

# Инструкция по применению

ГУ

## MONOCRYL™ PLUS АНТИБАКТЕРИАЛЬНЫЙ СТЕРИЛЬНЫЙ СИНТЕТИЧЕСКИЙ РАССАСЫВАЮЩИЙСЯ ШОВНЫЙ МАТЕРИАЛ (ПОЛИЛАКАПРОЛ 25) ФИОЛЕТОВОЕ ИЛИ НЕОКРАШЕННОЕ МНОГОВОЛОКОНО

### ОПИСАНИЕ

Шовный материал MONOCRYL™ Plus Антибактериальный является стерильным синтетическим рассасывающимся многоволоконным шовным материалом, изготовленным из сополимера гликолида и  $\epsilon$ -капролактона. Эмпирическая молекулярная формула полимера =  $(C_6H_{10}O_3)_m$  ( $C_6H_{10}O_3$ )<sub>n</sub>. Сополимер полиглакапрол 25 не имеет антигенных и пирогенных свойств и вызывает незначительную реакцию тканей при рассасывании. Шовный материал MONOCRYL™ Plus Антибактериальный содержит не более 2360 мкг/мг антибактериального средства широкого спектра действия Irgacare® MP (триклозан).

Шовный материал MONOCRYL™ Plus Антибактериальный поставляется окрашенным (фиолетовым красителем D&C № 2 (индекс цвета 60725)) и неокрашенным. Шовный материал MONOCRYL™ Plus Антибактериальный может иметь различную толщину и длину, поставляться отдельно или вместе с иглами из нержавеющей стали различных типов и размеров. Иглы могут быть с постоянно закрепленной нитью или с КОНТРОЛИРУЕМЫМ ОСВОБОЖДЕНИЕМ (CONTROL RELEASE™), что позволяет освобождать иглу от нити, не отрезая последнюю. Подробное описание ассортимента продукции представлено в каталоге. Шовный материал MONOCRYL™ Plus Антибактериальный соответствует всем требованиям стандартов Европейской Фармакопеи для стерильных синтетических рассасывающихся многоволоконных шовных материалов и Фармакопеи США для рассасывающихся хирургических шовных материалов (кроме незначительных превышений спецификаций по диаметру).

### ПОКАЗАНИЯ

Шовный материал MONOCRYL™ Plus Антибактериальный предназначен для сопоставления мягких тканей и/или наложения лигатур в местах, где требуется применение рассасывающегося шовного материала.

### СПОСОБ ПРИМЕНЕНИЯ

Следует выбирать и накладывать швы, учитывая состояние пациента, хирургический опыт, метод хирургического вмешательства и размер раны.

### ДЕЙСТВИЕ

Шовный материал MONOCRYL™ Plus Антибактериальный вызывает минимальную первичную воспалительную реакцию в тканях с постепенной инкапсуляцией шовного материала новообразовавшейся фиброзной соединительной тканью. Нарастающая потеря прочности на растяжение и окончательное рассасывание шовного материала MONOCRYL™ Plus Антибактериальный происходит посредством гидролиза, в результате чего полимер распадается до адипиновой кислоты, которая затем поглощается и усваивается организмом. Рассасывание начинается с потери прочности на растяжение, за которой следует потеря массы. Опыты по имплантации шовного материала на крысах показали следующее:

### ОКРАШЕННАЯ НИТЬ

После имплантации	Приблизительный % сохраняющейся первоначальной прочности	После имплантации	Приблизительный % сохраняющейся первоначальной прочности
7 дней	60%	7 дней	50%
14 дней	30%	14 дней	20%

Вся первоначальная прочность на растяжение утрачивается через 28 дней после имплантации.

Рассасывание фактически завершается через 91 – 119 дней.

При исследовании ингибитирующего действия установлено, что шовный материал MONOCRYL™ Plus Антибактериальный способствует ингибированию колонизации нити *Staphylococcus aureus*, *Staphylococcus epidermidis*, *Escherichia coli* и *Klebsiella pneumoniae*, а также устойчивых к метициллину *S. aureus* и *S. epidermidis*. Клиническая значимость данных результатов не установлена.

### ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

Поскольку шовный материал (окрашенный и неокрашенный) является рассасывающимся, его не следует применять там, где требуется длительное сопоставление тканей под нагрузкой. Неокрашенный шовный материал MONOCRYL™ Plus Антибактериальный особенно противопоказан применять для ушивания фасциальных тканей.

