

Hemostáticos auxiliares con un perfil de seguridad establecido desde hace más de 60 años.¹⁻³

✓ Actividad bactericida demostrada in vitro contra los patógenos más comunes (MRSA, MRSE, VRE, PRSP, E. coli).^{4,5}

⚙ Construida sobre un legado de rendimiento clínico¹

🕒 Un producto de la familia de hemostáticos absorbibles SURGICEL™ se utiliza en algún lugar del mundo cada 2,1 segundos.⁷



SURGICEL™ se ha utilizado más de 130 millones de veces en todo el mundo^{8,9}

SURGICEL™ Original Hemostático Absorbible



Código nuevo	Tamaño
1901E	5cm x 35cm
1902E	10cm x 20cm
1903E	5cm x 7.5cm
1906E	1.25cm x 5cm

El material denso proporciona resistencia^{13#}

SURGICEL™ NU-KNIT™ Hemostático Absorbible



Código nuevo	Tamaño
1940M1	2.5cm x 2.5cm
1943M1	7.5cm x 10cm
1946M	15.2cm x 22.9cm

Una opción versátil para controlar hemorragias supurantes en múltiples sitios¹²

SURGICEL™ FIBRILLAR™ Hemostático Absorbible



Código nuevo	Tamaño
411961	2.5cm x 5.1cm
411962	5.1cm x 10.2cm
411963	10.2cm x 10.2cm

Diseño inteligente para una manipulación, conformabilidad y uso optimizados en procedimientos mínimamente invasivos^{14-16∞μ}

SURGICEL™ SNoW™ Hemostático Absorbible



Código nuevo	Tamaño
2091	2.5cm x 5.1cm
2092	5.1cm x 10.2cm
2093	10.2cm x 10.2cm

Powder y su dispositivo de administración proporcionan una amplia cobertura de superficie y un rendimiento clínico consistentes.^{¥,6,10,11★}

SURGICEL™ Powder Hemostático Absorbible



Código nuevo	Tamaño
3023SP	3 gramos
3133SPEA	Aplicador laparoscópico

¥ La cantidad de polvo suministrada con cada descarga y la orientación del dispositivo ★ Los agregados ORC penetran a través de la sangre para detener la hemorragia en su origen # 3 veces superior a SURGICEL™ Original ∞ Comparado con SURGICEL™ Original μ El 81% de los Cirujanos entrevistados describieron que SURGICEL™ SNoW es más rápido y fácil de aplicar endoscópicamente que SURGICEL™ Original y SURGICEL™ Fibrillar ☞ El 81% de los Cirujanos entrevistados describieron que SURGICEL™ SNoW es más rápido y fácil de aplicar endoscópicamente que SURGICEL™ Original y SURGICEL™ Fibrillar.

Referencias: **1.** Hong, The use of hemostatic agents and sealants in urology. J Urology;2006;176(6 Pt 1):2367-2374 (134149-210119, 091713-180514) **2.** As Per Instructions For Use (134149-210119) **3.** Ethicon, NDA 12-159, Surgicel and Surgicel Nu-Knit Absorbable Hemostat New Drug Application, April 1957, Data On File (134149-210119) **4.** Spangler D, Rothenburger S, Nguyen K, Jampani H, Weiss S, Bhende S. In Vitro Antimicrobial Activity of Oxidized Regenerated Cellulose Against Antibiotic-Resistant Microorganisms. Surgical Infections. 2003;4(3): 255-262 (093387-180612) **5.** Dineen P. The effect of oxidized regenerated cellulose on experimental infected splenotomies. J Surg Res 1977;23:114-116 (093387-180612) **6.** Ethicon, 21032023, SURGICEL™ Technical Report, March 2021, Data on File (161915-201207) **7.** Ethicon, 11022022, M1 Sales Data Report, February 2022, Data on File (223791-220812) **8.** Ethicon, 01012011, Strive Data, Jan 2011, Data on File (169854-210309) **9.** Ethicon, 01012015, Worldwide SURGICEL™ Units and Sales 2006-2010, Jan 2011, Data on File (169854-210309) **10.** Ethicon, 100293850-1, Expression testing- ADAPTIV Document, March 2017, Data on File (161915-201207) **11.** Ethicon, 15-0120, Pivotal study comparing performance of SURGICEL™ Powder Absorbable Hemostatic Powder to ARISTA™ Absorbable Hemostatic Particles and PerClot® Polysaccharide Hemostatic System in a swine acute live biopsy model, September 2015, Data on File (161915-201207) **12.** Amar, Applications of Topical Hemostatic Agents in Neurosurgery, Contemporary Surgery;1996;4(6):1-3 (144616-200624) **13.** Ethicon, 15072009, Tensile strength comparison of SURGICEL™ ORIGINAL and SURGICEL™ NU-NKIT™, July 2009, Data on File (165121-210121) **14.** Ethicon, 18082018, SURGICEL™ Technical Report, Aug 2018, Data on File (161906-201207) **15.** Ethicon, 12072012, Biosurgery SNoW Marketing Claims Report, July 2012, Data on File (161906-201207) **16.** Ethicon, 13102010, SURGICEL™ SNoW™ Absorbable Hemostat – Surgeon Evaluation, Phase 1 and Phase 2, Oct 2010, Data on File (161906-201207)

