



## Rezumatul caracteristicilor de siguranță și performanță clinică (SSCP)

### Partea I: pentru profesioniștii din domeniul sănătății

(Partea II: pentru pacienți sau persoane fără cunoștințe medicale - în continuare)

Acest rezumat al caracteristicilor de siguranță și performanță clinică (SSCP) are scopul de a oferi acces public la un rezumat actualizat al principalelor aspecte privind siguranța și performanța clinică ale dispozitivului medical SupraSDRM<sup>®</sup>.

Acest SSCP nu își propune să înlocuiască instrucțiunile de utilizare ca document principal pentru asigurarea utilizării în siguranță a dispozitivului, nici nu își propune să ofere un diagnostic sau sugestii terapeutice utilizatorilor sau pacienților vizați.

Următoarele informații sunt destinate profesioniștilor din domeniul sănătății.

### 1. Identificarea dispozitivului și informații generale

1.1 Denumirile comerciale ale dispozitivului	<b>SupraSDRM<sup>®</sup>, SupraSDRM<sup>®</sup> 1100</b>
1.2 Numele și adresa producătorului	PolyMedics Innovations GmbH (PMI) Am Hegelesberg 1 73230 Kirchheim unter Teck, Germania
1.3 Numărul unic de înregistrare al producătorului (SRN)	DE-MF-000006353
1.4 UDI de bază	426018402AAA0000001PQ
1.5 Descriere/text conform nomenclatorului dispozitivelor medicale	GMDN 64853: Pansament cu matrice sintetică pentru plăgi
1.6 Clasa dispozitivului	III <i>[conform regulii 8 din anexa VIII la Regulamentul (UE) 2017/745 privind dispozitivele medicale (RDM)]</i>
1.7 Anul în care a fost emis primul certificat (CE) care acoperă dispozitivul	2019
1.8 Reprezentant autorizat, dacă este cazul	Nu se aplică
1.9 Numele și numărul unic de identificare al ON	DEKRA, 0124
1.10 Identificatorul SSCP	SSCP-SupraSDRM

## Summary of Safety and Clinical Performance (SSCP)

**SupraSDRM® varianta 1**
**UDI-DI de bază:  
426018402AAA0000001PQ**

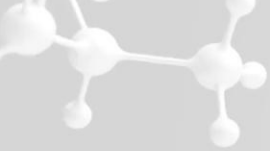
Denumirea produsului	Dimensiune (cm)	Unitate de vânzare	Nivel de ambalare	UDI -DI (Identificatorul dispozitivului)		UDI -PI (Identificatorul producției)			
				GS1	GTIN	Durata de depozitare AI	Durata de depozitare	LOT AI	LOT
<b>SupraSDRM®</b>	Ø 12 mm	1	Interior	<b>(01)</b>	04260184020287	(17)	YYMMDD	(10)	PDM-YYYY-NN- ZZ KDM-YYYY- NNN-ZZ
			exterior		04260184020294				
	Ø 18 mm	1	Interior		04260184020300				
			exterior		04260184020317				
	Ø 24 mm	1	interior		04260184020324				
			exterior		04260184020331				
	1x1	1	interior		04260184020348				
			exterior		04260184020355				
	2x2	1	interior		04260184020362				
			exterior		04260184020379				
	4x4	1	interior		04260184020386				
			exterior		04260184020393				
	5x5	1	interior		04260184020409				
			exterior		04260184020416				
	9x9	1	interior		04260184020423				
			exterior		04260184020430				
9x12	1	interior	04260184020447						
		exterior	04260184020454						
18x9	1	interior	04260184020461						
		exterior	04260184020478						
18x18	1	Interior	04260184020485						
		exterior	04260184020492						

Summary of Safety and Clinical Performance (SSCP)

**SupraSDRM® varianta 2**

UDI-DI de bază:  
426018402AAA0000001PQ

				UDI –DI (Identificatorul dispozitivului)		UDI –PI (Identificatorul producției)			
Denumirea produsului	Dimensiune (cm)	Unitate de vânzare	Nivel de ambalare	GS1	GTIN	Durata de depozitare AI	Durata de depozitare	LOT AI	LOT
<b>SupraSDRM® 1100</b>	Ø 12 mm	1	Interior exterior	<b>(01)</b>	04260184020287	(17)	YYMMDD	(10)	PDM-YYYY-NN- ZZ KDM-YYYY- NNN-ZZ
	Ø 18 mm	1	Interior exterior		04260184020294				
	Ø 24 mm	1	interior exterior		04260184020300				
					04260184020317				
	1x1	1	interior exterior		04260184020324				
					04260184020331				
	2x2	1	interior exterior		04260184020348				
					04260184020355				
	4x4	1	interior exterior		04260184020362				
					04260184020379				
	5x5	1	interior exterior		04260184020386				
					04260184020393				
	9x9	1	interior exterior		04260184020409				
					04260184020416				
9x12	1	interior exterior	04260184020423						
			04260184020430						
18x9	1	interior exterior	04260184020447						
			04260184020454						
18x18	1	Interior exterior	04260184020461						
			04260184020478						
				04260184020485					
				04260184020492					



## 2. Utilizarea preconizată a dispozitivului

### 2.1. Scop preconizat

- ❖ SupraSDRM<sup>®</sup> este o membrană spongioasă absorbabilă și un substituent de piele aloplastic destinat tratării plăgilor la nivelul epidermei și al dermei.

### 2.2. Indicații

- ❖ SupraSDRM<sup>®</sup> este utilizat pentru pacienții cu leziuni epidermice și dermice, cum ar fi abraziuni, zone donatoare de grefe de piele despicate, arsuri de gradul 2, precum și arsuri de gradul 2 în combinație cu zone cu arsuri de gradul 3.
- ❖ SupraSDRM<sup>®</sup> este utilizat pentru pacienții cu răni cronice, cum ar fi ulcerele venoase și arteriale, precum și leziunile diabetice.

### 2.3. Contraindicații

- ❖ SupraSDRM<sup>®</sup> nu trebuie utilizat pe răni infectate sau pe răni cu sângerări severe fără tratament hemostatic suplimentar.
- ❖ SupraSDRM<sup>®</sup> nu trebuie aplicat pe răni uscate cronice.

## 3. Descrierea dispozitivului

### 3.1. Descrierea dispozitivului

#### Caracteristicile SupraSDRM<sup>®</sup>

- substitut de piele de unică folosință, pentru o singură aplicare
- foarte permeabil la oxigen și la vaporii de apă
- format din trei componente sintetice și bioresorbabile: lactidă, trimetilen carbonat și caprolactonă
- nu încorporează substanțe medicamentoase, țesuturi sau derivate din sânge
- aplicarea pe plagă este posibilă cu ambele fețe ale dispozitivului
- permite evaluarea vizuală a procesului de vindecare datorită transparenței sale după contactul cu plaga

#### Dimensiuni și forme SupraSDRM<sup>®</sup>

- Sunt disponibile două variante de diferite grosimi: 1,5-2,1 mm și 0,8-1,4 mm
- forme dreptunghiulare și circulare
- SupraSDRM<sup>®</sup> poate fi decupat manual de către utilizator în alte forme și dimensiuni, în funcție de necesități, pentru acoperirea optimă a zonelor afectate.

### 3.2. O trimitere la generația sau generațiile ori variantele anterioare, în cazul în care acestea există, și o descriere a diferențelor

Nu se aplică

### 3.3. Descrierea oricăror accesorii care sunt destinate utilizării împreună cu dispozitivul

Nu se aplică



### 3.4. Descrierea oricăror dispozitive și produse care sunt destinate utilizării împreună cu dispozitivul

SupraSDRM<sup>®</sup> poate fi utilizat singur sau în împreună cu diferite pansamente convenționale din tifon care pot conține sau nu aditivi pe bază de acizi grași. Asocierea cu astfel de pansamente poate contribui la consolidarea suplimentară a membranei și la prevenirea deplasării.

## 4. Riscuri și avertismente

### 4.1. Riscuri reziduale și efecte nedorite

Toate analizele de risc realizate s-au finalizat cu un raport global beneficiu/risc acceptabil.

Cele trei riscuri din domeniu „inacceptabil” au fost analizate și acceptate întrucât beneficiile depășesc cu mult riscurile. Toate cele trei riscuri sunt asociate cu infecții grave potențiale, așa cum se indică în acest SSCP la secțiunea contraindicații și avertismente și precauții. Cu toate acestea, probabilitatea de apariție este asociată cu aspecte de sterilitate, care prin definiție pot apărea cu o anumită probabilitate, sau cu o situație periculoasă care nu a apărut niciodată în întreaga istorie a familiei de produse, care are mai bine de 20 de ani.

Riscurile reziduale acceptabile sunt furnizate utilizatorilor în cadrul instrucțiunilor de utilizare. Avertismentele și precauțiile corespunzătoare rezultate din riscurile reziduale acceptabile sunt enumerate mai jos.

### 4.2. Avertismente și precauții

Nu aplicați un produs a cărui caracter steril nu poate fi asigurat, deoarece acest lucru poate duce la infecții grave. Conținutul este steril, cu excepția cazului în care ambalajul steril este deteriorat. În caz de deteriorare a ambalajului, caracterul steril al produsului nu este asigurat. Conținutul neutilizat al ambalajelor sterile deschise sau deteriorat trebuie aruncat. Nu reutilizați și nu resterilizați. În cazul în care produsul este totuși reutilizat, acest lucru poate duce la deteriorarea caracteristicilor de performanță ale produsului (reducerea permeabilității, elasticității, capacității de aderență, precum și a caracterului steril). Astfel de modificări aduse proprietăților materialelor pot duce, la rândul lor, la afectarea tratamentului, cum ar fi vindecarea necorespunzătoare a rănilor, precum și infecții. În cazul de alergii cunoscute la componentele SupraSDRM<sup>®</sup> membrana nu trebuie aplicată. SupraSDRM<sup>®</sup> trebuie îndepărtat imediat dacă apar semne de reacții alergice la material. SupraSDRM<sup>®</sup> trebuie îndepărtat în caz de durere severă sau acumulări de secreții ale plăgii. Acoperirea pielii intacte poate duce la macerații la nivelul pielii și trebuie evitată.

