



Patient Package

Este panfleto también lo hay en español

INFORMATION FOR PATIENTS

**ParaGard® T 380A
Intrauterine Copper Contraceptive**

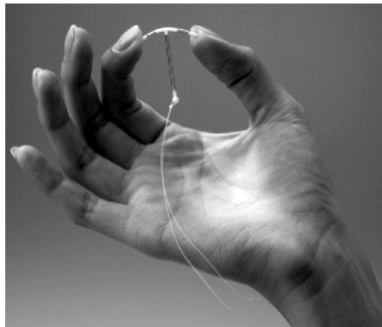
ParaGard® T 380A Intrauterine Copper Contraceptive is used to prevent pregnancy. It does not protect against HIV infection (AIDS) and other sexually transmitted diseases.

It is important for you to understand this brochure and discuss it with your healthcare provider before choosing ParaGard® T 380A Intrauterine Copper Contraceptive (ParaGard®). You should also learn about other birth control methods that may be an option for you.

What is ParaGard®?

ParaGard® is a copper releasing device that is placed in your uterus to prevent pregnancy for up to 10 years.

ParaGard® is made of white plastic in the shape of a "T." Copper is wrapped around the stem and arms of the "T". Two white threads are attached to the stem of the "T". The threads are the only part of ParaGard® that you can feel when ParaGard® is in your uterus. ParaGard® and its components do not contain latex.



How long can I keep ParaGard® in place?

You can keep ParaGard® in your uterus for up to 10 years. After 10 years, you should have ParaGard® removed by your healthcare provider. If you wish and if it is still right for you, you may get a new ParaGard® during the same visit.

What if I change my mind and want to become pregnant?

Your healthcare provider can remove ParaGard® at any time. After discontinuation of ParaGard®, its contraceptive effect is reversed.

How does ParaGard® work?

Ideas about how ParaGard® works include preventing sperm from reaching the egg, preventing sperm from fertilizing the egg, and possibly preventing the egg from attaching (implanting) in the uterus. ParaGard® does not stop your ovaries from making an egg (ovulating) each month.

How well does ParaGard® work?

Fewer than 1 in 100 women become pregnant each year while using ParaGard®.

The table below shows the chance of getting pregnant using different types of birth control. The numbers show *typical* use, which includes people who don't always use birth control correctly.

Number of women out of 100 women who are likely to get pregnant over one year

Method of Birth Control	Pregnancies per 100 women over one year
No Method	85
Spermicides	26
Periodic abstinence	25
Cap with Spermicides	20
Vaginal Sponge	20 to 40
Diaphragm with Spermicides	20
Withdrawal	19
Condom without spermicides (female)	21
Condom without spermicides (male)	14
Oral Contraceptives	5
IUDs, Depo-Provera, implants, sterilization	less than 1

Who might use ParaGard®?

You might choose ParaGard® if you

- need birth control that is very effective
- need birth control that stops working when you stop using it
- need birth control that is easy to use

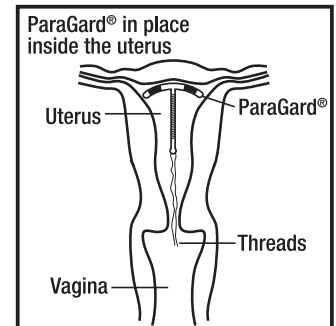
Who should not use ParaGard®?

You should not use ParaGard® if you

- Might be pregnant
- Have a uterus that is abnormally shaped inside
- Have a pelvic infection called pelvic inflammatory disease (PID) or have current behavior that puts you at high risk of PID (for example, because you are having sex with several men, or your partner is having sex with other women)
- Have had an infection in your uterus after a pregnancy or abortion in the past 3 months
- Have cancer of the uterus or cervix
- Have unexplained bleeding from your vagina
- Have an infection in your cervix
- Have Wilson's disease (a disorder in how the body handles copper)
- Are allergic to anything in ParaGard®
- Already have an intrauterine contraceptive in your uterus

How is ParaGard® placed in the uterus?

