

## EN

### DAMACRYL

Polyglycolic Acid  
Coated & Braided (Violet) and Undyed  
Synthetic absorbable sterile surgical suture

#### DESCRIPTION

**DAMACRYL** suture is synthetic absorbable sterile surgical suture. It is composed of homo polymer prepared and synthesized from 100% Polyglycolic Acid. These sutures are braided, dyed (violet) or undyed and coated with polypropolactone and calcium stearate.

**DAMACRYL** is non-antigenic and non-pyrogenic.

During absorption, only minimal tissue reaction occurs and it is fully absorbed by the body within 60–90 days. In vitro, it retains 65% of its strength during the first 2 weeks.

**DAMACRYL** meets all requirements for absorbable synthetic sutures defined by the European Pharmacopoeia, EC Medical Device Regulation 2017/745/AT, and US Pharmacopoeia. Safety and clinical performance are detailed in GMD.SSCP.01.

#### INDICATIONS

**DAMACRYL** and PGA are used for approximation or ligation of general soft tissues (including gastrointestinal, obstetric, gynecologic, and urologic surgeries), closure of wounds under sterile conditions, and stapled or sutured wounds. **DAMACRYL** is not indicated for cardiovascular or neurological tissues.

#### CONTRAINDICATIONS

**DAMACRYL** suture, being absorbable, should not be used where extended approximation of tissue is required.

#### WARNINGS

Users should be familiar with surgical procedures and techniques involving absorbable sutures before employing **DAMACRYL** suture for wound closure, as risk of wound dehiscence may vary with the site of application and the suture material used. Users should consider the in vivo performance when selecting a suture. The use of this suture may be inappropriate in elderly, malnourished, debilitated patients, or in patients suffering from conditions which may delay wound healing. The use of supplemental non absorbable sutures should be considered by the surgeon in the closure of the sites which may undergo expansion, stretching or distention, or which may require additional support.

As with any foreign body, prolonged contact of any suture with salt solutions, such as those found in the urinary or biliary tracts may result in calculus formation. As an absorbable suture, **DAMACRYL** suture may act transiently as a foreign body. Acceptable surgical practice should be followed for the management of contaminated or infected wounds.

Use during pregnancy and breastfeeding should be determined by qualified medical specialists.

Discard opened packages and unused sutures. Do not re-use. Do not re-sterilize.

### PRECAUTIONS

In handling this or any other suture material, care should be taken to avoid damage from handling. Avoid crushing or crimping damage due to application of surgical instruments such as forceps of needle holders.

**DAMACRYL** suture, which are treated to enhance handling characteristics, require the accepted surgical technique of flat and square ties with additional throws as warranted by surgical circumstance and the experience of the surgeon.

Skin sutures which must remain in place longer than 7 days may cause localized irritation and should be snipped off or removed as indicated. Under some circumstances, notably orthopedic procedures, immobilization of joints by external support may be employed at the discretion of the surgeon.

consideration should be taken in the use of absorbable sutures in tissues with poor blood supply as suture extrusion and delayed absorption may occur.

To avoid damaging needle points and swage areas, grasp the needle in the area around 1/3 to one-half (1-2) of the distance from the swaged end to the point. Reshaping needles may cause them to lose strength and be less resistant to bending and breaking. Users should exercise caution when handling surgical needles to avoid inadvertent needle sticks. Discard used needles in "sharps" container. Avoid prolonged exposure to elevated temperatures. Don't use after expiry date.

#### ADVERSE REACTIONS

Adverse effects associated with the use of this device include wound dehiscence, failure to provide adequate wound support in closure of the sites where expansion, stretching, or distension occur failure to provide adequate wound support in elderly, malnourished or debilitated patients or in patients suffering from conditions which may delay wound healing, infection, minimal acute inflammatory tissue reaction, localized irritation when skin sutures are left in place for greater than 7 days, suture extrusion and delayed absorption in tissue with poor blood supply, calculi formation in urinary and biliary tracts when prolonged contact with salt solutions such as urine and bile occur, and transitory local irritation at the wound site.

Broken needles may result in extended or additional surgeries or residual foreign bodies. Inadvertent needle sticks with contaminated surgical needles may result in the transmission of bloodborne pathogens.

#### STERILITY

**DAMACRYL** sutures are sterilized by ethylene oxide. Sterility is preserved only when opened under sterile conditions. Do not re-sterilize. Do not use if package is opened or damaged. Discard opened unused sutures.