### 4.3. Alte aspecte relevante privind siguranța, inclusiv un rezumat al oricărei acțiuni corective în materie de siguranță în teren (inclusiv notificare în materie de siguranță în teren), dacă este cazul

Nu se aplică

## 5. Rezumatul evaluării clinice și monitorizarea clinică ulterioară introducerii pe piață (PMCF)

### 5.1. Rezumatul datelor clinice privind un dispozitiv echivalent

Vezi pct. 5.2-5.5

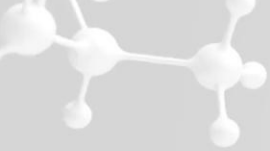
### 5.2. Rezumatul datelor clinice obținute din investigațiile efectuate asupra dispozitivului înainte de aplicarea marcatului CE

Rezumatul datelor clinice obținute din investigațiile efectuate asupra dispozitivului echivalent Suprathel®

Cf. MDCG 2019-9	arsuri de gradul 2 și zone de prelevare a grefelor de piele despicate	plăgi cronice
<b>Identificarea investigației/studiului:</b> În cazul în care se efectuează în temeiul Directivelor privind dispozitivele medicale sau al RDM, trebuie prezentat <b>CIV ID</b> sau <b>numărul unic de identificare</b> . Adăugați detalii privind trimeritele în cazul în care raportul investigației clinice este disponibil în Eudamed.	DE/CA37/1540/KP-1  Nu este disponibil în EUDAMED	DE/CA37/PolyMedics/KP-1  Nu este disponibil în EUDAMED
<b>Identificarea dispozitivului</b> inclusiv eventualul număr versiune a modelului	Suprathel®	Suprathel®
<b>Utilizarea preconizată</b> a dispozitivului în investigație	Tratarea grefelor de piele despicate și a arsurilor de gradul doi	Tratamentul local al ulcerului varicos
<b>Obiectivele studiului</b>	Scopul studiului a fost să examineze dacă Suprathel® este superior procedurilor consacrate pentru zonele de prelevare a grefelor de piele despicate și pentru arsuri din punct de vedere al durerii.	Ținta studiului a fost măsurarea influenței Suprathel® asupra zonei plăgii (ținta principală), a durerii la nivelul plăgii, a activității inflamatorii la nivelul pielii, a suprafeței plăgii și a secreției plăgii
<b>Proiectul studiului:</b> studiu randomizat controlat, alt studiu pivot, studiu de	studiu prospectiv, randomizat în două centre clinice	studiu prospectiv, multicentric  Șase departamente din patru spitale au înrolat 22 de pacienți

## Summary of Safety and Clinical Performance (SSCP)

fezabilitate pe termen scurt, altele; și durata de urmărire	Marienhospital (Stuttgart) și Surgical Hospital Berlin cu Prof. K.-K. Dittel în calitate de investigator principal	durata tratamentului a fost limitată la 24 de săptămâni
<b>Criterii de evaluare principale și secundare</b>	criteriile de evaluare ale studiului: 1. Durere, 2. Timp de vindecare, frecvența evenimentelor locale, calitatea cicatricei	criteriile de evaluare ale studiului: 1. Zona plăgii 2. Durere, activitate inflamatorie (piele, suprafața plăgii), secreția plăgii, detectarea reacțiilor adverse
<b>Criterii de includere/excludere pentru selectarea subiecților</b>	Criterii de includere: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Pacienți cu vârsta de 18 ani sau peste care își pot da consimțământul și pentru care</li> <li>- este necesară prelevarea uneia sau mai multor grefe de grosime parțială în scopul unei grefe de piele. Dimensiunea minimă a locului de prelevare a întregii grefe de piele despicată nu trebuie să fie mai mică de 8 x 10 cm.</li> <li>- este vizibilă cel puțin o zonă alăturată sau două zone corespunzătoare unei arsuri de gradul 2 totalizând cel puțin 1,5 % din suprafața corpului.</li> </ul> Criterii de excludere: Criterii de excludere generale <ul style="list-style-type: none"> <li>- Sarcina.</li> <li>- Vârsta sub 18 ani sau peste 80 de ani.</li> <li>- Arsuri care sunt atât de severe încât trebuie realizată respirație artificială și, prin urmare, nu poate fi dat consimțământul pentru studiu.</li> <li>- Arsuri cu un scor ABSI mai mare de 10, întrucât la acești pacienți amenințarea la adresa vieții este atât de mare</li> </ul>	Criterii de includere: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Documentele de consimțământ în scris</li> <li>- Localizarea plăgii distal față de articulația genunchiului</li> <li>- Vechimea plăgii de cel puțin 3 luni</li> <li>- Suprafața plăgii de maximum 25 cm<sup>2</sup></li> <li>- Disponibilitatea (presumată) pe parcursul perioadei de șase luni de participare la studiu</li> </ul> Criterii de excludere: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Mai tânăr de 18 ani</li> <li>- Sarcina și neexcluderea sarcinii</li> <li>- Riscul de sarcină care poate apărea în timpul integrării în studiu</li> <li>- Integrarea în studiu (pentru femei, nerespectarea a cel puțin unul dintre următoarele criterii: Debutul menopauzei cu mai mult de 2 ani în urmă,</li> <li>- sterilizare postmenopauză, sterilizare chirurgicală, angajamentul de a lua măsuri contraceptive în timpul</li> <li>- Contracepția, în timpul integrării în studiu, cu hormoni, dispozitiv intrauterin sau</li> <li>- Diafragmă/prezervativ+spermicid)4.</li> <li>- Perioada de alăptare</li> <li>- Incapacitatea sau inabilitatea de a-și da consimțământul (de exemplu, demență)</li> <li>- Custodie (stabilită prin hotărâre judecătorească sau act administrativ) sau (deja acordată sau inițiată)</li> <li>- numirea unui tutore (care a avut deja loc sau care a fost inițiată)</li> <li>- Boli generale grave care necesită terapie intensivă</li> <li>- Imobilitate completă</li> </ul>



Summary of Safety and Clinical Performance (SSCP)

	<p>încât efectuarea studiului nu pare a fi justificată.</p> <p>Criterii de excludere – antecedente medicale</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Cerința de dializă.</li> <li>- Insuficiență cardiacă NYHA 3 sau mai mare.</li> <li>- Chimioterapie în curs.</li> <li>- Tulburări de coagulare a sângelui (valoarea Quick permanent sub 50).</li> </ul> <p>Criterii locale de excludere</p> <p>Arsuri în zonele care nu vor fi incluse în studiu:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Față,</li> <li>- Gât,</li> <li>- Palmă,</li> <li>- Organe genitale,</li> <li>- Fese și</li> <li>- Tălpile picioarelor.</li> </ul> <p>Criterii de excludere secundare</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- pericol major pentru viață care poate apărea în timpul tratamentului,</li> <li>- infecții generale severe,</li> <li>- probleme cu drogurile nerecunoscute inițial (stare de delir).</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Afecțiune malignă care necesită tratament sau care nu poate fi vindecată</li> <li>- Tratament imunosupresiv sau chimioterapeutic în curs</li> <li>- Insuficiență cardiacă NYHA 3 sau mai mare și edem la nivelul picioarelor de cauză cardiacă</li> <li>- Boală hepatică severă cu efecte asupra organismului</li> <li>- diabet zaharat cu valori depășite (HbA1c &gt;10%)</li> <li>- Apoplexie în ultimele 6 luni</li> <li>- Dependență care afectează organele interne (excepție: abuzul de nicotină)</li> <li>- Prezența a cel puțin 1 ulceratie mai mare de 25 cm<sup>2</sup>.</li> <li>- Stare vasculară venoasă sau arterială care necesită intervenție chirurgicală (posibil la 3 luni după includerea în studiu)</li> <li>- Infecție profundă concomitentă, în special cu implicarea oaselor (flegmon, limfangită, osteomielită)</li> <li>- Ulcere circulare (așa numitele ulcere de gambă)</li> <li>- Terapie sistemică cu antibiotice inițiată sau inițierea în ultimele 4 săptămâni a unei posibile terapii cu antibiotice cu durata prezumată &gt;7 zile.</li> <li>- Contraindicație la Suprathel<sup>®</sup> (în special plăgile infectate sau care sângerează puternic).</li> <li>- plagă)</li> <li>- Nerespectare a tratamentului așteptată (inclusiv utilizare cunoscută de droguri)</li> <li>- Participarea simultană într-un alt studiu clinic cu acoperirea asigurării existente.</li> </ul>
<p><b>Număr de subiecți înrolați</b>, inclusiv în diferite grupuri de tratament, dacă este cazul</p>	<p>două grupuri. 22 de pacienți au fost înrolați în Grupul A (Acoperirea cu piele a arsurilor S1: grefe de piele despicate) și 24 de pacienți au fost înrolați în Grupul B (Acoperirea cu piele a arsurilor S2: acoperirea arsurilor de gradul doi).</p>	<p>22 de pacienți într-un proiect de cohortă cu absența unui grup de control</p>