Las marcas de terceros aquí utilizadas son marcas registradas de sus respectivos propietarios.

Estos productos cumplen los requisitos de aplicación de la legislación de productos sanitarios. Por favor consulte las instrucciones de uso antes de la utilización de estos productos sanitarios.

SURGICEL™ ORIGINAL

CONTRAINDICACIONES: Aunque el relleno o aplicación de torundas son a veces necesarias médicamente, el Hemostato SURGICEL® no debe ser utilizado de esta manera, a menos que se retire una vez lograda la hemostasis. El Hemostato SURGICEL® no debe ser utilizado para su implantación en defectos óseos, tales como fracturas, ya que existe la posibilidad de interferencia con la formación callosa y una probabilidad teórica de formación de quistes. Cuando se utiliza el Hemostato SURGICEL® para conseguir la hemostasis en, alrededor, o en la proximidad al foramen en el hueso, áreas de confines óseos, la médula espinal, o el quiasma y nervio óptico, siempre debe ser retirado después de lograr la hemostasis ya que se hincha y puede ejercer una presión indebida. El Hemostato SURGICEL® no debe ser utilizado para controlar la hemorragia de arterias grandes. El Hemostato SURGICEL® no debe ser utilizado en superficies con secreciones serosas no hemorrágicas, ya que los fluidos corporales aparte de la sangre, tales como sueros, no reaccionan con el Hemostato SURGICEL® para producir un efecto hemostático satisfactorio. El Hemostato SURGICEL® no debe ser utilizado como producto preventivo de adherencias.

REACCIONES ADVERSAS: Se han notificado episodios de “Encapsulación” de fluidos y reacciones a cuerpo extraño. Se han notificado efectos estenóticos al aplicar el Hemostato SURGICEL® como envoltura durante una cirugía vascular. Aunque no se ha establecido que la estenosis estuviere relacionada directamente con la utilización del Hemostato SURGICEL®, es importante proceder con cautela y evitar aplicar el material demasiado apretado como envoltura. Se han notificado lesiones nerviosas y parálisis al utilizar el Hemostato SURGICEL® alrededor, en, o en la proximidad del foramen en el hueso, áreas de confines óseos, la médula espinal, y/o el quiasma y nervio óptico. Si bien la mayoría de estos informes han sido relativos a la laminectomía, también se han recibido informes de parálisis relativas a otros procedimientos. Se ha recibido una notificación de ceguera relacionada con la reparación quirúrgica de un lóbulo frontal izquierdo lacerado al emplear el Hemostato SURGICEL® en la fosa craneal anterior. Se han notificado probable prolongación del drenaje en colecistectomías y dificultad en pasar orina por la uretra después de una prostatectomía. Ha habido una notificación de un uréter bloqueado después de una resección renal, en la que fue precisa la cateterización postoperatoria. Notificación de episodios esporádicos de sensaciones de “quemazón” y “picazón” y estornudos al utilizar el Hemostato SURGICEL® como relleno en epistaxis, se estima son debidos al bajo pH del producto. Se ha notificado quemazón cuando se ha empleado el Hemostato SURGICEL® después de la extirpación de pólipos nasales y después de una hemorroidectomía. Se han notificado dolores de cabeza, quemazón, picazón y estornudos en epistaxis y otros procedimientos rinológicos. También se ha notificado picazón cuando se ha empleado el Hemostato SURGICEL® en heridas superficiales (ulceraciones varicosas, abrasiones dermales y en lechos de donación)