#### STORAGE

Keep away from moisture and direct heat. Recommended storage condition is between 5-25°C. Don't use after expiry date.

## TR

### DAMACRYL

Poliglukolik Asit  
Kaplamalı & Örgülü  
Sentetik emilebilir steril iğtur  
Boyalı (Mor) ve Boyasız

#### TANIM

**DAMACRYL** sentetik, steril, emilebilir cerrahi ameliyat ipliğidir. %100 Poliglukolik asitten üretilmiştir ve polimerle kaplanmıştır. Örgülü ve boyalı veya boyasız çeşitleri polikaprolaktan ve kalsiyum sitrat ile kaplanmıştır.

**DAMACRYL** antijen ve pirojen değildir ve emilim sırasında sadece hafif doku reaksiyonuna ortaya çıkar ve yaşayan bir organizmaya yerleştirildiğinde organizma tarafından 60-90 gün içinde tamamen emilir. In vitro ortamda ilk 2 hafta içerisinde mukavemetini %65 oranında korur.

**DAMACRYL** Avrupa Farmakopeisi, Avrupa 2017/745/AT Tıbbi Cihazlar Regülasyonu ve Amerika Birleşik Devletleri Farmakopesi'nde emilebilir sentetik suturelerin için tanımlanmış gerekliliklerin tümünü karşılar. Güvenlik ve klinik performansları GMD.SSCP.01 dokümanında verlmıştır.

#### ENDİKASYONLARI

**DAMACRYL** VE PGA, genel yumuşak doku (gastrointestinal, obstetrik ve jinekolojik) cerrahi dahil olmak üzere) yakınlıklarında ve/veya bağlanmasa, steril şartlar altında yaralanı başlangıçta dikilmesi ve zımbalanması yoluyla dikilebilir ya da imha edilmesi gerekir. Kullanım ömrü bitmiş ürünleri kullanmayınız. Uzun süre yüksek sıcaklıklara maruz bırakmayınız.

#### KONTRENDİKASYONLARI

**DAMACRYL** emilebilir iğtur olduğundan, uzun süreli doku yaklaştırması gereken durumlarda kullanılmamalıdır.

#### UYARILAR

Uygulanan bölge ve iğtur materyaline göre yara açılma riski değişeceğinden, kullanıcılar, yara kapama için emilebilir iğtur uygulamalarından cerrahi prosedürleri ve teknikleri iyi bilmelidir. Kullanılan sutureleri seçerken in vivo performansını dikkate alınmalıdır. Yaşlı, bünyesi zayıf hastalarda veya yara iyileşmesinde gecikme sorunu yaşayan hastalarda bu suturelerin lokal tahrişe sebep olması, zayıf kan desteği olan dokularda cerrahi ameliyat ipliğinin çıkması veya emilim gecikmesi olabilir.

Krım-kım iğnetler ameliyat süresinin uzamasına veya ilave ameliyatlara, kalınlar yabancı cisim komplikasyonlarına sebep olabilir. Kontamine olmuş cerrahi iğnetlerin yanlışlıkla batması kan yolu ile patojenlerin yayılmasına sebep olabilir.

**DAMACRYL** emilebilir bir iğtur materyali olduğundan geçici olarak yabancı cisim gibi davranış gösterebilir. Kontamine olmuş veya enfekte yaralarn tedavisinde kabul edilebilir cerrahi uygulamaların takip edilmesi gerekmektedir.

Kapama bölgesinde genişleme, gerilme veya şişme olduğunda veya ek destek gerektiğinde cerrah ek olarak emilmeyen suture kullanabilir. Hamile ve emziren anneler için kullanım uygunluğu uzman doktorlar tarafından belirlenmelidir.

Tekrar sterilize etmeyiniz. Sutureler tek kullanımlıktır. Açılmış poşetleri veya artan iplikleri atınız.

## ÖNEMLER

**DAMACRYL** ve diğer cerrahi iplik malzemelemleri kullanımı sırasında ipliğe zarar verilmemesine dikkat edilmelidir. Forseps veya iğne tutucular gibi cerrahi aletlerin kullanımında ezilme veya kırılma hasarlarında özellikle kaçınılması gerekmektedir.

Her cerrahi iplik malzemesinde olduğu gibi, cerrahi koşullar ve cerrah tecrübesine bağlı olarak, yeterli düğüm emniyet için kabul edilen cerrahi tekniklere uygun düz ve kare düğümleri ile ek düğümler gerekebilir.