## Summary of Safety and Clinical Performance (SSCP)

<b>Populația studiului:</b> caracteristicile inițiale principale ale fiecărui grup din studiu, inclusiv <b>genul și vârsta</b> subiecților înrolați	Grupul A: 22 de pacienți [18 bărbați, 4 femei; vârsta medie 39,6 ani (interval 18-64 ani)] Grupul B: 24 de pacienți [20 de bărbați, 4 femei; vârsta medie 40,5 ani (interval 19-64 ani)]	Pacienții aveau vârsta de 73 ( $\pm 10$ ) de ani, 73% au fost femei și toate sufereau de ulcer varicos, care a persistat la înrolare în medie timp de 12 ( $\pm 6$ ) luni
<b>Rezumatul metodelor studiului</b>	Durerea la nivelul plăgii: Scala analog vizuală (VAS) Timp de vindecare: Durata până la epitelizarea completă. Infecții: Curățare prin tamponare (intervale de trei zile)	Măsurarea zonei plăgii: Calculul suprafeței (lungimea x lățimea în $\text{cm}^2$ ) Definiția vindecării: epitelizare completă Durerea la nivelul plăgii: Scala analog vizuală (VAS):
<b>Rezumatul rezultatelor:</b> orice <b>beneficii clinice</b> ; orice <b>efecte secundare nedorite</b> sau <b>reacții adverse</b> și frecvența acestora în timp; orice rezultate privind <b>beneficiile sau riscurile pe termen lung</b> , de exemplu ratele de supraviețuire a implanturilor la 5 sau la 10 ani și/sau experiența acumulată în pacienți-ani. Trebuie furnizată o <b>declarație privind procentul de finalizare a urmăririi</b> . Adăugați o notă în cazul în care <b>studiul este încă în curs pentru urmărirea pe termen lung</b> .	În legătură cu criteriul țintă principal, s-au acumulat dovezi semnificative din punct de vedere statistic că, în cazul zonelor de prelevare a grefelor de piele despicate [Grupul A; grupul tratat cu Suprathel <sup>®</sup> : scorul mediu al durerii după 10 zile a fost de 0,92; (valoarea mediană: 1,0; interval 0,2-1,8); grupul tratat cu Jelonet <sup>®</sup> : scorul mediu al durerii după 10 zile a fost de 2,1 (valoarea medie 2,8; interval 0,4-3,0; $p=0,0002$ ), Suprathel <sup>®</sup> reduce durerea comparativ cu utilizarea pansamentelor de tifon cu parafină și, de asemenea, că în cazul arsurilor de gradul 2 [Grupul B; grupul tratat cu Suprathel <sup>®</sup> : scorul mediu al durerii după 10 zile a fost de 1,0 (valoarea mediană: 0,9, interval: 0,2-1,8); grupul tratat cu Omiderm <sup>®</sup> : scorul mediu al durerii după 10 zile a fost de 1,59 (valoarea mediană 1,0, interval 0,6-2,5); $p=0,0072$ ], există o reducere a durerii comparativ cu utilizarea Omiderm <sup>®</sup> . Nu a fost documentată o ameliorarea semnificativă din punct de vedere statistic în legătură cu timpul de vindecare [ $p=0,5$ (A+B); Grupul A: re-epitelizarea completă după o	La finalul studiului, după max. 24 de săptămâni, 73% din cazurile de ulcer varicos s-au vindecat complet, și în toate cazurile rămase în protocol dimensiunea plăgii a fost mai mică. Dimensiunea medie a plăgii s-a redus de la 7,5 $\text{cm}^2$ ( $\pm 7,3$ val. mediană 4,0) la 1,0 $\text{cm}^2$ ( $\pm 2,2$ val. mediană 0,0) ( $p<0,001$ ) în analiza per protocol. Durerea la nivelul plăgii măsurată cu scala analog vizuală (VAS) s-a ameliorat de la 2,5 ( $\pm 2,4$ , max. 8) la 0,1 ( $\pm 0,3$ , max. 1) ( $p=0,002$ ) cu Suprathel <sup>®</sup> . Din totalul activităților inflamatorii observate în 66,7% din plăgi la începutul studiului, la nivelul criteriului de evaluare au mai rămas doar 6,7% ( $p=0,004$ ). În 100% din cazuri observatorul a considerat că suprafața plăgii este satisfăcătoare, față de 66,7% la începutul studiului ( $p=0,1$ ). Nu au fost identificate secreții în 73,3% din cazuri comparativ cu 20,0% la începutul studiului ( $p=0,02$ ).

## Summary of Safety and Clinical Performance (SSCP)

	perioadă medie de 10,5 zile (valoare mediană: 10,5, interval: 6-14) în grupul tratat cu Suprathel® și după o perioadă de 10,85 zile (valoare mediană: 11, interval 6-14); Grupul B: re-epitelizare completă după o perioadă medie de 10,2 zile (valoare mediană: 10,0, interval 10-16) în grupul tratat cu Suprathel® și după o perioadă de 10,3 zile (valoare mediană: 10,0, interval 6-16) în grupul tratat cu Omiderm®].	
Orice <b>limitări ale studiului</b> , cum ar fi pierderea mare de participanți în cursul urmăririi sau factorii de confuzie potențiali care pot pune rezultatele sub semnul întrebării.	Nu au fost raportate	Nu au fost raportate
Orice <b>deficiență a dispozitivului</b> și orice <b>înlocuiri ale dispozitivului</b> asociate cu siguranța și/sau performanța în timpul studiului.	Nu au fost raportate	Nu au fost raportate

**Indicație: zone mici cu arsuri de gradul 3**

Aprobarea s-a bazat pe un set de șase studii de caz de la Marienhospital (Stuttgart) efectuate de Dr. Uhlig. Raportul atestă un raport risc/beneficiu pozitiv pentru pacienți pentru că: este posibilă vindecarea spontană fără transplant. De asemenea, re-transplantările se pot realiza într-o manieră țintită, utilizând mai puțină grefă de piele despicată. Și rezultatele cosmetice sunt clar mai bune pentru că procedura de „overgrafting” poate fi evitată.

**5.3. Rezumatul datelor clinice obținute din alte surse (literatura de specialitate publicată)**

Cele mai importante rezultate identificate ca beneficii clinice sunt:

- Ușurința în utilizare,
- Reducerea semnificativă a durerii,
- reducerea medicamentelor analgezice,
- reducerea costurilor și a eforturilor pentru schimbarea pansamentelor,
- reducerea perioadei de spitalizare,
- grăbirea procesului de vindecare,
- epitelizare îmbunătățită (cercetări histologice),

**Summary of Safety and Clinical Performance (SSCP)**

- evaluare bună a cicatricei (rezultate VSS/POSAS),
- reducerea stresului oxidativ,
- reducerea citokinelor proinflamatorii
- creșterea expresiei telomerazei
- timp de vindecare mai rapid
- rate mai mici de reintervenție pe termen lung, cum ar fi eliminarea contracturilor cicatriciale
- Necesitate redusă pentru schimbarea pansamentelor postoperatorii sub sedare

Cel mai important beneficiu clinic identificat pentru SupraSDRM® este:

- accelerarea procesului de vindecare al leziunilor cronice

**5.4. Rezumat general al performanței și siguranței clinice****Performanță clinică****SUPRASDRM®**

<b>Declarații referitoare la produs făcute de PMI</b>	<b>Constatări ale studiului* legate de performanța dispozitivului</b>
Timp de vindecare mai rapid	Timp de vindecare mai rapid în plăgile cronice comparativ cu acoperirea plăgilor cu colagen

**SUPRATHEL**

<b>Declarații referitoare la produs făcute de PMI</b>	<b>Constatări ale studiului* legate de performanța dispozitivului</b>
Aplicarea o singură dată și evaluarea cu ușurință	Aplicarea cu ușurință a dispozitivului
Reducerea semnificativă a durerii	Reducerea semnificativă a durerii Reducerea medicamentelor analgezice necesare
Scăderea costurilor tratamentului	Reducerea costurilor și a eforturilor pentru schimbarea pansamentelor Reducerea costurilor datorită necesarului mai mic de medicamente analgezice Reducerea perioadelor de spitalizare a pacientului
Proces de vindecare rapid	Grăbirea procesului de vindecare Epitelizare îmbunătățită
Rezultate cosmetice excelente	Epitelizare îmbunătățită Evaluare bună a cicatricei
Reacție inflamatorie redusă	Reducerea stresului oxidativ Reducerea citokinelor proinflamatorii Creșterea expresiei telomerazei
Reducerea ratei de transplantare	Reducerea necesității de transplantare
O nevoie redusă de intervenții chirurgicale reconstructive	rate mai mici de reintervenție pe termen lung, cum ar fi eliminarea contracturilor cicatriciale Mai puține proceduri reconstructive
O reducere a perioadei de spitalizare	O reducere a perioadei de spitalizare
Necesitate redusă pentru schimbarea pansamentelor postoperatorii sub sedare	Mai puține schimbări de pansamente postoperatorii sub sedare

\* literatura/referințele de specialitate sunt enumerate la sfârșitul SSCP și sunt disponibile la cerere

## Siguranța clinică

În ceea ce privește siguranța dispozitivului, niciunul dintre studiile publicate nu a raportat riscuri suplimentare, de exemplu din cauza ratelor crescute de infectare sau a reacțiilor alergice.

Nu au fost raportate niciodată reacții adverse sau efecte nedorite. În plus, nu a existat nicio plângere de la clienți privind siguranța clinică a pacienților sau care să fi afectat specificațiile definite și calitatea produsului.

### 5.5. Monitorizarea clinică ulterioară introducerii pe piață în curs sau planificată

În scopul monitorizării continue a siguranței și performanței produsului, evaluarea clinică a dispozitivului medical SupraSDRM® este actualizată în mod regulat cu datele clinice nou obținute pe parcursul ciclului de viață al dispozitivului. Datorită experienței îndelungate cu produsul, nu sunt necesare studii PMCF pentru a aduce dovezi suplimentare privind siguranța și performanța. Datorită experienței îndelungate cu dispozitivul echivalent Suprathel® din cadrul aceleiași familii de produse, nu sunt necesare studii PMCF pentru a aduce dovezi suplimentare privind siguranța și performanța.

## 6. Diagnostic posibil sau alternative terapeutice

Opțiuni de tratament alternative posibile pentru indicațiile menționate anterior:

- creme cu sulfadiazină de argint
- pansamente clasice pentru plăgi (cum ar fi pansamente din tifon)
- pansamente cu strat și spumă poliuretanică cu hidrocoloid, alginat, hidrogel,
- pansamente din nailon acoperite cu silicon,
- pansamente pentru plăgi cu proprietăți antimicrobiene

## 7. Profil recomandat și formarea utilizatorilor

Utilizarea dispozitivului medical este restricționată exclusiv la profesioniștii din domeniul sănătății. Procedurile de aplicare și post-tratament sunt descrise în instrucțiunile de utilizare care însoțesc dispozitivul medical și nu este necesară formarea suplimentară a utilizatorului pentru a putea aplica SupraSDRM® corect.

Profilul sugerat pentru pacient include pacienții de la indicațiile menționate anterior. În afară de pacienții care prezintă simptomele enumerate la contraindicații sau cu alergii cunoscute la componentele dispozitivului, nu există alte restricții privind utilizarea SupraSDRM® sau criteriile de selectare a oricărui alt pacient.

