

SCLERFIX NOTICE

Nom du produit : SclerFIX,

Composition : Tissu d'origine humaine allogénique issu de membrane amniotique de paroi de cordon déshydratée et stérile.

Description : Greffon déshydraté de différentes tailles

Référence	dimension	Epaisseur	Nombre de produit dans 1 boîte
YW11	1 cm x 1 cm	< 1 mm	1
YW21	2 cm x 1 cm	< 1 mm	1
YW22	2 cm x 2 cm	< 1 mm	1
YW41	4 cm x 1 cm	< 1 mm	1
YW51	5 cm x 1 cm	< 1 mm	1
YW71	7 cm x 1 cm	< 1 mm	1
YW101	10 cm x 1 cm	< 1 mm	1
YW102	10 cm x 2 cm	< 1 mm	1
YWE21	2 cm x 1 cm	≥ 1 mm	1
YWE22	2 cm x 2 cm	≥ 1 mm	1
YWE32	3 cm x 2 cm	≥ 1 mm	1
YWE33	3 cm x 3 cm	≥ 1 mm	1
YWE44	4 cm x 4 cm	≥ 1 mm	1
YWO20	Ellipse D petit 15 mmx Dlarge: 20 mm	≤ 1 mm	1
YWO25	Ellipse Dpetit 15 mmx Dlarge: 25 mm	≤ 1 mm	1
YWO30	Ellipse Dpetit 20 mmx Dlarge: 30 mm	≤ 1 mm	1

Indication thérapeutiques

- Comblement après exérèse de lésions de la conjonctive (tumeurs, ulcérations, néoplasie conjonctive, intraépithéliale, cicatrices, rides conjonctivales parallèles au bord des paupières)
- Reconstruction après énucléation
- Amincissement de sclère

Mode d'administration

Pour l'implantation selon l'indication clinique.

Orientation : côté lisse = amnion, côté rugueux/poreux = gelée de Wharton.

Indication	Taille maximale	Orientation
Comblement après exérèse ou amincissement de sclère	2 cm x 2 cm	Amnion, vers l'extérieur
Recouvrement de bille d'enucléation	14 cm ² (2 pièce de 7x1 cm)	Amnion,

Pour la couverture de la conjonctive et le rétrécissement de sclère, il est recommandé de placer l'amnion à l'extérieur et d'appliquer la gelée de Wharton à l'intérieur (à l'intérieur) après l'exérèse de la conjonctive. Choisir l'épaisseur appropriée..La réhydratation est effectuée dans une solution saline stérile (0,9% de NaCl).SclerFIX doit être coupé à la taille du défaut. Placer le côté amniotique (côté lisse), vers l'extérieur et suturer

Lors de l'énumération, il est recommandé que l'amnion se trouve sur l'implant orbital. Pour l'enrobage des prothèses oculaires : Prenez 2 bandes YW71. Croisez les bandes et positionnez-les devant l'implant orbital. Fixez-les par paires en cousant à l'arrière de l'implant.

Insérez d'abord l'implant recouvert SclerFIX, puis les muscles oculaires à la jonction du ruban SclerFIX.

Contre-indication

Greffe sur site nécrotique.

Mise en garde et précaution d'emploi

Le contenu est exclusivement destiné à un patient. En cas d'utilisation partielle, les tissus restants doivent être détruits. L'indication doit être analysée en cas d'utilisation dans un site insuffisamment irrigué ou infecté en raison d'un taux de cicatrisation plus faible.

Stérilisation

Le produit est livré stérile. Il a été stérilisé dans l'emballage final selon les normes en vigueur en utilisant des rayons gamma à une dose de 25 kGy.

Avant d'utiliser le produit, vérifier l'intégrité de l'emballage et la date de péremption indiquée sur l'étiquette. Aucun des composants du produit ne doit être stérilisé à nouveau.

En chirurgie tumorale, SclerFIX doit être utilisé en respectant un intervalle d'au moins six semaines entre l'implantation et la radiothérapie.

Interactions avec des médicaments ou d'autres produits

Aucune étude d'interaction n'a été réalisée.

Grossesse et allaitement

En raison de la nature du médicament, il n'y a pas d'effets spéciaux pendant la grossesse et l'allaitement. Aucun risque pour les femmes enceintes et allaitantes n'a été identifié par la greffe SclerFIX.

Effets sur la qualité de la circulation et la capacité d'utilisation des machines

SclerFIX n'a effet sur la capacité de conduire des véhicule ou à utiliser des machines. Cependant, l'intervention chirurgicale peut entraîner des limitations visuelles temporaires qui peuvent affecter la capacité de conduire et de faire fonctionner les machines.

Effets secondaires/réactions indésirables

Les effets secondaires/réactions indésirables généralement associés aux interventions chirurgicales ne peuvent pas toujours être distingués des effets secondaires/réactions indésirables liés à la greffe.

Autres effets secondaires possibles/réactions indésirables : infections bactériennes, mycose, inflammation, réaction allergique, échec de la transplantation (absence d'épithélisation, absence d'amélioration de l'acuité visuelle, nécessité éventuelle d'une intervention chirurgicale supplémentaire), complications chirurgicales générales (saignements, hématomes, lésions vasculaires, douleurs oculaires, rougeur, œdème/gonflement).

Notification des effets indésirables/réactions indésirables suspectés:

La notification des effets indésirables/réactions indésirables suspectés doivent être rapportés. Ce produit entre dans le cadre de la biovigilance.

Durée de conservation : 5 ans. Utiliser SclerFIX dès l'ouverture.

Précaution particulière de conservation

Conserver dans son emballage d'origine afin de protéger le contenu de la lumière et de l'humidité. Il doit être conservé dans un endroit sec entre +15 °C et +25 °C. Les emballages ne doivent pas être abimés ou écrasés.

Nature et contenu de l'emballage :

Les emballages primaire et secondaire sont constitués d'un sachet pelable portant un indicateur de stérilisation pour irradiation. Une face est en polyéthylène haute densité (Tyvek®) et l'autre en polyéthylène téréphtalate/polyéthylène(PET/PE). Le suremballage consiste en un carton de protection contre les chocs mécaniques.

Traçabilité et biovigilance: Pour assurer la traçabilité de ce produit, il est impératif de retourner à la banque de tissu TBF, la fiche de notification de la greffe (fiche d'implantation) dûment remplie et d'archiver les documents de traçabilité du greffon dans le dossier patient. De plus, ce produit entre dans le champ d'application de la biovigilance. Tout effet indésirable, lié ou susceptible d'être lié au produit doit être signalé au correspondant local de biovigilance de l'établissement dans lequel est utilisé le produit. En cas de non utilisation, le tissu doit être retourné à la banque dans son conditionnement et en cas d'ouverture, il doit être retourné à la banque pour mise en destruction.

Date de première décision : 2/08/2022

PEI.G.12121.01.1

**BANQUE DE TISSUS
TBF GENIE TISSULAIRE
6 rue d'Italie 69780 MIONS – France Tél: +33 (0)4 72 68 69 09 Fax. +33 (0)4 72 68 69 10
www.tbf-lab.com**