Kullanıcılar cerrahi iğnetleri kullanırken yanlışlıkla iğne batmalarını önlemek için tedbirli olmalıdır.

7 günden daha uzun kalması gereken cilt sutureleri lokal tahrişe sebep olabilir ve belirtilere göre makasa kesilmesi veya çıkarılmalıdır.

Zayıf kan desteği olan dokularda cerrahi ameliyat ipliğinin çıkması veya emilim gecikmesi olasılığinden emilebilir cerrahi iplik kullanımına dikkat edilmelidir. İğne uçlarının ve bağlantı noktasının hasar görmemesi için, iğneyi bağlantı noktasında 1/3 ile 1/2 mesafed tutmak gerekir. İğneye tekmar şekil verme kuvvetini azaltmasına ve büküleme ve kırılmaya katışı daha az direnç göstermesine sebep olur. Bazı koşullarda, özellikle ortopedik prosedürlerde, eklem sabitlemesinde cerrahin kararına göre dıştan destek uygulaması yapılabilir.

Kullanılmış iğnetlerin özbe özbi atıklar olarak imha edilmesi gerekir. Kullanım ömrü bitmiş ürünleri kullanmayınız. Uzun süre yüksek sıcaklıklara maruz bırakmayınız.

#### YAN ETKİLER

**DAMACRYL** kullanımını ile ilgili yan etkiler arasında yaralanma açılması, kapama bölgesinde genişleme, gerilme veya şişme olduğunda yeterli yara desteği eksikliği, yaşlı bünyesi zayıf hastalarda veya yara iyileşmesinde gecikme sorunu yaşayan hastalarda yeterli yara desteği eksikliği, idrar veya safra sistemindeki tuzlu sülfasyonlarla uzun süre temas halinde olduğunda, böbrek/safra taşı oluşumu. 7 günden daha uzun kalması gereken cilt suturelerinin lokal tahrişe sebep olması, zayıf kan desteği olan dokularda cerrahi ameliyat ipliğinin çıkması veya emilim gecikmesi olabilir.

Her yabancu cisim gibi, cerrahi iplik ve idrar ve safra sistemindeki tuzlu sülfasyonlarla uzun süre temas halinde olduğunda böbrek/safra taşı oluşumuna sebep olabilir.

**DAMACRYL** emilebilir bir iğtur materyali olduğundan geçici olarak yabancı cisim gibi davranış gösterebilir. Kontamine olmuş veya enfekte yaralarn tedavisinde kabul edilebilir cerrahi uygulamaların takip edilmesi gerekmektedir.

Kapama bölgesinde genişleme, gerilme veya şişme olduğunda veya ek destek gerektiğinde cerrah ek olarak emilmeyen suture kullanabilir. Hamile ve emziren anneler için kullanım uygunluğu uzman doktorlar tarafından belirlenmelidir.

Tekrar sterilize etmeyiniz. Sutureler tek kullanımlıktır. Açılmış poşetleri veya artan iplikleri atınız.

#### STERİLİTE

**DAMACRYL** sutureleri etilen oksit sterilize edilmiştir. Steril ortamda açılış takridire ürün steril halini korumaktadır. Tekrar sterilize edilmmez. Paket açık yada zarar görmüş ise kullanmayınız. Açılmış poşetleri veya artan iplikleri atınız.

#### DEPOLAMA

Ürün kuru ve temiz olarak saklanmalıdır. 5-25°C de depolanız ve direkt güneş ışığından ve nemden uzak tutunuz. Kullanım ömrü bitmiş ürünleri kullanmayınız.

## RO

### DAMACRYL

Acid poliglucolic  
Acoerit și impletit (violet) și necolorat  
Suture chirurgicală sterilă sintetică, resorbabilă

#### Descriere

Sutura **DAMACRYL** este o sutură chirurgicală sterilă, sintetică, resorbabilă. Este compusă din homopolimer sintetizat din 100% acid poliglucolic. Aceste suture sunt impletite, colorate (violet) sau necolorate și acoerite cu policaprolactonă și stearat de calciu.

**DAMACRYL** este neantigenică și nepirogenică. În timpul absorbției, apare doar o reacție tisulară minimă, fiind complet absorbită de organism în 60–90 de zile. In vitro, își menține 65% din rezistență în primele 2 săptămâni.