## 8. Trimiteri la standardele (armonizate) și specificațiile comune (CS) aplicate

Standarde armonizate	Descriere succintă
<b>DIN EN ISO 13485:2021</b>	Medical devices – Quality management systems – Requirements for regulatory purposes
<b>DIN EN ISO 11737-1:2021</b>	Sterilization of medical devices – Requirements for the estimation of population of microorganisms on a product
<b>DIN EN ISO 11737-2:2020</b>	Sterilization of medical devices – Microbiological methods – Part 2: Tests of sterility performed in the definition, validation and maintenance of a sterilization process
<b>DIN EN ISO 11137-1:2020</b>	Sterilization of health care products – Radiation – Part 1: Requirements for development, validation and routine control of a sterilization process for medical devices
<b>EN ISO 15223-1:2021</b>	Medical Devices - Symbols To Be Used With Medical Device Labels, Labelling And Information To Be Supplied - Part 1: General Requirements
<b>Common specifications</b>	Non available for the product
<b>DIN EN ISO 13485</b>	Medical devices - Quality management systems - Requirements for regulatory purposes
<b>DIN EN 62366-1</b>	Medical devices - Part 1: Application of usability engineering to medical devices
<b>DIN EN ISO 14971</b>	Medical devices – Application of risk management to medical devices
<b>DIN EN ISO 14155</b>	Clinical Investigation of Medical Devices for Human Subjects - Good Clinical Practice
<b>DIN EN ISO 10993-1</b>	Biological evaluation of medical devices - Part 1: Evaluation and testing within a risk management system
<b>DIN EN ISO 10993-3</b>	Biological evaluation of medical devices - Part 3: Tests for genotoxicity, carcinogenicity and reproductive toxicity
<b>DIN EN ISO 10993-5</b>	Biological evaluation of medical devices - Part 5: Tests for in vitro cytotoxicity
<b>DIN EN ISO 10993-6</b>	Biological evaluation of medical devices – Part 6: Tests for local effects after implantation
<b>DIN EN ISO 10993-10</b>	Biological evaluation of medical devices - Part 10: Tests for irritation and skin sensitization
<b>DIN EN ISO 10993-11</b>	Biological evaluation of medical devices - Part 11: Tests for systemic toxicity
<b>DIN EN ISO 10993-12</b>	Biological evaluation of medical devices - Part 12: Sample preparation and reference materials
<b>DIN EN ISO 11737-1</b>	Sterilization of medical devices - Requirements for the estimation of population of microorganisms on a product
<b>DIN EN ISO 11737-2</b>	Sterilization of medical devices - Microbiological methods - Part 2: Tests of sterility performed in the definition, validation and maintenance of a sterilization process
<b>DIN EN ISO 11137-1</b>	Sterilization of health care products - Radiation - Part 1: Requirements for development, validation and routine control of a sterilization process for medical devices
<b>DIN EN ISO 11137-2</b>	Sterilization of Health Care Products - Radiation - Part 2: Establishing The Sterilization Dose
<b>DIN EN 556-1</b>	Sterilization of medical devices - Requirements for medical devices to be designated "STERILE" - Part 1: Requirements for terminally sterilized medical devices
<b>DIN EN ISO 11607-1</b>	Packaging for terminally sterilized medical devices - Part 1: Requirements for materials, sterile barrier systems and packaging systems
<b>DIN EN ISO 11607-2</b>	Packaging for terminally sterilized medical devices - Part 2: Validation requirements for forming, sealing and assembly processes

## Summary of Safety and Clinical Performance (SSCP)

<b>DIN EN ISO 20417</b>	Medical devices – Information to be supplied by the manufacturer
<b>DIN EN ISO 15223-1</b>	Medical Devices - Symbols To Be Used With Medical Device Labels, Labelling And Information To Be Supplied - Part 1: General Requirements
<b>DIN EN 868-2</b>	Packaging for terminally sterilized medical devices - Part 2: Sterilization wrap - Requirements and test methods
<b>DIN EN 868-5</b>	Packaging for terminally sterilized medical devices - Part 5: Sealable pouches and reels of porous materials and plastic film construction - Requirements and test methods
<b>DIN EN ISO 14698-1</b>	Cleanrooms and associated controlled environments -- Biocontamination control - Part 1: General principles and methods
<b>DIN EN ISO 14698-2</b>	Cleanrooms and associated controlled environments -- Biocontamination control - Part 2: Evaluation and interpretation of biocontamination data
<b>ISTA 2a</b>	Partial Simulation Performance Tests - Packaged Products 150 lb (68 kg) or Less
<b>USP &lt;151&gt;</b>	Pyrogen Study
<b>ASTM F1886/F1886M</b>	Standard Test Method for Determining Integrity of Seals for Flexible Packaging by Visual Inspection
<b>ASTM F88/F88M</b>	Standard Test Method for Seal Strength of Flexible Barrier Materials
<b>ASTM F3039</b>	Standard Test Method for Detecting Leaks in Nonporous Packaging or Flexible Barrier Materials by Dye Penetration

## 9. Trimiteri la literatura de specialitate

Abbott, C. A., Carrington, A. L., Ashe, H., Bath, S., Every, L. C., Griffiths, J., Hann, A. W., Hussein, A., Jackson, N., Johnson, K. E., Ryder, C. H., Torkington, R., Van Ross, E. R., Whalley, A. M., Widdows, P., Williamson, S., Boulton, A. J. & North-West Diabetes Foot Care, S. (2002). The North-West Diabetes Foot Care Study: incidence of, and risk factors for, new diabetic foot ulceration in a community-based patient cohort. *Diabet Med*, 19, 377-84.

Albertsson, A., Eklund, M. (1995). Influence of Molecular Structure on the degradation mechanism of Degradable Polymers: In Vitro Degradation of Poly(Trimethylene Carbonate, Poly(Trimethylene Carbonate-co-Caprolactone), and Poly(Adipic Anhydride). *J Applied Polymer Sci* 57, 87-103.

Ali, S. A., Zhong, S. P., Doherty, P. J. & Williams, D. F. (1993). Mechanisms of polymer degradation in implantable devices. I. Poly(caprolactone). *Biomaterials*, 14, 648-56.

Apelqvist, J., Bakker, K., Van Houtum, W. H., Nabuurs-Franssen, M. H. & Schaper, N. C. (2000). International consensus and practical guidelines on the management and the prevention of the diabetic foot. International Working Group on the Diabetic Foot. *Diabetes Metab Res Rev*, 16 Suppl 1, S84-92.

Baartmans, M. G., Dokter, J., Den Hollander, J. C., Kroon, A. A. & Oranje, A. P. (2011). Use of skin substitute dressings in the treatment of staphylococcal scalded skin syndrome in neonates and young infants. *Neonatology*, 100, 9-13.

Barbachowska A, Korzeniowski T, Surowiecka A, Tomaka P, Bugaj-Tobiasz M, Łączyk M, Górecka Z, Chrapusta A, Strużyna J. The Effectiveness of an Alloplastic Epidermal Substitute in the Treatment of Burn Wounds in Children: A Comparative Clinical Study of Skin Substitutes and Silver and Paraffin Gauze Dressings. *J Clin Med*. 2024 Nov 28;13(23):7238.

Barbachowska A, Tomaka P, Surowiecka A, Łączyk M, Górecka Z, Stepniewski A, Chrapusta A, Sadowy R, Strużyna J, Korzeniowski T (2025). The Influence of Blood Parameters on the Adhesion of an Epidermal Substitute in the Treatment of Burn Wounds in Children. *J Clin Med*. 2025 Jun 29;14(13):4614.

Blome-Eberwein, S.A., Amani, H., Lozano, D.D., Gogal, C., Boorse, D., Pagella, P. Burns. A bio-degradable synthetic membrane to treat superficial and deep second degree burn wounds in adults and children – 4 year experience. 2020 Aug 29;S0305-4179(20)30507-6

Bostman, O. M. (1991). Absorbable implants for the fixation of fractures. *J Bone Joint Surg Am*, 73, 148-53.

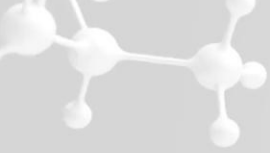
Brady, J. M., Cutright, D. E., Miller, R. A. & Barristone, G. C. (1973). Resorption rate, route, route of elimination, and ultrastructure of the implant site of polylactic acid in the abdominal wall of the rat. *J Biomed Mater Res*, 7, 155-66.

Burd, A. & Yuen, C. (2005). A global study of hospitalized paediatric burn patients. *Burns*, 31, 432-8.

Bryant, R., Nix, D. (2006). *Acute and Chronic Wounds 3rd Edition*.

Cha, Y. & Pitt, C. G. (1990). The biodegradability of polyester blends. *Biomaterials*, 11, 108-12.

Cheema L, Manzoor S, Khalid U, Shamim R, Hashaam, Tayyab Z, Bashir M. Suprathel Dressing at Split Thickness Skin Graft Donor Site for Pain Control and Wound Healing. *Pakistan journal of medical and health sciences*, 2022, 16(10), 116-118

**Summary of Safety and Clinical Performance (SSCP)**

Cussons D, Sullivan J, Frew Q, Barnes D. Suprathel Versus Hypafix in the Management of Split-Thickness Donor Site Wounds in the Elderly: A Randomised Controlled Trial. *Eur Burn J*. 2024 Oct 17;5(4):335-345.

Dadras M, Wagner JM, Wallner C, Sogorski A, Sacher M, Harati K, Lehnhardt M, Behr B. Enzymatic debridement of hands with deep burns: a single center experience in the treatment of 52 hands. *J Plast Surg Hand Surg*. 2020 Aug;54(4):220-224. doi: 10.1080/2000656X.2020.1755298. Epub 2020 Apr 21. PMID: 32315252.

Dastagir N, Kijas D, Obed D, Tamulevicius M, Vogt PM, Dastagir K. Suprathel<sup>®</sup> and water-filtered infrared-A radiation (wIRA) as a new treatment strategy for toxic epidermal necrolysis (TEN): A prospective study. *Burns*. 2024 Dec;50(9):107283

Delgado-Miguel C, García Morán A, Fuentes Gómez L, Díaz M, Miguel-Ferrero M, López-Gutiérrez JC. Comparison of the effectiveness of three different skin substitutes for the treatment of pediatric burns. *Eur J Pediatr*. 2024 Dec 13;184(1):80.

Delgado-Miguel C, Salomé V, Miguel-Ferrero M, López-Gutiérrez JC. Neonatal Severe Staphylococcal Scalded Skin Syndrome: Management with Autoadhesive Skin Substitute Dressing (Suprathel<sup>®</sup>). *Indian J Pediatr*. 2024 Sep;91(9):984.(a)

Demircan, M., Gürünlüoğlu, K., Gözükar, Bag, H.G., Koçbıyık, A., Gül, M., Üremiş, N., Gül, S., Gürünlüoğlu, S., Türköz, Y., Taşçı, A. Impaction of the polylactic membrane or hydrofiber with silver dressings on the interleukin-6, tumor necrosis factor- $\alpha$ , transforming growth factor-b3 levels in the blood and tissues of pediatric patients with burns. *Ulus Travma Acil Cerrahi Derg*. 2021 Jan;27(1):122-131

Dhivya, S., Padma, V. V. & Santhini, E. (2015). Wound dressings - a review. *Biomedicine (Taipei)*, 5, 22.

Everett, M., Massand, S., Davis, W., Burkey, B. & Glat, P. M. (2015). Use of a copolymer dressing on superficial and partial-thickness burns in a paediatric population. *J Wound Care*, 24, S4-8.

