

Tasa de quejas posoperatorias con sutura FiberTape®

Investigación y Desarrollo de Arthrex

Objetivo

El propósito de este estudio es determinar la tasa de quejas posoperatorias de la sutura FiberTape.

Métodos y Materiales

Arthrex compiló un listado completo de todos los códigos de productos que utilizan sutura FiberTape. Se obtuvieron datos de ventas respecto de la vida útil de estos productos para el período comprendido entre julio de 2003 y enero de 2016. Se recopilaban las quejas y se clasificaron en tres categorías: todas las quejas; quejas relacionadas con la sutura FiberTape; y las quejas potencialmente relacionadas con las reacciones a la sutura FiberTape.

Resultados

En la siguiente tabla se incluyen los productos que contienen sutura FiberTape y las tasas de quejas asociados que incluían sutura FiberTape vendida entre julio de 2003 y enero de 2016.¹

Categoría	Quejas	Tasa de quejas	Posibilidad de quejas
1. Todas las quejas	238	0,0150 %	<15 cada 100.000
2. Relacionadas con la sutura FiberTape	41	0,0026 %	<3 por cada 100.000
3. Reacciones potenciales a la sutura FiberTape	27	0,0017 %	<2 cada 100.000



Figura 1. Sutura FiberTape

Conclusión

Los datos de quejas compilados en esta revisión demuestran claramente que el riesgo de reacción a la sutura FiberTape fabricada por Arthrex es muy bajo. Arthrex sostiene que la seguridad y eficacia de los materiales cuidadosamente seleccionados contribuyen con los resultados satisfactorios para los pacientes.

Referencia

- Arthrex, Inc. Datos en registro.