**DAMACRYL** îndeplinește toate cerințele pentru suturi sintetice resorbabile definite de Farmacopea Europeană, Regulamentul UE privind Dispozitivele Medicale 2017/745/AT și Farmacopeea SUA. Siguranța și performanța clinică sunt detaliate în GMD.SSCP.01.

#### Indicații

**DAMACRYL** și PGA sunt utilizate pentru aproximarea sau ligaturarea țesuturilor moi generale (inclusiv intervenții gastrointestinale, obstetrice, ginecologice și urologice), închiderea plăgilor în condiții sterile și pentru plăgi capsaute sau sutureate. **DAMACRYL** neni indicată pentru țesuturi cardiovasculare sau neurologice.

#### REACȚII ADVERSE

Efective adverse asociate utilizării acestui dispozitiv includ dehisența plăgii, lipsa suportului adecvat al țesutului în închiderea zonelor unde apare expansiune, întindere sau distensie, lipsa suportului adecvat al plăgii la pacienții vârstnici, malnutriți sau debilitați ori la cei cu afecțiuni care pot întârzia vindecarea, infecții, reacții inflamatorii acute minime la nivel tisular, iritație localizată atunci când suturele cutanate sunt lăsate pe loc mai mult de 7 zile, extruzia suturei și absorția întârziată în țesuturi cu vascularizare deficitară, formarea de calculi în tractul urinar și biliar atunci când există contact prelungit cu soluții saline precum urina și bila, precum și iritație locală tranzitorie la locul plăgii. Acele rupe-te pot duce la intervenții chirurgicale suplimentare sau la corpuri străine reziduale. Întepăturile accidentale cu ace chirurgicale contaminate pot provoca transmiterea agenților patogeni prin sânge.

#### Contraindicații

Find o sutură resorbabilă, **DAMACRYL** nu trebuie utilizată în situațiile care necesită o aproximare prelungită a țesuturilor.

#### Avertismente

Utilizatorii trebuie să fie familiarizați cu procedurile și tehnicile chirurgicale care implică suturi resorbabile înainte de a folosi **DAMACRYL** pentru închiderea plăgilor, deoarece riscul de dehisență variază în funcție de locul aplicării și materialul suturei. Trebuie luată în considerare performanța in vivo la selectarea suturei. Utilizarea acestor suture poate fi nepotrivită la pacienții vârstnici, malnutriți, debilitați sau care prezintă afecțiuni ce pot întârzia vindecarea plăgilor. Închiderea plăgilor în zone predispușe la expansiune, întindere sau dilatare poate necesita suturi suplimentare neresorabile.

Ca orice corp străin, contactul prelungit al suturei cu soluții saline (de ex. în tractul urinar sau biliar) poate duce la formarea de calculi.

Utilizarea la gravide și femei care alăptează trebuie stabilită de medicii specialiști. Nu reutilizați și nu reesterilizați. Ambalajele deschise și suturele neutilizate trebuie eliminate.

#### DEPOZITARE

Păstrați departe de umezeală și de căldura directă. Condițiile recomandate pentru depozitare sunt între 5 și 25°C. Nu utilizați după data expirării.

#### PRECAUȚII

La manipularea acestui sau a oricărui alt material de sutură, trebuie acordată atenție pentru a evita deteriorarea prin manipulare.

## CZ

### DAMACRYL

Acid poliglucolic  
Acoerit și impletit (violet) și necolorat  
Sutura chirurgicală sterilă sintetică, resorbabilă

#### Descriere

Sutura **DAMACRYL** este o sutură chirurgicală sterilă, sintetică, resorbabilă. Este compusă din homopolimer sintetizat din 100% acid poliglucolic. Aceste suture sunt impletite, colorate (violet) sau necolorate și acoerite cu policaprolactonă și stearat de calciu.

**DAMACRYL** este neantigenică și nepirogenică. În timpul absorbției, apare doar o reacție tisulară minimă, fiind complet absorbită de organism în 60–90 de zile. In vitro, își menține 65% din rezistență în primele 2 săptămâni.

**DAMACRYL** îndeplinește toate cerințele pentru suturi sintetice resorbabile definite de Farmacopea Europeană, Regulamentul UE privind Dispozitivele Medicale 2017/745/AT și Farmacopeea SUA. Siguranța și performanța clinică sunt detaliate în GMD.SSCP.01.