Fernandes S, Teixeira I, Carmo L, Campos M, Garcia M. The Use of a Polylactic Membrane in Pediatric Burns Proves to be Successful Even After Late Application. *J Burn Care Res*. . 2023 Sep 7;44(5):1176-1181

Fischer, S., Kremer, T., Horter, J., Schaefer, A., Ziegler, B., Kneser, U., Hirche, C. Suprathel<sup>®</sup> for severe burns in the elderly: Case report and review of the literature. *Burns*. 2016 Aug;42(5):e86-92

Galati V, Vonthein R, Stang F, Mailaender P, Kisch T. Split thickness skin graft versus application of the temporary skin substitute suprathel in the treatment of deep dermal hand burns: a retrospective cohort study of scar elasticity and perfusion. *Int J Burns Trauma*. 2021 Aug 15;11(4):312-320

Gürünlüoğlu, K., Demircan, M., Tasci, A., Uremis, M. M., Turkoz, Y., Bag, H. G., Akinci, A. & Bayrakci, E. (2019). The Effects of Two Different Burn Dressings on Serum Oxidative Stress Indicators in Children with Partial Burn. *J Burn Care Res*, 40, 444-450. (2019a)

Gürünlüoğlu, K., Demircan, M., Koç, A., Koçbıyık, A., Taşçı, A., Durmuş, K., Gürünlüoğlu, S., Gözükar, Bağ, H (2019). The Effects of Different Burn Dressings on Length of Telomere and Expression of Telomerase in Children With Thermal Burns. *J Burn Care Res*. 2019 Apr 26;40(3):302-311. (2019b)

Hakkarainen, T., Koivuniemi, R., Kosonen, M., Escobedo-Lucea, C., Sanz-Garcia, A., Vuola, J., Valtonen, J., Tammela, P., Mäkitie, A., Luukko, K., Yliperttula, M., Kavola, H. J Control Release. Nanofibrillar cellulose wound dressing in skin graft donor site treatment. 2016 Dec 28;244(Pt B):292-301.



**Summary of Safety and Clinical Performance (SSCP)**

Harenberg, P. S., Hrabowski, M., Ryszel, H., Gazyakan, E., Germann, G., Engel, H. & Reichenberger, M. A. (2010). CASE REPORT Febrile Ulceronecrotic Mucha-Habermann Disease. *Eplasty*, 10.

Heitzmann W, Enzmann J, von Kohout M, Mattern MM, Akkan J, Fuchs PC, Schiefer JL. Accelerated wound healing of enzymatically debrided deep dermal burn wounds after the use of fish skin (Kerecis Omega3 Wound®) in comparison to Suprathel®. *Burns*. 2025 Jun;51(5):107471. (2025a)

Heitzmann W, Mossing M, Fuchs PC, Akkan J, Seyhan H, Grieb G, Opländer C, Schiefer JL. Comparative Clinical Study of Suprathel® and Jelonet® Wound Dressings in Burn Wound Healing after Enzymatic Debridement. *Biomedicines*. 2023 Sep 22;11(10):2593.

Heitzmann W, Mossing M, von Kohout M, Alhujaili Y, Akkan J, Fuchs PC, Lefering R, Schiefer JL. Long-term skin quality and scar formation after enzymatic debridement of deep-dermal burn wounds: A follow-up comparative study of Suprathel® and Jelonet®. *Burns*. 2025 Nov 20;52(1):107803. (2025b)

Hettiaratchy, S. & Papini, R. (2004). Initial management of a major burn: II--assessment and resuscitation. *BMJ*, 329, 101-3.

Highton, L., Wallace, C., Shah, M. Use of Suprathel® for partial thickness burns in children. *Burns*. 2013 Feb;39(1):136-41

Hollinger, J. O. & Battistone, G. C. (1986). Biodegradable bone repair materials. Synthetic polymers and ceramics. *Clin Orthop Relat Res*, 290-305.

Hundeshagen, G., Collins, V. N., Wurzer, P., Sherman, W., Voigt, C. D., Cambiaso-Daniel, J., Nunez Lopez, O., Sheaffer, J., Herndon, D. N., Finnerty, C. C. & Branski, L. K. (2018). A Prospective, Randomized, Controlled Trial Comparing the Outpatient Treatment of Pediatric and Adult Partial-Thickness Burns with Suprathel or Mepilex Ag. *J Burn Care Res*, 39, 261-267.

Hunt, T., Aslam, R., Beckert, S., Wagner, S., Ghani, R., Hussain, M., Roy, S., And Sen, C. (2007). Aerobically Derived Lactate Stimulates Revascularization And Tissue Repair Via Redox Mechanisms. *Antioxidants & Redox Signaling Volume 9, Number 8*.

Kaartinen, I. S. & Kuokkanen, H. O. (2011). Suprathel((R)) causes less bleeding and scarring than Mepilex((R)) Transfer in the treatment of donor sites of split-thickness skin grafts. *J Plast Surg Hand Surg*, 45, 200-3.

Karlsson M, Steinvall I, Elmasry M. Suprathel® or Mepilex® Ag for treatment of partial thickness burns in children: A case control study. *Burns*. 2023 Mar 11;S0305-4179(23)00043-8.

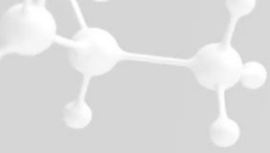
Kamolz, L.-P., Herndon, D. N., Jeschke, M. G. (2009). *Verbrennungen – Diagnose, Therapie und Rehabilitation des thermischen Traumas*. Wien Springer-Verlage.

Kamolz, L., Lumenta, D., Kitzinger, H., Frey, M. (2008). Tissue engineering for cutaneous wounds: an overview of current standards and possibilities. *Eur Surg* 40, 19-26.

Katz, A. R., Mukherjee, D. P., Kaganov, A. L. & Gordon, S. (1985). A new synthetic monofilament absorbable suture made from polytrimethylene carbonate. *Surg Gynecol Obstet*, 161, 213-22.

Keck, M., Selig, H. F., Lumenta, D. B., Kamolz, L. P., Mittlbock, M. & Frey, M. (2012). The use of Suprathel((R)) in deep dermal burns: first results of a prospective study. *Burns*, 38, 388-95.

Khorasani E, Batra A, Bartlett R, Bergquist S, Liden BA and Rangel-Berridi K (2025) Cost-utility analysis of a polylactic acid matrix versus a collagen dressing for the closure of diabetic foot ulcers. *Front. Public Health* 13:1625252. doi: 10.3389/fpubh.2025.1625252

**Summary of Safety and Clinical Performance (SSCP)**

Königs I (2025) AWMF S2k guideline „Versorgung thermisch verletzter Kinder“, Monatsschrift Kinderheilkunde, May 2025

Kumar, S., Ashe, H. A., Parnell, L. N., Fernando, D. J., Tsigos, C., Young, R. J., Ward, J. D. & Boulton, A. J. (1994). The prevalence of foot ulceration and its correlates in type 2 diabetic patients: a population-based study. *Diabet Med*, 11, 480-4. Lindford, A. J., Kaartinen, I. S., Virolainen, S. & Vuola, J. (2011). Comparison of Suprathel(R) and allograft skin in the treatment of a severe case of toxic epidermal necrolysis. *Burns*, 37, e67-72.

Martínez-Jiménez MA, Novoa-Moreno AL, Miranda-Altamirano RA, Johnson-Ponce O, Kolosovas-Manchuca ES, Loza-González VM. Facial Burn Healing With a Polylactic Acid Dermal Matrix: A Case Report on Wound Modulation and Graft-Free Epithelialization. *J Burn Care Res*. 2025 Nov 5;46(6):1460-1463 (2025a)

Martínez-Jiménez MA, Novoa-Moreno AL, Loza-González VM, Pérez-Medina-Carballo R, Cervantes-Báez PA. Use of Polylactic Acid Dermal Matrix for the Management of Wounds with Exposed Avascular Structures. *J Clin Med*. 2025 Dec 19;15(1):3 (2025b)

Megas IF, Fuchs PC, Pinterits F, Jain AM, Fikatas P, Habild G, Delavari S, Breidung D. Bioresorbable Polylactic Acid Matrix for Chronic Non-Healing Wounds: First Clinical Experience in Europe. *J Pers Med*. 2025 Dec 31;16(1):10.

Larson, M.L., Elkady, D., Sharma, S., Beaucock, B., Lou, R.B., Khandelwal, A. (2024). *Burns*. 2024 Sep;50(7):1832-1839

Lee A, McKean AR, Wormald JCR, King ICC, Collins DP, Dheansa B; CASSIUS Collaborative (2025). A clinician survey of skin substitute use in burns care in the UK and Ireland: The CASSIUS study. *J Plast Reconstr Aesthet Surg*. 2025 Mar;102:238-246. doi: 10.1016/j.bjps.2025.01.064.

Liden BA, Liu L, Regulski M, Foster M, Leon R, Palazzi G, Ramirez-GarciaLuna JR. A multicenter retrospective study comparing a polylactic acid CAMP with intact fish skin graft or a collagen dressing in the management of diabetic foot ulcers and venous leg ulcers. *Wounds*. 2024 Sep;36(9):297-302

Lindford, A. J., Kaartinen, I. S., Virolainen, S. & Vuola, J. (2011). Comparison of Suprathel(R) and allograft skin in the treatment of a severe case of toxic epidermal necrolysis. *Burns*, 37, e67-72.

Liodaki, E., Schopp, B.E., Lindert, J., Krämer, R., Kisch, T., Mailänder, P., Stang, F. Kombination von universellem Antidot und temporärem Hautersatz bei Verätzungen [Combination of a universal antidote and temporary skin substitute for chemical burns: Extended case report]. *Unfallchirurg*. 2015 Sep;118(9):804-7.

Lipkin I, Hughes M, Hughes WB (2025) Utilization of Suprathel® in delayed surgical management of toxic epidermal necrolysis (TEN): A case report, *Burns Open* 2025

Madry, R., Struzyna, J., Stachura-Kulach, A., Drozd, L. & Bugaj, M. (2011). Effectiveness of Suprathel(R) application in partial thickness burns, frostbites and Lyell syndrome treatment. *Pol Przegl Chir*, 83, 541-8.

Margolis, D. J., Allen-Taylor, L., Hoffstad, O. & Berlin, J. A. (2004). The accuracy of venous leg ulcer prognostic models in a wound care system. *Wound Repair Regen*, 12, 163-8.

Margolis, D. J., Allen-Taylor, L., Hoffstad, O. & Berlin, J. A. (2004). The accuracy of venous leg ulcer prognostic models in a wound care system. *Wound Repair Regen*, 12, 163-8.

**Summary of Safety and Clinical Performance (SSCP)**

Margolis, D. J., Malay, D. S., Hoffstad, O. J., Leonard, C. E., Macurdy, T., Lopez De Nava, K., Tan, Y., Molina, T. & Siegel, K. L. 2011. Prevalence of diabetes, diabetic foot ulcer, and lower extremity amputation among Medicare beneficiaries, 2006 to 2008: Data Points #1. Data Points Publication Series. Rockville (MD).

