMSATERIAL
fi OMMELAINE

fr VARRÓANYAG
it SUTURA
kk ТІГУ МАТЕРИАЛЫ
ko 봉합사
lv KIRURĢISKĀS DIEGS
pt FIO DE SUTURA
ro FIR DE SUTURĂ
ru ШОВНЫЙ МАТЕРИАЛ
sk CHIRURGICKÁ NIT
tr SÜTÜR
sv HECHTMATERIAAL
zh-cn 缝线
zh-tw 縫合線
zh 线

pt FIO DE SUTURA
ro FIR DE SUTURĂ
ru ШОВНЫЙ МАТЕРИАЛ
sk CHIRURGICKÁ NIT
tr SÜTÜR
sv HECHTMATERIAAL
zh-cn 缝线
zh-tw 縫合線
zh 线

La résorption est pratiquement complète au bout de 91 à 119 jours.

CONTRE-INDICATIONS

Comme il est résorbable, ce fil de suture (coloré et incolore) ne doit pas être utilisé lorsqu'un rapprochement prolongé des tissus soumis à un stress est nécessaire.

Le fil de suture incolore MONOCRYL™, en particulier, ne doit pas être utilisé pour la fermeture des fistules.

AVERTISSEMENTS

L'inceste et l'effraction du fil de suture MONOCRYL™ n'ont pas été établies dans les cas suivants : tissus nerveux, tissus cardiaques, microchirurgie et chirurgie ophthalmique.

L'utilisation doit connaître les procédures et les techniques chirurgicales relatives à l'application de la suture et à la fermeture de la plaie. Il est recommandé d'utiliser le fil de suture pour la fermeture d'une plaie ainsi que le risque de déhiscence de la plaie qui dépend du site opératoire et de la nature du fil de suture. Le choix du fil de suture par les médecins est fondé sur leur expérience et leur connaissance de la technique chirurgicale.

Il convient de respecter les précautions d'hygiène habituelles nécessaires au contrôle de la contamination et de l'infection de la plaie.

Comme le fil de suture est résorbable, le chirurgien peut envisager d'utiliser en complément des fils de suture non résorbables pour la fermeture de plaies nécessitant de subir une expansion importante ou une tension importante sur les tissus adjacents.

Ne pas réutiliser/reinfiltrer. La réutilisation de ce dispositif (ou de parties de ce dispositif) peut entraîner un risque de dégradation du produit, susceptible d'entraîner une défaillance du dispositif et/ou une contamination croisée, ce qui peut provoquer une infection ou la transmission d'agents pathogènes de l'un à l'autre dispositif ou à d'autres personnes.

Dans certaines circonstances, notamment lors de procédures orthopédiques, une immobilisation des articulations par sutures extérieures peut être utilisée à la discrétion du chirurgien.

Il convient d'être prudent en cas d'utilisation de fil de suture résorbables au niveau de tissus mal irrigués, car il existe alors un risque de rejet de la suture et de retard de la réception.

For recognized legal manufacturer, refer to product label.

389976R04
LAB100413706v4
04/2021

Ethicon, Inc.

1000 Route 202
Raritan, New Jersey 08869
USA
1-877-ETHICON
+1-513-337-6928

ETHICON, LLC
475 C Street
Los Frailes Industrial Park
Suite 401 Guayanabo, Puerto Rico 00969
USA
1-877-ETHICON
+1-513-337-6928

Johnson & Johnson INTERNATIONAL
c/o European Logistics Centre
Leonardo Da Vincielaan, 15
BE-1831 Diegem, Belgium
+1-513-337-6928

Johnson & Johnson Medical GmbH
Robert-Koch-Straße 1
Norderstedt
22851
Germany

CE 2797

CE 2797