#### Indicații

**DAMACRYL** și PGA sunt utilizate pentru aproximarea sau ligaturarea țesuturilor moi generale (inclusiv intervenții gastrointestinale, obstetrice, ginecologice și urologice), închiderea plăgilor în condiții sterile și pentru plăgi capsaute sau sutureate. **DAMACRYL** neni indicată pentru țesuturi cardiovasculare sau neurologice.

#### REACȚII ADVERSE

Efective adverse asociate utilizării acestui dispozitiv includ dehisența plăgii, lipsa suportului adecvat al țesutului în închiderea zonelor unde apare expansiune, întindere sau distensie, lipsa suportului adecvat al plăgii la pacienții vârstnici, malnutriți sau debilitați ori la cei cu afecțiuni care pot întârzia vindecarea, infecții, reacții inflamatorii acute minime la nivel tisular, iritație localizată atunci când suturele cutanate sunt lăsate pe loc mai mult de 7 zile, extruzia suturei și absorția întârziată în țesuturi cu vascularizare deficitară, formarea de calculi în tractul urinar și biliar atunci când există contact prelungit cu soluții saline precum urina și bila, precum și iritație locală tranzitorie la locul plăgii. Acele rupe-te pot duce la intervenții chirurgicale suplimentare sau la corpuri străine reziduale. Întepăturile accidentale cu ace chirurgicale contaminate pot provoca transmiterea agenților patogeni prin sânge.

#### Contraindicații

Find o sutură resorbabilă, **DAMACRYL** nu trebuie utilizată în situațiile care necesită o aproximare prelungită a țesuturilor.

#### Avertismente

Utilizatorii trebuie să fie familiarizați cu procedurile și tehnicile chirurgicale care implică suturi resorbabile înainte de a folosi **DAMACRYL** pentru închiderea plăgilor, deoarece riscul de dehisență variază în funcție de locul aplicării și materialul suturei. Trebuie luată în considerare performanța in vivo la selectarea suturei. Utilizarea acestor suture poate fi nepotrivită la pacienții vârstnici, malnutriți, debilitați sau care prezintă afecțiuni ce pot întârzia vindecarea plăgilor. Închiderea plăgilor în zone predispușe la expansiune, întindere sau dilatare poate necesita suturi suplimentare neresorabile.

Ca orice corp străin, contactul prelungit al suturei cu soluții saline (de ex. în tractul urinar sau biliar) poate duce la formarea de calculi.

Utilizarea la gravide și femei care alăptează trebuie stabilită de medicii specialiști. Nu reutilizați și nu reesterilizați. Ambalajele deschise și suturele neutilizate trebuie eliminate.

#### DEPOZITARE

Păstrați departe de umezeală și de căldura directă. Condițiile recomandate pentru depozitare sunt între 5 și 25°C. Nu utilizați după data expirării.

#### PRECAUȚII

La manipularea acestui sau a oricărui alt material de sutură, trebuie acordată atenție pentru a evita deteriorarea prin manipulare.

#### ÜRÜN ÜZERİNDEKİ SEMBOLLER

#### SYMBOLS USED ON THE PRODUCT

Üretim Tarihi  
Date of Manufacture  
Datum Vyroby  
Datum Spottoby  
Использовать До  
Термина годности  
تاريخ انتهاء الصلاحية

Son Kullanma Tarihi  
Date of Expiry  
Datum Spottoby  
Использовать До  
Термина годности  
تاريخ انتهاء الصلاحية

Sıcaklık Limiti  
Storage Temperature Limits  
Tayinatlı Sınırları  
Organizmanın Sıcaklık Sınırları  
حدود درجة حرارة التخزين

Lot Numarası  
Batch Number  
Cılo Sarzı  
Koa Tapirni  
رقم القطعة

Nermden Uzak Tutunuz  
Avoid Moisture  
Vyarujte Se Vlhkosti  
Berena Cy Bnar  
تجنب الرطوبة

Güneş Işığna Maruz Bırakmayınız  
Avoid Direct Sunlight  
Ochráňte Před Přímým Slunečním Zářením  
Избегать Прямых Солнечных Лучей  
تجنب أشعة الشمس المباشرة

Tabii Cihaz  
Medical Device  
Zdravotnický prostředek  
Медицинское изделие  
جهاز طبي

Benzersiz Cihaz Tanımlayıcısı  
Unique device identifier  
Unikátní identifikátor zařízení  
Уникальный идентификатор устройства  
العرف الفريدة للجهاز

USAGE INSTRUCTIONS  
KULLANIM TALİMATLARI  
دليل الاستخدام  
POKRYTÍ K POUŽITÍ  
ИНСТРУКЦИИ ПО ИСПОЛЬЗОВАНИЮ

70%  
30%

5

STERILITE  
Suturele **DAMACRYL** sunt sterilizate cu oxid de etilenă, iar sterilitatea se păstrează doar atunci când ambalajul este deschis în condiții sterile. Nu reesterilizați. Nu utilizați dacă ambalajul este deteriorat sau deschis. Suturele deschise și neutilizate trebuie eliminate.