Markl, P., Prantl, L., Schreml, S., Babilas, P., Landthaler, M. & Schwarze, H. (2010). Management of split-thickness donor sites with synthetic wound dressings: results of a comparative clinical study. *Ann Plast Surg*, 65, 490-6.

Maxey J, Wampler M, Elkady D, DeVault A, Williamson K, Borrelli M, Lou R, Khandelwal A. Minimally invasive excision combined with epidermal autografting and poly-lactic acid skin substitute improves outcomes in pediatric partial thickness burns, *Journal of Pediatric Surgery Open*, Volume 11 (2025)

März V, Vogt M. Skin Healing of Deep Second Degree Burn Injuries in Four Individuals Sustained in a Boat Explosion Results after Different Approaches. *Eur. Burn J.* 2020, 1, 191–195

Merz, K. M., Sievers, R., Reichert, B. (2011). Suprathel<sup>®</sup> for coverage of superficial dermal burns of the face. *GMS Verbrennungsmedizin*, 4.

Miguel-Ferrero M, Delgado-Miguel C, Díaz M, Carlos López-Gutiérrez J. Toxic epidermal necrolysis management with suprathel<sup>™</sup> Tratamiento de la necrólisis epidérmica tóxica con suprathel<sup>®</sup>. *An Pediatr (Engl Ed)*. 2023 Aug 17;S2341-2879(23)00185-0

Moellhoff N, Lettner M, Frank K, Giunta RE, Ehrl D. Polylactic Acid Membrane Improves Outcome of Split-Thickness Skin Graft Donor Sites: A Prospective, Comparative, Randomized Study. *Plast Reconstr Surg*. 2022 Nov 1;150(5):1104-1113

Moffatt, C. J. & Dorman, M. C. (1995). Recurrence of leg ulcers within a community ulcer service. *J Wound Care*, 4, 57-61.

Moher D, Liberati A, Tetzlaff J, Altman DG, The PRISMA Group. Preferred Reporting Items for Systematic Reviews and Meta-Analyses: The PRISMA Statement. *PLoS Med*. 2009;6:e1000097. DOI:10.1371/journal.pmed1000097

Mueller, E., Haim, M., Petnehazy, T., Acham-Roschitz, B. & Trop, M. (2010). An innovative local treatment for staphylococcal scalded skin syndrome. *Eur J Clin Microbiol Infect Dis*, 29, 893-7.

Novoa-Moreno AL, Martinez-Jimenez MA, Ortiz-Alvarez A, Sanchez-Olivo N, Loza-Gonzalez VM, Ramirez-GarciaLuna JL (2025). Polylactic Acid Membranes, a Novel Adjunct Treatment for Bullous Impetigo. *Infect Dis Rep*. 2025 Jun 19;17(3):72.

Nischwitz SP, Popp D, Shubitidze D, Luze H, Zrim R, Klemm K, Rapp M, Haller HL, Feisst M, Kamolz LP. The successful use of polylactide wound dressings for chronic lower leg wounds: A retrospective analysis. *Int Wound J*. 2021 Nov 8.

O'meara, S. & Martyn-St James, M. (2013). Foam dressings for venous leg ulcers. *Cochrane Database Syst Rev*, CD009907

Pego, A. P., Van Luyn, M. J., Brouwer, L. A., Van Wachem, P. B., Poot, A. A., Grijpma, D. W. & Feijen, J. (2003). In vivo behavior of poly(1,3-trimethylene carbonate) and copolymers of 1,3-trimethylene carbonate with D,L-lactide or epsilon-caprolactone: Degradation and tissue response. *J Biomed Mater Res A*, 67, 1044-54.

Pfurtscheller, K. & Trop, M. (2014). Phototoxic plant burns: report of a case and review of topical wound treatment in children. *Pediatr Dermatol*, 31, e156-9.

## Summary of Safety and Clinical Performance (SSCP)

- Pfurtscheller, K., Zobel, G., Roedl, S. & Trop, M. (2008). Use of Suprathel dressing in a young infant with TEN. *Pediatr Dermatol*, 25, 541-3.
- Pitt, C. G., Gratzl, M. M., Kimmel, G. L., Surles, J. & Schindler, A. (1981). Aliphatic polyesters II. The degradation of poly (DL-lactide), poly (epsilon-caprolactone), and their copolymers in vivo. *Biomaterials*, 2, 215-20.
- Quinn, K. J., Courtney, J. M., Evans, J. H., Gaylor, J. D. & Reid, W. H. (1985). Principles of burn dressings. *Biomaterials*, 6, 369-77.
- Rahmanian-Schwarz, A., Beiderwieden, A., Willkomm, L.M., Amr, A., Schaller, H.E., Lotter, O. A clinical evaluation of Biobrane® and Suprathel® in acute burns and reconstructive surgery. *Burns*. 2011 Dec;37(8):1343-8
- Rajendran, S., Anand, S.C. (2011). Hi-tech textiles for interactive wound therapies: Handbook of Medical Textiles.
- Rashaan, Z. M., Krijnen, P., Allema, J. H., Vloemans, A. F., Schipper, I. B. & Breederveld, R. S. (2016). Usability and effectiveness of Suprathel® in partial thickness burns in children. *Eur J Trauma Emerg Surg*, 43, 549-556.
- Raine BE, Fowler CC, Nguyen A, Schneider P, Gunn KJ, Chikoti R, Bell DE (2025). Polylactic Acid Membrane for the Treatment of Pediatric Burn Injuries: An Adoptable Practice to Improve Burn Management. *Ann Plast Surg*. 2025 Apr 1;94(4S Suppl 2)
- Robson, M. C., Steed, D. L. & Franz, M. G. (2001). Wound healing: biologic features and approaches to maximize healing trajectories. *Curr Probl Surg*, 38, 72-140.
- Rothenberger, J., Constantinescu, M. A., Held, M., Aebersold, D. M., Stolz, A., Tschumi, C. & Olariu, R. (2016). Use of a Polylactide-based Copolymer as a Temporary Skin Substitute for a Patient With Moist Desquamation Due to Radiation. *Wounds*, 28, E26-30.
- Ruckley, C. V. (1998). Caring for patients with chronic leg ulcer. *BMJ*, 316, 407-8.
- Sari, E., Eryilmaz, T., Tetik, G., Ozakpinar, H. R. & Eker, E. (2014). Suprathel® -assisted surgical treatment of the hand in a dystrophic epidermolysis bullosa patient. *Int Wound J*, 11, 472-5.
- Schiefer, J.L., Rahmanian-Schwarz, A., Schaller, H.E., Manoli, T. A Novel Hand-shaped Suprathel simplifies the Treatment of Partial-Thickness Burns. *Adv Skin Wound Care*. 2014 Nov;27(11):513-6
- Schiefer JL, Andreae J, Bagheri M, Fuchs PC, Lefering R, Heitzmann W, Schulz A (2022a[JW28.1]). A clinical comparison of pure knitted silk and a complex synthetic skin substitute for the treatment of partial thickness burns. *Int Wound J*. 2022 Jan;19(1):178-187.
- Schiefer JL, Aretz GF, Fuchs PC, Bagheri M, Funk M, Schulz A, Daniels M (2022b). Comparison of wound healing and patient comfort in partial-thickness burn wounds treated with SUPRATHEL and epicte hydro wound dressings. *Int Wound J*. 2022 May;19(4):782-790.
- Schiefer JL, Aretz FG, Fuchs PC, Lefering R, Yary P, Opländer C, Schulz A, Daniels M (2022c). Comparison of Long-Term Skin Quality and Scar Formation in Partial-Thickness Burn Wounds Treated with Suprathel® and epicitehydro® Wound Dressings. *Medicina (Kaunas)*. 2022 Oct 28;58(11):1550.
- Schiefer JL, Andreae J, Fuchs PC, Lefering R, Heidekrueger PI, Schulz A, Bagheri M. Evaluation of Scar Quality after Treatment of Superficial Burns with Dressilk® and Suprathel®-In an Intraindividual Clinical Setting (2022d). *J Clin Med*. 2022 May 18;11(10):2857

**Summary of Safety and Clinical Performance (SSCP)**

- Schreml, S., Szeimies, R. M., Prantl, L., Karrer, S., Landthaler, M. & Babilas, P. (2010). Oxygen in acute and chronic wound healing. *Br J Dermatol*, 163, 257-68.
- Schriek K, Ott H, Sinnig M. Paradigm Shift in Treatment Strategies for Second-Degree. *Eur. Burn J.* 2022, 3, 1–9
- Schulz A, Perbix W, Shoham Y, Daali S, Charalampaki C, Fuchs PC, Schiefer J. Our initial learning curve in the enzymatic debridement of severely burned hands-Management and pit falls of initial treatments and our development of a post debridement wound treatment algorithm. *Burns.* 2017 Mar;43(2):326-336. doi: 10.1016/j.burns.2016.08.009. Epub 2016 Oct 27. PMID: 28341257.
- Schwarze, H., Kuntscher, M., Uhlig, C., Hierlemann, H., Prantl, L., Noack, N. & Hartmann, B. (2007). Suprathel, a new skin substitute, in the management of donor sites of split-thickness skin grafts: results of a clinical study. *Burns*, 33, 850-4.
- Schwarze, H., Kuntscher, M., Uhlig, C., Hierlemann, H., Prantl, L., Ottomann, C. & Hartmann, B. (2008). Suprathel, a new skin substitute, in the management of partial-thickness burn wounds: results of a clinical study. *Ann Plast Surg*, 60, 181-5.
- Selig, H. F., Keck, M., Lumenta, D. B., Mittlbock, M. & Kamolz, L. P. (2013). The use of a polylactide-based copolymer as a temporary skin substitute in deep dermal burns: 1-year follow-up results of a prospective clinical noninferiority trial. *Wound Repair Regen*, 21, 402-9.
- Sun, H., Mei, L., Song, C., Cui, X. & Wang, P. (2006). The in vivo degradation, absorption and excretion of PCL-based implant. *Biomaterials*, 27, 1735-40.
- Szycher, M. & Lee, S. J. (1992). Modern wound dressings: a systematic approach to wound healing. *J Biomater Appl*, 7, 142-213.
- Tams, J., Joziassse, C. A., Bos, R. R., Rozema, F. R., Grijpma, D. W. & Pennings, A. J. (1995). High-impact poly(L/D-lactide) for fracture fixation: in vitro degradation and animal pilot study. *Biomaterials*, 16, 1409-15.
- Thomas, S. S., Lawrence, J. C. & Thomas, A. (1995). Evaluation of hydrocolloids and topical Medication In Minor Burns. *J Wound Care*, 4, 218-20.
- Trabold, O., Wagner, S., Wicke, C., Scheuenstuhl, H., Hussain, Z., Rosen, N., Seremetiev, A., Becker, H., Hunt, T (2003). Lactate and oxygen constitute a fundamental regulatory mechanism in wound healing. *Wound Rep Reg* 11:504–509.
- Uhlig, C., Hierlemann, H., Dittel, K.-K. (2007). Actual Strategies in the Treatment of Severe Burns - Considering Modern Skin Substitutes. *Osteo trauma care* 15, 2-7.
- Uhlig, C., Rapp, M. & Dittel, K. K. (2007a). [New strategies for the treatment of thermally injured hands with regard to the epithelial substitute Suprathel]. *Handchir Mikrochir Plast Chir*, 39, 314-9.
- Uhlig, C., Rapp, M., Hartmann, B., Hierlemann, H., Planck, H. & Dittel, K. K. (2007b). Suprathel-an innovative, resorbable skin substitute for the treatment of burn victims. *Burns*, 33, 221-9.
- van de Warenburg MS, El Yadari S, Hummelink S, Ulrich DJ, Vehmeijer-Heeman M (2025b). Suprathel's usability and effectiveness for the treatment of paediatric partial thickness burns: a 10-year retrospective cohort study. *Burns.* 2025 May;51(4):107451.