SURGICEL™ NU_KNIT

CONTRAINDICACIONES: Aunque el relleno o empaquetado son a veces necesarios desde el punto de vista médico, el hemostático SURGICEL™ SNoW™ no se debe usar de esta forma, a menos que se retire una vez lograda la hemostasia. (Vea las secciones ADVERTENCIAS y PRECAUCIONES.) El hemostático SURGICEL™ SNoW™ no debe utilizarse para la implantación en defectos óseos, tales como fracturas, ya que existe la posibilidad de interferencia en la formación de callosidades, así como una probabilidad teórica de formación de quistes. Cuando se usa para facilitar la hemostasia en, alrededor o en la proximidad del foramen óseo, áreas de límite óseo, médula espinal, quiasma y nervio óptico, el hemostático SURGICEL™ SNoW™ siempre deberá retirarse después de lograr la hemostasia ya que se hincha y puede ejercer una presión indebida. El hemostático SURGICEL™ SNoW™ no debe utilizarse para controlar hemorragias en arterias grandes. El hemostático SURGICEL™ SNoW™ no debe utilizarse en superficies rezumantes serosas no hemorrágicas, ya que los humores corporales aparte de la sangre integral, tales como el suero, no reaccionan con el hemostático SURGICEL™ SNoW™ para producir un efecto hemostático satisfactorio. El hemostático SURGICEL™ SNoW™ no debe utilizarse como producto para la prevención de adherencias.

REACCIONES ADVERSAS: Se ha informado acerca de casos de “encapsulado” de humores y reacciones a cuerpo extraño. Se ha informado acerca de efectos estenóticos cuando el hemostático SURGICEL™ SNoW™ se utiliza como envoltura durante cirugía vascular. Aunque no se ha establecido que la estenosis haya estado directamente asociada al uso del hemostático SURGICEL™ SNoW™, es importante proceder con precaución y evitar el uso del material apretado como una envoltura. Se ha informado acerca de parálisis y lesiones nerviosas cuando el hemostático SURGICEL™ SNoW™ se usó en, alrededor o en la proximidad del foramen óseo, áreas de límite óseo, médula espinal, quiasma y/o nervio óptico. Aunque la mayoría de estos informes han estado relacionados con 36 procedimientos de laminectomía, también se han recibido informes de parálisis relacionadas con otros procedimientos. Se ha informado acerca de casos de ceguera en relación con la reparación quirúrgica del lóbulo frontal izquierdo lacerado cuando el hemostático SURGICEL™ SNoW™ se emplazó en la fosa craneal anterior (vea las secciones ADVERTENCIAS y PRECAUCIONES). Se ha informado acerca de casos de prolongación del drenaje en colecistectomías y dificultad al orinar por la uretra después de procedimientos de prostatectomía. Se ha recibido un informe de un uréter bloqueado después de una resección renal, en la que se fue necesario cateterismo postoperatorio. Se cree que los casos esporádicos de estornudos y sensaciones de “ardor” y “escozor” cuando el hemostático SURGICEL™ SNoW™ se usó como tapón en epistaxis se deben al bajo pH del producto. Se ha informado acerca de sensación de ardor cuando el hemostático SURGICEL™ SNoW™ se aplicó después de la extirpación de pólipos nasales y después de la hemorroidectomía. Se ha informado acerca de dolores de cabeza, ardor, escozor y estornudos cuando el hemostático SURGICEL™ SNoW™ se aplicó en epistaxis y otros procedimientos rinológicos. También se ha informado acerca de casos de escozor cuando el hemostático SURGICEL™ SNoW™ se aplicó sobre heridas superficiales (úlceras varicosas, dermabrasiones y sitios donantes).

SURGICEL™ FIBRILLAR

CONTRAINDICACIONES: Aunque el empaquetado o relleno son a veces necesarios desde el punto de vista médico, el hemostato SURGICEL FIBRILLAR no debe ser usado de esta manera, a menos que sea retirado después de haberse obtenido hemostasia. (Vea “Avisos” y “Precauciones”). El hemostato SURGICEL FIBRILLAR no debe usarse para la implantación en defectos óseos tales como fracturas, ya que existe la posibilidad de interferencia en la formación de callosidades, así como una probabilidad teórica de formación de quistes. Cuando se usa para facilitar hemostasia en, alrededor o en la proximidad de la foramina ósea, áreas de límite óseo, médula espinal, quiasma y nervio óptico, el hemostato SURGICEL FIBRILLAR deberá removerse siempre después de obtenerse hemostasia ya que de otro modo se hincharía y causaría presión indebida. El hemostato SURGICEL FIBRILLAR no debe usarse para controlar hemorragias en arterias de tamaño grande. El hemostato SURGICEL FIBRILLAR no debe usarse en superficies rezumantes serosas no hemorrágicas, debido a que fluidos corporales que no sean sangre integral, tales como el suero, no reaccionan con el hemostato SURGICEL FIBRILLAR para producir un efecto hemostático satisfactorio. El hemostato SURGICEL FIBRILLAR no debe usarse como producto para la prevención de adhesión