ParaGard® is placed in your uterus during an office visit. Your healthcare provider first examines you to find the position of your uterus. Next, he or she will cleanse your vagina and cervix, measure your uterus, and then slide a plastic tube containing ParaGard® into your uterus. The tube is removed, leaving ParaGard® inside your uterus. Two white threads extend into your vagina. The threads are trimmed so they are just long enough for you to feel with your fingers when doing a self-check. As ParaGard® goes in, you may feel cramping or pinching. Some women feel faint, nauseated, or dizzy for a few minutes afterwards. Your healthcare provider may ask you to lie down for a while and to get up slowly.



How do I check that ParaGard® is in my uterus ?

Visit your healthcare provider for a check-up about one month after placement to make sure ParaGard® is still in your uterus.

You can also check to make sure that ParaGard® is still in your uterus by reaching up to the top of your vagina with clean fingers to feel the two threads. Do not pull on the threads.

If you cannot feel the threads, ask your healthcare provider to check if ParaGard® is in the right place. If you can feel more of ParaGard® than just the threads, ParaGard® is *not* in the right place. If you can't see your healthcare provider right away, use an additional birth control method. If ParaGard® is in the wrong place, your chances of getting pregnant are increased. It is a good habit for you to check that ParaGard® is in place once a month.

You may use tampons when you are using ParaGard®.

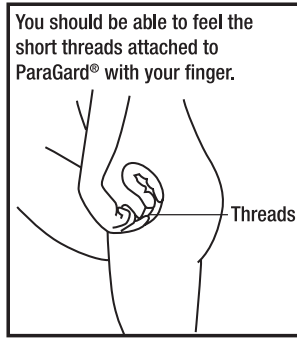
What if I become pregnant while using ParaGard®?

If you think you are pregnant, contact your healthcare professional *right away*. If you are pregnant and ParaGard® is in your uterus, you may get a severe infection or shock, have a miscarriage or premature labor and delivery, or even die. Because of these risks, your healthcare provider will recommend that you have ParaGard® removed, even though removal may cause miscarriage.

If you continue a pregnancy with ParaGard® in place, see your healthcare provider regularly. Contact your healthcare provider right away if you get fever, chills, cramping, pain, bleeding, flu-like symptoms, or an unusual, bad smelling vaginal discharge.

A pregnancy with ParaGard® in place has a greater than usual chance of being ectopic (outside your uterus). Ectopic pregnancy is an emergency that may require surgery. An ectopic pregnancy can cause internal bleeding, infertility, and death. Unusual vaginal bleeding or abdominal pain may be signs of an ectopic pregnancy.

Copper in ParaGard® does not seem to cause birth defects.



What side effects can I expect with ParaGard®?

The most common side effects of ParaGard® are heavier, longer periods and spotting between periods; most of these side effects diminish after 2-3 months. However, if your menstrual flow continues to be heavy or long, or spotting continues, contact your healthcare provider.

Infrequently, serious side effects may occur:

- Pelvic inflammatory disease (PID): Uncommonly, ParaGard® and other IUDs are associated with PID. PID is an infection of the uterus, tubes, and nearby organs. PID is most likely to occur in the first 20 days after placement. You have a higher chance of getting PID if you or your partner have sex with more than one person. PID is treated with antibiotics. However, PID can cause serious problems such as infertility, ectopic pregnancy, and chronic pelvic pain. Rarely, PID may even cause death. More serious cases of PID require surgery or a hysterectomy (removal of the uterus). Contact your healthcare provider right away if you have any of the signs of PID: abdominal or pelvic pain, painful sex, unusual or bad smelling vaginal discharge, chills, heavy bleeding, or fever.
- Difficult removals: Occasionally ParaGard® may be hard to remove because it is stuck in the uterus. Surgery may sometimes be needed to remove ParaGard®.
- Perforation: Rarely, ParaGard® goes through the wall of the uterus, especially during placement. This is called perforation. If ParaGard® perforates the uterus, it should be removed. Surgery may be needed. Perforation can cause infection, scarring, or damage to other organs. If ParaGard® perforates the uterus, you are not protected from pregnancy.
- Expulsion: ParaGard® may partially or completely fall out of the uterus. This is called expulsion. Women who have never been pregnant may be more likely to expel ParaGard® than women who have been pregnant before. If you think that ParaGard® has partly or completely fallen out, use an additional birth control method, such as a condom and call your healthcare provider.