Шовный материал MONOCRYL™ Plus Антибактериальный не следует применять у пациентов с установленными аллергическими реакциями на средство Irgacare® MP (триклозан).

### ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ/МЕРЫ ПРЕДОСТОРЖНОСТИ/ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ

Безопасность и эффективность шовного материала MONOCRYL™ Plus Антибактериальный не установлена при применении в следующих областях: в нейрохирургии, сердечнососудистой хирургии, микрохирургии и глазной хирургии.

Пользователи должны ознакомиться с хирургическими процедурами и методами работы с рассасывающимися шовными материалами, прежде чем использовать шовный материал MONOCRYL™ Plus Антибактериальный для ушивания ран, поскольку риск расхождения краев раны меняется в зависимости от места применения и типа используемого шовного материала. При выборе шовного материала хирурги должны учитьвать его взаимодействие с организмом (см. раздел «ДЕЙСТВИЕ»). Применение данного шовного материала не рекомендуется у пожилых, истощенных и ослабленных пациентов, или если присутствуют условия, замедляющие заживление раны.

Как и в случае с любыми другими инородными телами, длительный контакт любого шовного материала с солевым раствором (например, в мочевыводящих или желчевыводящих путях) может привести к образованию конкрементов. Рассасывающийся шовный материал MONOCRYL™ Plus Антибактериальный может временно выступать в качестве такого инородного тела.

В случае загрязнения или инфицирования раны следует придерживаться общепринятой в хирургической практике схемы лечения.

При работе с рассасывающимися шовным материалом хирург должен учитьвать возможность применения дополнительного нерассасывающегося шовного материала для закрытия ран в областях, которые могут подвернуться растяжению, натяжению или расширению или которым нужна дополнительная поддержка.

### НЕОКРАШЕННАЯ НИТЬ

После имплантации	Приблизительный % сохраняющейся первоначальной прочности
7 дней	50%
14 дней	20%

Вся первоначальная прочность на растяжение утрачивается через 21 день после имплантации.

Рассасывание фактически завершается через 91 – 119 дней.

При исследовании ингибитирующего действия установлено, что шовный материал MONOCRYL™ Plus Антибактериальный способствует ингибированию колонизации нити *Staphylococcus aureus*, *Staphylococcus epidermidis*, *Escherichia coli* и *Klebsiella pneumoniae*, а также устойчивых к метициллину *S. aureus* и *S. epidermidis*. Клиническая значимость данных результатов не установлена.

### ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

Поскольку шовный материал (окрашенный и неокрашенный) является рассасывающимся, его не следует применять там, где требуется длительное сопоставление тканей под нагрузкой. Неокрашенный шовный материал MONOCRYL™ Plus Антибактериальный особенно противопоказан применять для ушивания фасциальных тканей.

Шовный материал MONOCRYL™ Plus Антибактериальный не следует применять у пациентов с установленными аллергическими реакциями на средство Irgacare® MP (триклозан).

### ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ/МЕРЫ ПРЕДОСТОРЖНОСТИ/ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ

Безопасность и эффективность шовного материала MONOCRYL™ Plus Антибактериальный не установлена при применении в следующих областях: в нейрохирургии, сердечнососудистой хирургии, микрохирургии и глазной хирургии.

Пользователи должны ознакомиться с хирургическими процедурами и методами работы с рассасывающимися шовными материалами, прежде чем использовать шовный материал MONOCRYL™ Plus Антибактериальный для ушивания ран, поскольку риск расхождения краев раны меняется в зависимости от места применения и типа используемого шовного материала. При выборе шовного материала хирурги должны учитьвать его взаимодействие с организмом (см. раздел «ДЕЙСТВИЕ»). Применение данного шовного материала не рекомендуется у пожилых, истощенных и ослабленных пациентов, или если присутствуют условия, замедляющие заживление раны.

Как и в случае с любыми другими инородными телами, длительный контакт любого шовного материала с солевым раствором (например, в мочевыводящих или желчевыводящих путях) может привести к образованию конкрементов. Рассасывающийся шовный материал MONOCRYL™ Plus Антибактериальный может временно выступать в качестве такого инородного тела.

В случае загрязнения или инфицирования раны следует придерживаться общепринятой в хирургической практике схемы лечения.

При работе с рассасывающимися шовным материалом хирург должен учитьвать возможность применения дополнительного нерассасывающегося шовного материала для закрытия ран в областях, которые могут подвернуться растяжению, натяжению или расширению или которым нужна дополнительная поддержка.