REACCIONES ADVERSAS: Se han informado casos de reacciones a cuerpos extraños y “encapsulado” de fluidos. Se han recibido informes de un efecto estenótico cuando el hemostato SURGICEL FIBRILLAR fue usado como envoltura durante cirugía vascular. Aunque no se ha establecido que la estenosis estuvo directamente asociada al uso del hemostato SURGICEL FIBRILLAR, es importante tener precaución y evitar el uso del material apretado como una envoltura. Se han informado casos de parálisis y daño en los nervios cuando el hemostato SURGICEL FIBRILLAR fue usado en, alrededor o en la proximidad de la foramina ósea, áreas de límite óseo, médula espinal, quiasma y / o nervio óptico. Aunque la mayoría de estos informes han estado relacionados con laminectomía, también se han recibido informes de parálisis en conexión con otros procedimientos. Se han informado casos de ceguera en conexión con la reparación quirúrgica del lóbulo frontal izquierdo lacerado cuando el hemostato SURGICEL FIBRILLAR fue emplazado en la fosa craneal anterior (vea “Avisos” y “Precauciones”). Se han informado casos de prolongación de drenaje en colecistectomías y dificultad al orinar por la uretra después de prostatectomía. Se ha recibido un informe de un uréter bloqueado después de resección de riñón en la cual fue requerida cauterización postoperatoria. Se han recibido informes esporádicos de estornudos y sensaciones de “quemadura” y “escozor” cuando el hemostato SURGICEL FIBRILLAR fue usado como empaquetadura en epistaxis cuya causa parece deberse al bajo pH del producto. Se ha informado una sensación de quemadura cuando el hemostato SURGICEL FIBRILLAR fue aplicado después de la remoción de pólipos nasales y después de la hemorroidectomía. Dolor de cabeza, sensación de quemadura, escozor y estornudos han sido informados en epistaxis y otros procedimientos rinológicos. También se ha informado casos de sensación de escozor cuando el hemostato SURGICEL FIBRILLAR fue aplicado sobre heridas superficiales (úlceras varicosas, dermoabrasiones y sitios donantes)

SURGICEL™ SNOW

CONTRAINDICACIONES: Aunque el relleno o empaquetado son a veces necesarios desde el punto de vista médico, el hemostático SURGICEL™ SNoW™ no se debe usar de esta forma, a menos que se retire una vez lograda la hemostasia. (Vea las secciones ADVERTENCIAS y PRECAUCIONES.) El hemostático SURGICEL™ SNoW™ no debe utilizarse para la implantación en defectos óseos, tales como fracturas, ya que existe la posibilidad de interferencia en la formación de callosidades, así como una probabilidad teórica de formación de quistes. Cuando se usa para facilitar la hemostasia en, alrededor o en la proximidad del foramen óseo, áreas de límite óseo, médula espinal, quiasma y nervio óptico, el hemostático SURGICEL™ SNoW™ siempre deberá retirarse después de lograr la hemostasia ya que se hincha y puede ejercer una presión indebida. El hemostático SURGICEL™ SNoW™ no debe utilizarse para controlar hemorragias en arterias grandes. El hemostático SURGICEL™ SNoW™ no debe utilizarse en superficies rezumantes serosas no hemorrágicas, ya que los humores corporales aparte de la sangre integral, tales como el suero, no reaccionan con el hemostático SURGICEL™ SNoW™ para producir un efecto hemostático satisfactorio. El hemostático SURGICEL™ SNoW™ no debe utilizarse como producto para la prevención de adherencias