You may have other side effects with ParaGard®. For example, you may have anemia (low blood count), backache, pain during sex, menstrual cramps, allergic reaction, vaginal infection, vaginal discharge, faintness, or pain. This is not a complete list of possible side effects. If you have questions about a side effect, check with your healthcare provider.

When should I call my healthcare provider?

Call your healthcare provider if you have any concerns about ParaGard®. Be sure to call if you

- Think you are pregnant
- Have pelvic pain or pain during sex
- Have unusual vaginal discharge or genital sores
- Have unexplained fever
- Might be exposed to sexually transmitted diseases (STDs)
- Cannot feel ParaGard® threads or can feel the threads are much longer
- Can feel any other part of the ParaGard® besides the threads
- Become HIV positive or your partner becomes HIV positive
- Have severe or prolonged vaginal bleeding
- Miss a menstrual period

General advice about prescription medicines

This brochure summarizes the most important information about ParaGard®. If you would like more information, talk with your healthcare provider. You can ask your healthcare provider for information about ParaGard® that is written for healthcare professionals.

Checklist

This checklist will help you and your healthcare provider discuss the pros and cons of ParaGard® for you. Do you have any of the following conditions?

	Yes	No	Don't know
Abnormal Pap smear	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Abnormalities of the uterus	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Allergy to copper	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Anemia or blood clotting problems	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Bleeding between periods	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Cancer of the uterus or cervix	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Fainting attacks	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Genital sores	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Heavy menstrual flow	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
HIV or AIDS	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Infection of the uterus or cervix	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
IUD in place now or in the past	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
More than one sexual partner	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Pelvic infection (PID)	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Possible pregnancy	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Repeated episodes of pelvic infection (PID)	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Serious infection following a pregnancy or abortion in the past 3 months	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Severe menstrual cramps	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Sexual partner who has more than one sexual partner	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Sexually transmitted disease (STD) such as gonorrhea or chlamydia	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Wilson's disease	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>



Cooper Surgical, Inc.
95 Corporate Drive
Trumbull, CT 06611
USA

Based on labeling:
P/N 1016806
Iss. 01/2018
PAR-41338



INFORMACIÓN PARA LOS PACIENTES

ParaGard® T 380A

Anticonceptivo Intrauterino de Cobre

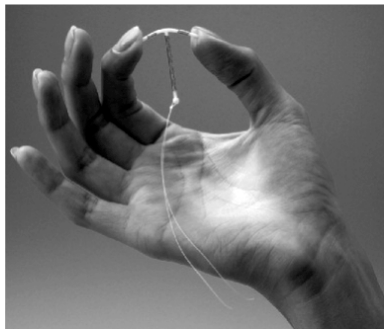
Anticonceptivo Intrauterino de Cobre ParaGard® T 380A usada para prevenir el embarazo. No protege contra la infección de VIH (SIDA) y otras enfermedades de transmisión sexual.

Es importante para usted que entienda este folleto y lo analice con su proveedor de cuidados médicos antes de que elija el Anticonceptivo Intrauterino de Cobre ParaGard® T 380A (ParaGard®). También debe conocer otros métodos de control natal que podrían ser una opción para usted.

¿Qué es ParaGard®?

ParaGard® es un dispositivo de liberación de cobre que se coloca en su útero para prevenir el embarazo hasta por 10 años.

ParaGard® está hecho de plástico blanco en forma de "T". El cobre se envuelve alrededor del tallo y brazos de la "T". Hay dos hilos blancos unidos al tallo de la "T". Los hilos son la única parte del ParaGard® que puede sentir cuando éste se encuentra en su útero. ParaGard® y sus componentes no contienen látex.



¿Cuánto tiempo puedo llevar puesto el ParaGard®?

