



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. Fabricant français  Peters Surgical est certifié 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.	