**Summary of Safety and Clinical Performance (SSCP)**

van de Warenburg MS, Teeuwen B, Hummelink S, Ulrich DJ, Vehmeijer-Heeman ML (2025a). Does the dressing matter in pediatric partial-thickness burns: a systematic review and meta-analysis. *Burns*. 2025 May;51(4):107428.

Vasel-Biergans, A., Probst, W. (2010). *Wundauflagen*. Wissenschaftliche Verlagsgesellschaft Stuttgart.

Vowden, K. R. & Vowden, P. (2009). The prevalence, management, equipment provision and outcome for patients with pressure ulceration identified in a wound care survey within one English health care district. *J Tissue Viability*, 18, 20-6.

Wachenfeld-Teschner V, Beier JP, Boos AM, Schäfer B. Factors influencing surgical care and outcome of pediatric burn injuries and the use of synthetic skin substitutes. *J Burn Care Res*. 2024 Jun 11:irae106.

Wallner C, Holtermann J, Drysch M, Schmidt S, Reinkemeier F, Wagner JM, Dadras M, Sogorski A, Houschyar KS, Becerikli M, Lehnhardt M, Behr B. The Use of Intact Fish Skin as a Novel Treatment Method for Deep Dermal Burns Following Enzymatic Debridement: A Retrospective Case-Control Study. *Eur Burn J*. 2022 Jan 27;3(1):43-55. doi: 10.3390/ebj3010006. PMID: 39604176; PMCID: PMC11575382.

Wasiak, J., Cleland, H., Campbell, F. & Spinks, A. (2013). Dressings for superficial and partial thickness burns. *Cochrane Database Syst Rev*, CD002106.

Wasiak, J., Cleland, H. (2005). Minor thermal burns. *Clinical Evidence*, 2754-2763.

Wild, S., Roglic, G., Green, A., Sicree, R. & King, H. (2004). Global prevalence of diabetes: estimates for the year 2000 and projections for 2030. *Diabetes Care*, 27, 1047-53.

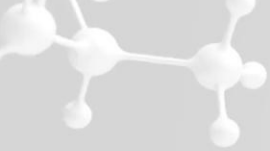
Woodward, S. C., Brewer, P. S., Moatamed, F., Schindler, A. & Pitt, C. G. (1985). The intracellular degradation of poly(epsilon-caprolactone). *J Biomed Mater Res*, 19, 437-44.

Wu, L., Norman, G., Dumville, J. C., O'meara, S. & Bell-Syer, S. E. (2015). Dressings for treating foot ulcers in people with diabetes: an overview of systematic reviews. *Cochrane Database Syst Rev*, CD010471.

Yilmaz E, Simsek E, Ertenlice A, Akgun AE, Akin M (2025). Use of Suprathel for Deep Dermal Burns: Our Clinical Experience. *ACH Med J* (2025) 3: 089-092

## 10. Istoric revizii

Număr revizie SSCP	Data publicării	Descrierea modificării	Revizie validată de organismul notificat
1	2022.06.20	Documentul SSCP a fost inițiat și întocmit pentru prima dată pe baza noilor cerințe ale MDR (UE) 2017/745.	<input type="checkbox"/> Da Limba de validare: <input type="checkbox"/> Nu
2	2022.12.06	Corectarea capitolului 1.7 (anul în care a fost emis primul certificat (CE) care se referă la dispozitiv a fost corectat la „2019”) și a capitolului 3 (informațiile privind formele și dimensiunile au fost modificate).	<input type="checkbox"/> Da Limba de validare: <input type="checkbox"/> Nu
3	2023.02.14	<b>Unica modificare editorială:</b> Datorită costurilor extrem de ridicate ale traducerii în cele 24 de limbi naționale ale UE, SSCP a fost formulat într-o manieră mai concisă. De exemplu, pasaje extinse de text au fost convertite în liste cu puncte, etc.	<input checked="" type="checkbox"/> Da Limba de validare: <input type="checkbox"/> Nu
4	2024.04.01	<b>Modificare substanțială:</b> Datorită schimbării oficiale a adresei producătorului (mutarea sediului central al companiei la Kirchheim unter Teck), adresa producătorului a fost actualizată și în documentul SSCP.	<input checked="" type="checkbox"/> Da Limba de validare: <input type="checkbox"/> Nu
5	2024.07.22	<b>Modificare substanțială:</b> În cadrul actualizărilor anuale ale raportului PMCF și ale CER, SSCP a fost, de asemenea, actualizat în consecință. Referința CER din antet a fost actualizată și s-a adăugat partea II pentru pacienți sau persoane fără cunoștințe medicale.	<input checked="" type="checkbox"/> Da Limba de validare: <input type="checkbox"/> Nu
6	2024.10.22	Extinderea afirmației „vindecare mai rapidă a leziunilor” pentru a include leziunile cronice (CW), cu referire la Liden et al. (2024), pe baza feedback-ului/evaluării DEKRA	<input checked="" type="checkbox"/> Da Limba de validare: <input type="checkbox"/> Nu
7	2025.02.28	<b>Modificare substanțială:</b> Actualizare după anual Activități PMCF: Declarații suplimentare privind produsul pentru dispozitivul echivalent Suprathel® („Nevoia redusă de intervenții chirurgicale reconstructive” și „Reducerea perioadelor de spitalizare a pacientului”)	<input checked="" type="checkbox"/> Da Limba de validare: <input type="checkbox"/> Nu
8	2026.03.26	<b>Modificare substanțială:</b> Actualizare după anual Activități PMCF: Declarații suplimentare privind produsul pentru dispozitivul echivalent Suprathel® „Necesitate redusă pentru schimbarea pansamentelor postoperatorii sub sedare”	<input checked="" type="checkbox"/> Da Limba de validare: <input type="checkbox"/> Nu



## Rezumatul caracteristicilor de siguranță și performanță clinică (SSCP)

### Partea II: pentru pacienți sau persoane fără cunoștințe medicale

Acest rezumat al caracteristicilor de siguranță și performanță clinică (SSCP) are scopul de a oferi acces public la un rezumat actualizat al principalelor aspecte privind siguranța și performanța clinică ale dispozitivului medical SupraSDRM<sup>®</sup>. Informațiile prezentate în continuare sunt destinate pacienților sau persoanelor fără cunoștințe medicale.

SSCP nu are scopul de a oferi sfaturi generale privind tratamentul unei afecțiuni medicale. Vă rugăm să luați legătura cu medicul dumneavoastră dacă aveți întrebări despre starea dumneavoastră de sănătate sau despre utilizarea dispozitivului în situația dumneavoastră. Acest SSCP nu are scopul de a înlocui cardul implantului sau instrucțiunile de utilizare pentru a furniza informații privind utilizarea în siguranță a dispozitivului.

### 1. Identificarea dispozitivului și informații generale

1.1 Denumirile comerciale ale dispozitivului	<b>SupraSDRM<sup>®</sup>, SupraSDRM<sup>®</sup> 1100</b>
1.2 Numele și adresa producătorului	PolyMedics Innovations GmbH (PMI) Am Hegelesberg 1 73230 Kirchheim unter Teck, Germania
1.3 UDI de bază	426018402AAA0000001PQ
1.4 Anul în care a fost emis primul certificat (CE) care acoperă dispozitivul	2019



## 2. Utilizarea preconizată a dispozitivului

### 2.1. Scop preconizat

SupraSDRM® este o membrană spongioasă absorbabilă și un substituent de piele aloplastic destinat tratării plăgilor la nivelul epidermei și al dermei.

### 2.2. Indicații

- ❖ SupraSDRM® este utilizat pentru pacienții cu leziuni epidermice și dermice, cum ar fi abraziuni, zone donatoare de grefe de piele despicate, arsuri de gradul 2, precum și arsuri de gradul 2 în combinație cu zone cu arsuri de gradul 3.
- ❖ SupraSDRM® este utilizat pentru pacienții cu răni cronice, cum ar fi ulcerele venoase și arteriale, precum și leziunile diabetice.
- ❖ În afară de pacienții cu alergii la componentele dispozitivului, nu există criterii de selecție a pacienților, cum ar fi vârsta sau sexul.

### 2.3. Contraindicații

- ❖ SupraSDRM® nu trebuie utilizat pe răni infectate sau pe răni cu sângerări severe fără tratament hemostatic suplimentar.
- ❖ SupraSDRM® nu trebuie aplicat pe răni uscate cronice.

## 3. Descrierea dispozitivului

### 3.1. Descrierea dispozitivului

Caracteristicile SupraSDRM®

- substitut de piele de unică folosință, pentru o singură aplicare
- foarte permeabil la oxigen și la vaporii de apă
- format din trei componente sintetice și bioresorbabile: lactidă, trimetilen carbonat și caprolactonă
- nu încorporează substanțe medicamentoase, țesuturi sau derivate din sânge
- aplicarea pe plagă este posibilă cu ambele fețe ale dispozitivului
- permite evaluarea vizuală a procesului de vindecare datorită transparenței sale după contactul cu plaga

Dimensiuni și forme SupraSDRM®

- Sunt disponibile două variante de diferite grosimi: 1,5-2,1 mm și 0,8-1,4 mm
- forme dreptunghiulare și circulare
- SupraSDRM® poate fi decupat manual de către utilizator în alte forme și dimensiuni, în funcție de necesități, pentru acoperirea optimă a zonelor afectate.

