

## **FICHA TECNICA**

## APOSITO CON FORMULA GEL CONTROLADA DUODERM® CGF®

PRODUCTO						
Nombre Genérico Apósito con Formula Gel Controlada						
Nombre Comercial	Apósito con Formula Gel Controlada Duoderm <sup>®</sup> CGF <sup>®</sup>					
Descripción	Apósito oclusivo hidrocoloide					
Marca	ConvaTec					
Fabricante	ConvaTec Inc. – Estados Unidos					
Composición del Producto	<u>Sustancias Hidrocoloides</u> : Carboximetil Celulosa Sódica – Pectina USP- Gelatina <u>Soporte</u> : Espuma / Película Laminada en Poliuretano					
Características y Acciones del Producto	Oclusivo: DuoDERM CGF es impermeable a los líquidos, los gases y los microorganismos incluidos los virus del SIDA y la Hepatitis, reduciendo los riesgos de invasión bacteriana y viral. Retiene el exudado y mantiene el medio ambiente húmedo óptimo para el proceso de cicatrización.  Mantiene el Ph ligeramente Acido (5,0 – 6,0): reduce los riesgos de infección, por mayor actividad de los macrófagos en el control del crecimiento bacteriano.  Favorece el Desbridamiento Autolítico: mantiene la humedad en el lecho de la herida favoreciendo la acción de las enzimas endógenas para la remoción natural del tejido necrótico.  Absorción de Exudado: las sustancias hidrocoloides tienen capacidad de absorber y controlar el exudado, permitiendo cambios de apósito entre 1 y máximo 7 días  Impermeable a los Líquidos: reduce los riesgos de contaminación de la lesión en pacientes con incontinencia y mejora la calidad de vida del paciente ya que le permite realizar el baño general en ducha sin necesidad de un recubrimiento adicional.					
Indicaciones	Ulceras y heridas con exudado moderado Ulceras por presión, úlceras vasculares (venosas, arteriales, diabéticas), quemaduras, heridas quirúrgicas abiertas, heridas traumáticas, zonas donadoras de injertos.					
Recomendaciones de Uso	<ul> <li>Se recomienda leer el instructivo de aplicación disponible en el empaque antes de su aplicación.</li> <li>Valorar el lecho de la lesión (condiciones de la herida) y la piel circundante</li> <li>Limpiar el lecho de la lesión y la piel circundante con solución salina normal, sin utilizar soluciones antisépticas. Secar bien la piel perilesional para asegurar la adhesividad del apósito a la piel sana.</li> <li>Remover la mayor cantidad de tejido necrótico posible antes de iniciar la terapia o aplicar DuoDERM Gel.</li> <li>Elegir un tamaño de apósito que sobrepase por lo menos 3 cms., el tamaño de la lesión.</li> <li>Cambiar el apósito cuando se filtre por alguno de sus bordes. Promedio de duración 2 a 7 días.</li> <li>Explicar al paciente las características del drenaje que se encuentra al retirar el apósito.</li> <li>NO utilizar el apósito en combinación con otros productos para el cuidado de las heridas no probados clínicamente por ConvaTec y sin autorización médica.</li> </ul>					
Soporte Científico	<ol> <li>Harding K, Cutting K, Price P The cost- effectiveness of wound managemet protocols of care. Br J Nursing. 2000 (suppl) Vol 9, No19.</li> <li>Kernstein M D, German E, Van Rijswijk L, Lyder CH, Phillips T, Xakells G Golden K Harrington C. Disease Management and Health Outcomes</li> </ol>					



	3.	2001;9(11):651-663 3. Colwell, J, Foreman, M.D., Trotter, J.P.A. Comparison of the efficacy and cost-effectiveness of two methods of managing pressure ulcers. Decubitus 1993; 6 (4): 28-36 Arnold, T.E., Stanley, J.C. Prospective, Multicenter, Study of Managing Lower Extremity Venous Ulcers. Annals of Vascular Surgery 1994; 8 (4): 356-362
PRESENTACIÓN		

Código	Presentación	Unidades por caja
CVT1704757	Duoderm CGF 15 x 20 cm	Caja 5 unidades
CVT1704758	Duoderm CGF 20 x 30 cm	Caja 5 unidades
CVT1704761	Duoderm CGF 10 x 10 cm	Caja 5 unidades
CVT1704762	Duoderm CGF 15 x 15 cm	Caja 5 unidades
CVT1704763	Duoderm CGF 20 x 20 cm	Caja 5 unidades
	Duoderm CGF Border Sacro 10 x	
CVT1704774	12,5 cm	Caja 5 unidades
	Duoderm CGF Border Sacro 15 x	
CVT1704775	17,5 cm	Caja 5 unidades



## FORMATO DE CALIFICACIÓN APOSITO CON FORMULA GEL CONTROLADA DUODERM® CGF®

(Calificación de 1 a 5 ) 5= Muy bueno 4=Bueno 3=Regular 2=Deficiente 1= Malo

## PARA SER DILIGENCIADO UNICAMENTE POR LA INSTITUCIÓN

Concepto Técnico										
Oclusividad del apósito	□ 5	□ 4	□ 3	□ 2	□ 1					
Capacidad de Absorción de Exudado:	□ 5	□ 4	□ 3	□ 2	□ 1					
Capacidad de Retención de Exudado dentro del apósito	□ 5	□ 4	□ 3	□ 2	□ 1					
Capacidad de Desbridamiento Autolítico	□ 5	□ 4	□ 3	□ 2	□ 1					
Capacidad para mantener la humedad sobre el lecho de la herida	□ 5	□ 4	□ 3	□ 2	□ 1					
Capacidad de Formación de Tejido de Granulación y / o Epitelización:	□ 5	□ 4	□ 3	□ 2	□ 1					
Impermeabilidad de la capa externa	□ 5	□ 4	□ 3	□ 2	□ 1					
Facilidad de Remoción:	□ 5	□ 4	□ 3	□ 2	□ 1					
Reducción de la Frecuencia de Cambios de Apósito:	□ 5	□ 4	□ 3	□ 2	□ 1					
Adhesividad:	□ 5	□ 4	□ 3	□ 2	□ 1					
Comodidad para el Paciente:	□ 5	□ 4	□ 3	□ 2	□ 1					
Empaque	□ 5	□ 4	□ 3	□ 2	□ 1					
Presentación	□ 5	□ 4	□ 3	□ 2	□ 1					
Calidad	□ 5	□ 4	□ 3	□ 2	□ 1					
Soporte Científico de la Eficacia del Producto (Evidencia Clínica)	□ 5	□ 4	□ 3	□ 2	□ 1					
Servicio de Asesoría Profesional	□ 5	□ 4	□ 3	□ 2	□ 1					
Otros:										
Observaciones:										
Calificación:										
Nombre del Calificador:										
Cargo:										
Fecha:										
Firma:										