Usted puede llevar puesto el ParaGard® en su útero hasta por 10 años. Después de 10 años, deberá hacer que su proveedor de cuidados médicos se lo extraiga. Si lo desea y es todavía seguro para usted, se le podría poner un nuevo ParaGard® en la misma visita.

¿Qué pasa si cambio de opinión y quiero quedar embarazada?

Su proveedor de cuidados médicos puede extraer el ParaGard® en cualquier momento. Después de retirar el ParaGard®, su efecto anticonceptivo se revierte.

¿Cómo funciona ParaGard®?

Algunas ideas sobre el funcionamiento de ParaGard® son: que impide que los espermatozoides lleguen al óvulo, que impide que los espermatozoides fertilicen al óvulo y posiblemente que impide que el óvulo se adhiera (se implante) al útero.

ParaGard® no impide que los ovarios liberen un óvulo (ovulación) cada mes.

¿Qué tan bien funciona ParaGard®?

Menos de 1 en 100 mujeres queda embarazada cada año mientras usa ParaGard®.

La siguiente tabla muestra la posibilidad de quedar embarazada al usar diferentes tipos de control natal. Los números muestran el uso típico, el cual incluye a personas que no siempre usan métodos de control natal de manera correcta.

Número de mujeres de cada 100 mujeres que tienen posibilidades de quedar embarazadas durante un año

Método de control natal	Embarazos por cada 100 mujeres durante un año
Sin método	85
Espemicida	26
Abstinencia sexual periódica	25
Tapón con espemicida	20
Esponja vaginal	20 a 40
Diafragma con espemicida	20
Retiro	19
Condón sin espemicida (femenino)	21
Condón sin espemicida (masculino)	14
Anticonceptivos orales	5
DIUs, Depo-Provera, implantes, esterilización	menos de 1

¿Quiénes podrían usar ParaGard®?

Usted podría elegir el ParaGard® si

- necesita un método de control natal que sea muy efectivo
- necesita un método de control natal que deje de funcionar al dejar de usarlo
- necesita un método de control natal que sea fácil de usar

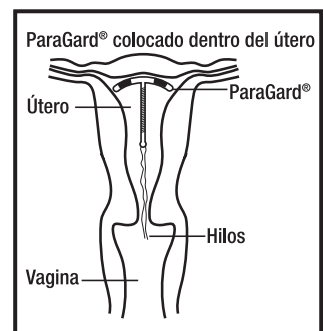
¿Quiénes no deberían usar ParaGard®?

Usted no debería usar ParaGard® si

- Puede estar embarazada
- Tiene un útero cuyo interior tiene una forma anormal
- Padece una infección pélvica llamada enfermedad inflamatoria pélvica (PID – *Pelvic Inflammatory Disease*) o actualmente tiene un comportamiento que la pone en alto riesgo de sufrir esta enfermedad (por ejemplo, porque tiene sexo con varios hombres, o porque su compañero tiene sexo con otras mujeres)
- Ha padecido de infección en su útero después de un embarazo o aborto en los últimos 3 meses
- Padece cáncer cérvico-uterino
- Tiene sangrado vaginal inexplicable
- Padece infección en su cuello uterino
- Padece la enfermedad de Wilson (un trastorno en la forma como su organismo manipula el cobre)
- Es alérgica a algo en el ParaGard®
- Ya tiene un anticonceptivo intrauterino en su útero

¿Cómo se coloca el ParaGard® en el útero?

El ParaGard® se coloca en su útero durante una visita al consultorio. Su proveedor de cuidados médicos le hará un examen primero para encontrar la posición de su útero. Luego, él o ella limpiarán su vagina y cuello uterino, medirán su útero, y posteriormente introducirán un tubo de plástico que contiene el ParaGard® en su útero. Se extrae el tubo dejando el ParaGard® dentro de su útero. Se tienden dos hilos blancos en su vagina. Los hilos se recortan para que estén lo suficientemente largos para que los sienta con sus dedos cuando se haga la revisión usted misma. Al penetrar el ParaGard®, puede sentir un cólico o pellizco. Algunas mujeres sienten desmayarse, con náuseas, o mareadas durante unos cuantos minutos después de esto. Su proveedor de cuidados médicos podría pedirle que se acostara durante un momento y que se levantara lentamente.