Шовный материал, остающийся на коже более 7 дней, может вызвать локальное раздражение и должен быть отрезан или снят. Под кожные швы должны быть наложены как можно глубже для уменьшения зритемы и индурации, которые обычно связаны с процессом рассасывания.

При определенных условиях (особенно при ортопедических операциях) хирург может, на свое усмотрение, использовать внешнюю поддержку для иммобилизации суставов. В тканях с недостаточным кровоснабжением следует использовать рассасывающиеся шовные материалы с остохронностью, так как может произойти отторжение шовного материала и замедленное рассасывание.

При обращении с этим или любым другим шовным материалом следует избегать его повреждения. Избегайте деформации структуры нити хирургическими инструментами, такими как зажимы и иглодержатели.

Для обеспечения надежности узлов необходимо использовать общепринятых хирургических приемов с плоскими, прямогольными узлами с возможным применением дополнительных накидов, исходя из хирургических показаний и опыта хирурга. Дополнительные накиды могут быть особенно уместны при наложении многоволоконных шовных материалов.

Следует проявлять осторожность во избежание повреждений при обращении с хирургическими иглами. Фиксировать иглу в иглодержателе следует в точке в пределах от одной трети (1/3) до половины (1/2) расстояния от места крепления до остирия иглы.

Если игла заряжена близко к остирию, это может затруднить прокол и вызвать перелом иглы. Если игла заряжена близко к месту фиксации нити с иглой, это может привести к деформации или перелому иглы. Выправление формы иглы может привести к потере прочности, в результате чего игла будет менее устойчива к деформации и переломам. Пользователи должны остохронно обращаться с хирургическими иглами во избежание случайных ранений. Использованные иглы следует выбрасывать в контейнер с маркировкой «Отсыре предметы».

Не стерилизовать и не использовать повторно. Повторное использование устройства (или его частей) может создать риск разрушения устройства, что способно привести к неправильной работе устройства и перекрестному заражению, что в свою очередь может привести к инфекции или передаче болезненвенных организмов через кровь пациентам и врачам.

### НЕБЛАГОПРИЯТНЫЕ РЕАКЦИИ

Нежелательные эффекты, возможные при применении синтетического рассасывающегося шовного материала, включают расхождение раны, недостаточную поддержку тканей в области раны, если швы наложены в месте, где возможно расширение, удлинение или растяжение тканей, недостаточную поддержку тканей у пожилых, истощенных или ослабленных пациентов, а также у пациентов с заболеваниями, способными замедлить заживление ран, минимальную острую воспалительную реакцию тканей, временное местное раздражение или временную воспалительную реакцию на инородное тело в области раны, смешение шва, замедленное рассасывание в ткани с плохим кровоснабжением, формирование камней в моче и желчевыводящих путях в результате длительного контакта с солевыми растворами, такими как моча и желчь, и аллергическую реакцию на Irgacare® MP (триклозан). Как и любое другое инородное тело, шовный материал MONOCRYL™ Plus Антибактериальный может обострить уже существующую инфекцию. Сломанные иглы и чрезмерное усилие при вытягивании иглы, в результате которых иглы или их фрагменты могут остьться в ране, могут стать причиной увеличения длительности операции, дополнительных операций, а также остаточных инородных тел. Случайный укол загрязненной хирургической иглой может привести к передаче болезненвных организмов через кровь.

### СТЕРИЛЬНОСТЬ

Шовный материал MONOCRYL™ Plus Антибактериальный стерилизован этиленоксидом. Не стерилизовать повторно. Не используйте, если упаковка вскрыта или повреждена. Выбрасывайте распакованный неиспользованный шовный материал.

### ХРАНЕНИЕ

Рекомендуемые условия хранения: хранить при температуре не выше 25 °C. Не использовать после истечения срока годности.

### СИМВОЛЫ, ИСПОЛЬЗУЕМЫЕ НА ЯРЛЫКАХ ПРИ МАРКИРОВКЕ

	Окрашенное рассасывающееся многоволокно		Не использовать повторно
	Неокрашенное рассасывающееся многоволокно		Использовать до – год и месяц
	Внимание! См. инструкцию по применению		Производитель
	25 °C		Количество
	LOT		Номер партии
	STERILE EO		Сертифицирован этиленоксидом
	0086		Знак сертификации «CE» и идентификационный номер уведомления о соответствии

Знак сертификации «CE» и идентификационный номер уведомления о соответствии. Данное изделие отвечает основным требованиям директивы о медицинском оборудовании 93/42/EС

\*Зарегистрированный товарный знак компании BASF Group