STERILITE  
Suturele **DAMACRYL** sunt sterilizate cu oxid de etilenă, iar sterilitatea se păstrează doar atunci când ambalajul este deschis în condiții sterile. Nu reesterilizați. Nu utilizați dacă ambalajul este deteriorat sau deschis. Suturele deschise și neutilizate trebuie eliminate.

STERILITE  
Suturele **DAMACRYL** sunt sterilizate cu oxid de etilenă, iar sterilitatea se păstrează doar atunci când ambalajul este deschis în condiții sterile. Nu reesterilizați. Nu utilizați dacă ambalajul este deteriorat sau deschis. Suturele deschise și neutilizate trebuie eliminate.

STERILITE  
Suturele **DAMACRYL** sunt sterilizate cu oxid de etilenă, iar sterilitatea se păstrează doar atunci când ambalajul este deschis în condiții sterile. Nu reesterilizați. Nu utilizați dacă ambalajul este deteriorat sau deschis. Suturele deschise și neutilizate trebuie eliminate.

STERILITE  
Suturele **DAMACRYL** sunt sterilizate cu oxid de etilenă, iar sterilitatea se păstrează doar atunci când ambalajul este deschis în condiții sterile. Nu reesterilizați. Nu utilizați dacă ambalajul este deteriorat sau deschis. Suturele deschise și neutilizate trebuie eliminate.

STERILITE  
Suturele **DAMACRYL** sunt sterilizate cu oxid de etilenă, iar sterilitatea se păstrează doar atunci când ambalajul este deschis în condiții sterile. Nu reesterilizați. Nu utilizați dacă ambalajul este deteriorat sau deschis. Suturele deschise și neutilizate trebuie eliminate.

STERILITE  
Suturele **DAMACRYL** sunt sterilizate cu oxid de etilenă, iar sterilitatea se păstrează doar atunci când ambalajul este deschis în condiții sterile. Nu reesterilizați. Nu utilizați dacă ambalajul este deteriorat sau deschis. Suturele deschise și neutilizate trebuie eliminate.

STERILITE  
Suturele **DAMACRYL** sunt sterilizate cu oxid de etilenă, iar sterilitatea se păstrează doar atunci când ambalajul este deschis în condiții sterile. Nu reesterilizați. Nu utilizați dacă ambalajul este deteriorat sau deschis. Suturele deschise și neutilizate trebuie eliminate.

STERILITE  
Suturele **DAMACRYL** sunt sterilizate cu oxid de etilenă, iar sterilitatea se păstrează doar atunci când ambalajul este deschis în condiții sterile. Nu reesterilizați. Nu utilizați dacă ambalajul este deteriorat sau deschis. Suturele deschise și neutilizate trebuie eliminate.

STERILITE  
Suturele **DAMACRYL** sunt sterilizate cu oxid de etilenă, iar sterilitatea se păstrează doar atunci când ambalajul este deschis în condiții sterile. Nu reesterilizați. Nu utilizați dacă ambalajul este deteriorat sau deschis. Suturele deschise și neutilizate trebuie eliminate.

STERILITE  
Suturele **DAMACRYL** sunt sterilizate cu oxid de etilenă, iar sterilitatea se păstrează doar atunci când ambalajul este deschis în condiții sterile. Nu reesterilizați. Nu utilizați dacă ambalajul este deteriorat sau deschis. Suturele deschise și neutilizate trebuie eliminate.

STERILITE  
Suturele **DAMACRYL** sunt sterilizate cu oxid de etilenă, iar sterilitatea se păstrează doar atunci când ambalajul este deschis în condiții sterile. Nu reesterilizați. Nu utilizați dacă ambalajul este deteriorat sau deschis. Suturele deschise și neutilizate trebuie eliminate.