¿Cómo reviso que el ParaGard® esté en mi útero?

Visite a su proveedor de cuidados médicos para que le haga una revisión un mes después de la colocación para asegurar que el ParaGard® esté todavía en su útero.

También puede hacer una revisión para asegurar que el ParaGard® esté todavía en su útero llegando hasta la parte superior de su vagina con los dedos limpios para que sienta los dos hilos. No los jale.

Si no puede sentir los hilos, pida a su proveedor de cuidados médicos que revise si el ParaGard® está en el lugar correcto. Si puede sentir más del ParaGard® que sólo los hilos, entonces el ParaGard® no está en el lugar correcto. Si no puede ver a su proveedor de



cuidados médicos de inmediato, use un método de control natal adicional. Si el ParaGard® está en el lugar equivocado, aumentan las posibilidades de que quede embarazada. Sería un buen hábito para usted que una vez al mes revisara que el ParaGard® esté colocado en su lugar.

Puede usar tampones cuando esté usando el ParaGard®.

¿Qué pasa si quedo embarazada mientras uso el ParaGard®?

Si piensa que está embarazada, comuníquese *de inmediato* con su profesional de cuidados médicos. Si está embarazada y el ParaGard® está en su útero, puede sufrir una infección grave, *shock*, aborto, trabajo de parto y parto prematuros, e incluso la muerte. Debido a estos riesgos, su proveedor de cuidados médicos le recomendará que el ParaGard® sea extraído, aún cuando el hacerlo pueda causar un aborto.

Si sigue embarazada con el ParaGard® colocado, vea regularmente a su proveedor de cuidados médicos. Comuníquese con él o ella de inmediato si tiene fiebre, escalofrío, cólicos, dolor, sangrado, síntomas como de gripe, o una descarga vaginal poco común y con mal olor.

Un embarazo con el ParaGard® colocado tiene una posibilidad mayor de lo habitual de ser ectópico (fuera de su útero). El embarazo ectópico es un caso de emergencia que puede requerir una cirugía. Un embarazo ectópico puede causar hemorragia interna, infertilidad, y muerte. Un sangrado vaginal poco común o dolor abdominal pueden ser signos de un embarazo ectópico.

No parece que el cobre del ParaGard® cause defectos de nacimiento.

¿Qué efectos secundarios puedo esperar con el ParaGard®?

Los efectos secundarios más comunes de ParaGard® son periodos menstruales más largos y abundantes y manchado entre periodos; la mayoría de estos efectos secundarios disminuyen después de 2 a 3 meses. Sin embargo, si su flujo menstrual sigue siendo abundante o dura más de lo usual, o sigue el manchado, comuníquese con su proveedor de cuidados médicos.

Pueden ocurrir efectos secundarios graves y poco frecuentes:

- **Enfermedad inflamatoria pélvica (PID):** En casos extraordinarios, el ParaGard® y otros DIUs están asociados con la enfermedad inflamatoria pélvica (PID), la cual es una infección del útero, trompas, y órganos cercanos. La enfermedad inflamatoria pélvica es más probable que ocurra en los primeros 20 días después de la colocación del ParaGard®. Si usted o su compañero tienen relaciones sexuales con más de una persona, usted tiene una mayor posibilidad de adquirir la enfermedad inflamatoria pélvica. Esta enfermedad es tratada con antibióticos. Sin embargo, la enfermedad inflamatoria pélvica puede causar graves problemas como infertilidad, embarazo ectópico, y dolor pélvico crónico. En raras ocasiones, la enfermedad inflamatoria pélvica puede causar incluso la muerte. Casos más graves de la enfermedad inflamatoria pélvica requieren de una cirugía o histerectomía (extirpación del útero). Comuníquese de inmediato con su proveedor de cuidados médicos si tiene algunos de los signos de la enfermedad inflamatoria pélvica: dolor abdominal o pélvico, relaciones sexuales con dolor o descarga vaginal poco común o con mal olor, escalofrío, sangrado abundante, o fiebre.
- **Extracciones difíciles:** De vez en cuando el ParaGard® puede ser difícil de extraer debido a que llega a atorarse en el útero. Algunas veces podría ser necesario recurrir a la cirugía para extraer el ParaGard®.
- **Perforación:** En raras ocasiones el ParaGard® llega a atravesar la pared del útero, especialmente durante la colocación. Esto se conoce como perforación. Si el ParaGard® llega a perforar el útero, deberá extraerse. Podría ser necesaria una cirugía. La perforación puede causar infección, marcar con una cicatriz, o dañar otros órganos. Si el ParaGard® llega a perforar el útero, usted no está protegida de quedar embarazada.
- **Expulsión:** El ParaGard® podría salirse parcial o completamente del útero. Esto se conoce como expulsión. Las mujeres que nunca han estado embarazadas podrían ser más propensas a expulsar el ParaGard® que aquellas que han estado embarazadas antes. Si piensa que el ParaGard® se ha salido parcial o completamente, use un método de control natal adicional, como el condón, y llame a su proveedor de cuidados médicos.

Usted puede tener otros efectos secundarios con el uso del ParaGard®. Por ejemplo, puede tener anemia (bajo recuento sanguíneo), dolor de espalda, dolor durante las relaciones sexuales, cólicos menstruales, reacción alérgica, infección vaginal, descarga vaginal, desvanecimiento, o dolor. Ésta no es una lista completa de los posibles efectos secundarios que pueden ocurrir. Si tiene preguntas acerca de algún efecto secundario, consulte a su proveedor de cuidados médicos.

¿Cuándo debo llamar a mi proveedor de cuidados médicos?

Llame a su proveedor de cuidados médicos si tiene alguna preocupación con respecto al ParaGard®. Asegúrese de llamar si

- Piensa que está embarazada
- Tiene dolor pélvico o dolor durante las relaciones sexuales
- Tiene una descarga vaginal poco común o irritación en los genitales
- Tiene una fiebre inexplicable
- Podría estar expuesta a enfermedades de transmisión sexual (STD – *Sexually Transmitted Diseases*)
- No puede sentir los hilos del ParaGard® o siente que éstos están mucho más largos
- Puede sentir alguna otra parte del ParaGard® aparte de los hilos
- Usted o su pareja resultan positivos al VIH
- Presenta un sangrado vaginal prolongado o grave
- No tiene su periodo menstrual

Consejo general acerca de las medicinas con prescripción

Este folleto resume la información más importante sobre ParaGard®. Si desea más información, platique con su proveedor de cuidados médicos. Puede solicitar a su proveedor de cuidados médicos información sobre ParaGard® que esté escrita por profesionales de la salud.

Lista de comprobación

Esta lista de comprobación puede ayudar a usted y a su proveedor de cuidados médicos a analizar los pros y contras del ParaGard® con usted. ¿Sufre alguna de las siguientes afecciones?

	Si	No	No sabe
Examen del papanicolaou anormal	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Anormalidades del útero	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Alergia al cobre	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Anemia u otros problemas de coagulación sanguínea	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Sangrado entre periodos	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Cáncer cérvico-uterino	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Ataques de desmayo	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Irritación en los genitales	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Flujo menstrual abundante	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
VIH o SIDA	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Infección cérvico-uterina	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Tiene colocado el DIU o lo tuvo en el pasado	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Más de una pareja sexual	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Infección pélvica (PID)	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Posible embarazo	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Episodios repetidos de infección pélvica (PID)	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Infección grave después del embarazo o aborto en los últimos 3 meses	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Cólicos menstruales severos	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Compañero sexual que tiene más de una pareja sexual	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Enfermedad de transmisión sexual (STD), como gonorrea o clamidia	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Enfermedad de Wilson	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

Cooper Surgical

Cooper Surgical, Inc.
95 Corporate Drive
Trumbull, CT 06611
USA

Based on labeling:
P/N 1016806
Iss. 01/2018
PAR-41338