REACCIONES ADVERSAS: Se ha informado acerca de casos de “encapsulado” de humores y reacciones a cuerpo extraño. Se ha informado acerca de efectos estenóticos cuando el hemostático SURGICEL™ SNoW™ se utiliza como envoltura durante cirugía vascular. Aunque no se ha establecido que la estenosis haya estado directamente asociada al uso del hemostático SURGICEL™ SNoW™, es importante proceder con precaución y evitar el uso del material apretado como una envoltura. Se ha informado acerca de parálisis y lesiones nerviosas cuando el hemostático SURGICEL™ SNoW™ se usó en, alrededor o en la proximidad del foramen óseo, áreas de límite óseo, médula espinal, quiasma y/o nervio óptico. Aunque la mayoría de estos informes han estado relacionados con 36 procedimientos de laminectomía, también se han recibido informes de parálisis relacionadas con otros procedimientos. Se ha informado acerca de casos de ceguera en relación con la reparación quirúrgica del lóbulo frontal izquierdo lacerado cuando el hemostático SURGICEL™ SNoW™ se emplazó en la fosa craneal anterior (vea las secciones ADVERTENCIAS y PRECAUCIONES). Se ha informado acerca de casos de prolongación del drenaje en colecistectomías y dificultad al orinar por la uretra después de procedimientos de prostatectomía. Se ha recibido un informe de un uréter bloqueado después de una resección renal, en la que se fue necesario cateterismo postoperatorio. Se cree que los casos esporádicos de estornudos y sensaciones de “ardor” y “escozor” cuando el hemostático SURGICEL™ SNoW™ se usó como tapón en epistaxis se deben al bajo pH del producto. Se ha informado acerca de sensación de ardor cuando el hemostático SURGICEL™ SNoW™ se aplicó después de la extirpación de pólipos nasales y después de la hemorroidectomía. Se ha informado acerca de dolores de cabeza, ardor, escozor y estornudos cuando el hemostático SURGICEL™ SNoW™ se aplicó en epistaxis y otros procedimientos rinológicos. También se ha informado acerca de casos de escozor cuando el hemostático SURGICEL™ SNoW™ se aplicó sobre heridas superficiales (úlceras varicosas, dermabrasiones y sitios donantes)

SURGICEL™ POWDER

CONTRAINDICACIONES: No inyecte ni coloque Polvo SURGICEL® en un vaso sanguíneo abierto. Polvo SURGICEL® no debe utilizarse para el control de la hemorragia en arterias grandes. Cuando Polvo SURGICEL® se usa como coadyuvante para alcanzar la haemostasis alrededor o en la proximidad del foramen óseo, áreas de límite óseo, médula espinal y/o nervio óptico y quiasma, siempre se deberá retirar después de alcanzar la haemostasis, ya que se hincha y podría ejercer una presión no deseada. Polvo SURGICEL® no debe utilizarse para la implantación en defectos óseos, como fracturas, ya que existe la posibilidad de interferencia con la formación de callosidades, así como una probabilidad teórica de formación de quistes. Polvo SURGICEL® no debe utilizarse en superficies rezumantes serosas no hemorrágicas, ya que los fluidos corporales distintos a la sangre total, como el suero, no reaccionan con Polvo SURGICEL® para producir un efecto hemostático satisfactorio. Polvo SURGICEL® es un hemostático absorbible y no se debe usar como producto para la prevención de adherencias.

REACCIONES ADVERSAS: Se han comunicado casos de parálisis y daños en nervios cuando otros productos SURGICEL® se utilizaron en, alrededor o en la proximidad del foramen óseo, áreas de límite óseo, médula espinal y/o nervio óptico y quiasma. Aunque la mayoría de estos informes se refería a laminectomías, también se han recibido informes de parálisis en conexión con otros procedimientos. Se han comunicado casos de ceguera en conexión con la reparación quirúrgica del lóbulo frontal izquierdo lacerado cuando los productos SURGICEL® se colocaron en la fosa craneal anterior (véase ADVERTENCIAS y PRECAUCIONES). Se han comunicado reacciones a cuerpo extraño con otros productos de la Familia SURGICEL® de Hemostáticos Absorbibles. Con otros productos SURGICEL® se han comunicado casos de posible prolongación del drenaje en colecistectomías y dificultades al orinar por la uretra después de prostatectomías, así como de obstrucción del uréter después de una resección renal en la que se requirió cauterización posoperatoria. Se han comunicado casos de sensación de ardor cuando otros productos SURGICEL® se aplicaron después de la extirpación de pólipos nasales y después de hemorroidectomías. También se han comunicado casos de dolor de cabeza, ardor, escozor y estornudos en epistaxis y otros procedimientos rinológicos, así como casos de escozor cuando el producto SURGICEL® se aplicó sobre heridas superficiales (úlceras varicosas, dermabrasiones y sitios donantes)

Johnson & Johnson S.A.
Paseo de las Doce Estrellas 5
28042 Madrid, España
https://www.jnjmedtech.com/es-ES
© Johnson & Johnson S.A. 2023 Todos los derechos reservados 2023
249276-230524 ES