### 3.2. Descrierea modului în care dispozitivul acționează conform utilizării sale preconizate

Supra SDRM® este un produs echivalent cu Suprathel®, dar este mai gros și are pori mai mari. Este un substitut sintetic al pielii conceput pentru a imita pielea umană, având proprietăți similare, precum elasticitatea, permeabilitatea la vaporii de apă și impermeabilitatea la bacterii. Fiind complet sintetic, evită riscurile asociate produselor de origine umană sau animală. Produsele rezultate din degradarea Supra SDRM® pot contribui la vindecare prin stimularea angiogenezei și refacerea dermei, în mod similar cu Suprathel®.

Supra SDRM® este o membrană subțire și elastică, care aderă în mod natural pe suprafața plăgii, fără a necesita, de obicei, suturi. În cazul leziunilor traumatiche, se aplică o singură dată pe rana curățată și dezinfectată și se lasă până la vindecarea completă. În cazul leziunilor cronice, se aplică și pe leziunile curățate și dezinfectate, cu înlocuiri periodice în funcție de starea leziunii. Membrana devine transparentă, permițând monitorizarea ușoară a procesului de vindecare, inclusiv a marginilor plăgii. Permeabilitatea sa permite evaluarea exsudatului și a mirosului plăgii. Supra SDRM® poate fi îndepărtat cu ușurință de pe pielea vindecată fără a provoca durere, indicând epitelizarea cu succes.

### 3.3. Descrierea oricăror accesorii care sunt destinate utilizării împreună cu dispozitivul

Nu se aplică

## 4. Riscuri și avertismente

Adresați-vă medicului dumneavoastră dacă credeți că prezentați reacții adverse asociate dispozitivului sau utilizării acestuia sau dacă aveți nelămuriri cu privire la riscuri. Acest document nu are scopul de a înlocui o consultație cu medicul dumneavoastră, în cazul în care este necesară.

### 4.1. Cum au fost gestionate riscurile potențiale

Toate riscurile cunoscute au fost evaluate și atenuate în cadrul analizelor de risc. Toate analizele de risc realizate s-au finalizat cu un raport global beneficiu/risc acceptabil.

### 4.2. Riscuri neclasificate și efecte nedorite

Cele trei riscuri din domeniul „inacceptabil” au fost analizate și acceptate întrucât beneficiile depășesc cu mult riscurile. Toate cele trei riscuri sunt asociate cu infecții grave potențiale, așa cum se indică în acest SSCP la secțiunea contraindicații și avertismente și precauții. Cu toate acestea, probabilitatea de apariție este asociată cu aspecte de sterilitate, care prin definiție pot apărea cu o anumită probabilitate, sau cu o situație periculoasă care nu a apărut niciodată în întreaga istorie a familiei de produse, care are mai bine de 20 de ani.

Riscurile reziduale acceptabile sunt furnizate utilizatorilor în cadrul instrucțiunilor de utilizare. Avertismentele și precauțiile corespunzătoare rezultate din riscurile reziduale acceptabile sunt enumerate mai jos.

### 4.3. Avertismente și precauții

- ❖ Nu aplicați produsul în cazul în care sterilitatea nu poate fi asigurată, deoarece acest lucru poate duce la infecții grave.
- ❖ Conținutul este steril, cu excepția cazului în care ambalajul steril este deteriorat
- ❖ În cazul deteriorării ambalajului, sterilitatea produsului nu este garantată. Conținutul neutilizat al ambalajelor sterile deschise sau deteriorate trebuie eliminat
- ❖ Nu reutilizați și nu resterilizați. Dacă produsul este totuși reutilizat, acest lucru poate duce la deteriorarea caracteristicilor de performanță ale produsului (permeabilitate redusă, elasticitate, capacitate de aderență, precum și sterilitate). Astfel de modificări ale proprietăților materialului pot duce la rândul lor la compromiterea tratamentului, cum ar fi vindecarea inadecvată a rănilor, precum și apariția infecțiilor
- ❖ În cazul în care există alergii cunoscute la componentele SupraSDRM®, membrana nu trebuie aplicată. SupraSDRM® trebuie îndepărtat imediat dacă apar semne de reacții alergice la material.
- ❖ SupraSDRM® trebuie îndepărtat imediat dacă apar semne de reacții alergice la material. SupraSDRM® trebuie îndepărtat în caz de durere severă sau acumulări de secreții la nivelul plăgii

- ❖ Acoperirea pielii intacte poate duce la macerarea pielii și trebuie evitată

4.4. Alte aspecte relevante privind siguranța, inclusiv un rezumat al oricărei acțiuni corective în materie de siguranță în teren (inclusiv notificare în materie de siguranță în teren), dacă este cazul

*Nu se aplică*

## 5. Rezumatul evaluării clinice și monitorizarea clinică ulterioară introducerii pe piață (PMCF)

### 5.1. Contextul clinic al dispozitivului

Supra SDRM® este un produs echivalent cu Suprathel®, conceput pentru a imita pielea naturală, oferind o barieră protectoare și creând un mediu optim pentru vindecare. Ajută la reducerea durerii și a riscului de infecție.

Eficacitatea și siguranța Supra SDRM® au fost determinate pe baza datelor cuprinzătoare disponibile pentru Suprathel®. Suprathel® s-a dovedit eficient în diverse studii, confirmând utilizarea sa în mediu clinic.

Un studiu de autorizare pentru arsuri și zone donatoare a demonstrat că produsul creează un mediu optim pentru vindecare și reduce semnificativ durerea. Două studii suplimentare au extins indicațiile pentru a include leziunile cronice și zonele mici de gradul III, confirmând beneficiile acestora în aceste cazuri. De la momentul aprobării, au fost publicate 64 de studii suplimentare, care evidențiază următoarele avantaje: aplicare și evaluare facilă, într-o singură aplicare, ameliorarea semnificativă a durerii, costuri reduse de tratament, proces de vindecare rapid, rezultate cosmetice excelente, reducerea reacțiilor inflamatorii, reducerea ratei de transplant, reducerea necesității intervențiilor chirurgicale reconstructive, reducerea duratei de spitalizare și necesitate redusă pentru schimbarea pansamentelor postoperatorii sub sedare.

Până în prezent două studii publicate privind Supra SDRM® în sine au demonstrat că plăgile se vindecă mai repede în cazul leziunilor cronice (CW). Publicații suplimentare, inclusiv o analiză medico-economică bazată pe datele existente și o serie de cazuri necomparative, sunt în concordanță cu aceste constatări.

### 5.2. Rezumatul datelor clinice obținute din investigațiile efectuate asupra dispozitivului echivalent Suprathel® înainte de aplicarea marcatului CE,

#### Arsuri și zone donatoare: Rezumatul studiului de autorizare

Studiul de autorizare pentru Suprathel a implicat 46 de pacienți cu arsuri de gradul II și zone donatoare de grefe cu piele divizată, în două spitale din Germania. Studiul a avut ca scop compararea nivelurilor de durere între Suprathel și pansamentele tradiționale. Rezultatele au indicat că Suprathel a redus semnificativ durerea în comparație cu tifonul cu parafină și Omiderm. Studiul a monitorizat, de asemenea, timpul de vindecare al rănilor și apariția complicațiilor locale, precum infecții și alergii, fără a se observa diferențe semnificative. În plus, studiul a evidențiat ușurința în utilizarea Suprathel, ceea ce îl face o opțiune convenabilă atât pentru pacienți, cât și pentru personalul medical.

#### Leziunile cronice

Cele mai vechi studii de caz:

În 2008, Dr. Uhlig a tratat opt pacienți cu ulcerații cronice folosind Suprathel. Pacienții, cu vârsta medie de 76 de ani, sufereau de ulcere de aproximativ 14 luni. Tratamentul a durat aproximativ 222 de zile, toate ulcerele vindecându-se complet. S-a observat o reducere imediată a durerii.

#### Studiu clinic:

În anul 2010, a fost realizat un studiu clinic în șase secții din patru spitale, la care au participat 22 de pacienți cu ulcere la nivelul picioarelor. Studiul a avut ca scop măsurarea impactului Suprathel asupra dimensiunii plăgii, a durerii, a inflamației și a secreției pe o perioadă de 24 de săptămâni. Pacienții, în majoritate femei cu vârsta medie de 73 de ani, sufereau de ulcere de aproximativ 12 luni. La sfârșitul studiului, 73% dintre ulcere s-au vindecat complet, dimensiunea plăgilor s-a redus semnificativ, durerea a scăzut, iar inflamația a fost redusă la minim. Studiul a demonstrat eficacitatea Suprathel în stimularea vindecării și reducerea disconfortului la pacienții cu plăgi cronice.

#### Zone mici cu arsuri de gradul 3

Aprobarea s-a bazat pe șase studii de caz de la Marienhospital din Stuttgart, efectuate de Dr. Uhlig. Aceasta evidențiază faptul că vindecarea spontană este posibilă fără a fi necesar un transplant. În plus, dacă sunt necesare noi transplanturi, acestea pot fi efectuate cu mai multă precizie, folosind mai puțină piele. Această abordare conduce, de asemenea, la rezultate cosmetice mai bune, deoarece se poate evita greșirea excesivă.

#### 5.3. Siguranța clinică

În ceea ce privește siguranța dispozitivului, niciun studiu nu a raportat riscuri suplimentare, cum ar fi creșterea infecțiilor sau a reacțiilor alergice. Nu au fost raportate evenimente adverse sau efecte nedorite. În plus, nu au existat niciodată reclamații din partea clienților cu privire la siguranța pacienților sau la calitatea produsului.

## 6. Diagnostic posibil sau alternative terapeutice

Atunci când luați în considerare tratamente alternative, se recomandă să solicitați sfatul medicului dumneavoastră, care poate ține cont de situația dumneavoastră individuală

Opțiuni de tratament alternative posibile pentru indicațiile menționate anterior:

- creme cu sulfadiazină de argint
- pansamente clasice pentru plăgi (cum ar fi pansamente din tifon)
- pansamente cu strat și spumă poliuretanică cu hidrocoloid, alginat, hidrogel,
- pansamente din nailon acoperite cu silicon, pansamente pentru plăgi cu proprietăți antimicrobiene

## 7. Instruire recomandată pentru utilizatori

Utilizarea dispozitivului medical este restricționată exclusiv la profesioniștii din domeniul sănătății. Procedurile de aplicare și post-tratament sunt descrise în instrucțiunile de utilizare care însoțesc dispozitivul medical și nu este necesară formarea suplimentară a utilizatorului pentru a putea aplica SupraSDRM® corect.

Profilul sugerat pentru pacient include pacienții de la indicațiile menționate anterior. În afară de pacienții care prezintă simptomele enumerate la contraindicații sau cu alergii cunoscute la componentele dispozitivului, nu există alte restricții privind utilizarea SupraSDRM® sau criteriile de selectare a oricărui alt pacient.