STERILITE  
Suturele **DAMACRYL** sunt sterilizate cu oxid de etilenă, iar sterilitatea se păstrează doar atunci când ambalajul este deschis în condiții sterile. Nu reesterilizați. Nu utilizați dacă ambalajul este deteriorat sau deschis. Suturele deschise și neutilizate trebuie eliminate.

STERILITE  
Suturele **DAMACRYL** sunt sterilizate cu oxid de etilenă, iar sterilitatea se păstrează doar atunci când ambalajul este deschis în condiții sterile. Nu reesterilizați. Nu utilizați dacă ambalajul este deteriorat sau deschis. Suturele deschise și neutilizate trebuie eliminate.

STERILITE  
Suturele **DAMACRYL** sunt sterilizate cu oxid de etilenă, iar sterilitatea se păstrează doar atunci când ambalajul este deschis în condiții sterile. Nu reesterilizați. Nu utilizați dacă ambalajul este deteriorat sau deschis. Suturele deschise și neutilizate trebuie eliminate.

STERILITE  
Suturele **DAMACRYL** sunt sterilizate cu oxid de etilenă, iar sterilitatea se păstrează doar atunci când ambalajul este deschis în condiții sterile. Nu reesterilizați. Nu utilizați dacă ambalajul este deteriorat sau deschis. Suturele deschise și neutilizate trebuie eliminate.

STERILITE  
Suturele **DAMACRYL** sunt sterilizate cu oxid de etilenă, iar sterilitatea se păstrează doar atunci când ambalajul este deschis în condiții sterile. Nu reesterilizați. Nu utilizați dacă ambalajul este deteriorat sau deschis. Suturele deschise și neutilizate trebuie eliminate.

STERILITE  
Suturele **DAMACRYL** sunt sterilizate cu oxid de etilenă, iar sterilitatea se păstrează doar atunci când ambalajul este deschis în condiții sterile. Nu reesterilizați. Nu utilizați dacă ambalajul este deteriorat sau deschis. Suturele deschise și neutilizate trebuie eliminate.

STERILITE  
Suturele **DAMACRYL** sunt sterilizate cu oxid de etilenă, iar sterilitatea se păstrează doar atunci când ambalajul este deschis în condiții sterile. Nu reesterilizați. Nu utilizați dacă ambalajul este deteriorat sau deschis. Suturele deschise și neutilizate trebuie eliminate.

STERILITE  
Suturele **DAMACRYL** sunt sterilizate cu oxid de etilenă, iar sterilitatea se păstrează doar atunci când ambalajul este deschis în condiții sterile. Nu reesterilizați. Nu utilizați dacă ambalajul este deteriorat sau deschis. Suturele deschise și neutilizate trebuie eliminate.

STERILITE  
Suturele **DAMACRYL** sunt sterilizate cu oxid de etilenă, iar sterilitatea se păstrează doar atunci când ambalajul este deschis în condiții sterile. Nu reesterilizați. Nu utilizați dacă ambalajul este deteriorat sau deschis. Suturele deschise și neutilizate trebuie eliminate.

STERILITE  
Suturele **DAMACRYL** sunt sterilizate cu oxid de etilenă, iar sterilitatea se păstrează doar atunci când ambalajul este deschis în condiții sterile. Nu reesterilizați. Nu utilizați dacă ambalajul este deteriorat sau deschis. Suturele deschise și neutilizate trebuie eliminate.

STERILITE  
Suturele **DAMACRYL** sunt sterilizate cu oxid de etilenă, iar sterilitatea se păstrează doar atunci când ambalajul este deschis în condiții sterile. Nu reesterilizați. Nu utilizați dacă ambalajul este deteriorat sau deschis. Suturele deschise și neutilizate trebuie eliminate.

STERILITE  
Suturele **DAMACRYL** sunt sterilizate cu oxid de etilenă, iar sterilitatea se păstrează doar atunci când ambalajul este deschis în condiții sterile. Nu reesterilizați. Nu utilizați dacă ambalajul este deteriorat sau deschis. Suturele deschise și neutilizate trebuie eliminate.

STERILITE  
Suturele **DAMACRYL** sunt sterilizate cu oxid de etilenă, iar sterilitatea se păstrează doar atunci când ambalajul este deschis în condiții sterile. Nu reesterilizați. Nu utilizați dacă ambalajul este deteriorat sau deschis. Suturele deschise și neutilizate trebuie eliminate.

