

AQUACEL™ AG SURGICAL

APÓSITO DE COBERTURA QUIRÚRGICA DE HYDROFIBER™ CON PLATA

DESCRIPCIÓN

AQUACEL™ Ag SURGICAL apósito de cobertura es un apósito estéril postoperatorio que se compone de una almohadilla no tejida interna (en contacto con la herida) de Tecnología Hydrofiber™ y plata iónica, cosida con hilos de nailon y elastano. Esta almohadilla se mantiene fijada entre una capa superior de Hidrocoloide, la cual está unida a un film de poliuretano, y una capa con ventana en contacto con la piel que se compone de un film de poliuretano situado entre dos capas de Hidrocoloide.



Componentes

Película de Poliuretano 1.2%
Adhesivo Hidrocoloide Durahesive 82.6%
Almohadilla Hidrofibra (Hydrofiber®) con Plata 14.4%
Elastano 1%
Nylon 0.8%

Uso previsto

Bajo la supervisión de un profesional sanitario, el apósito de cobertura AQUACEL Ag SURGICAL puede utilizarse para el tratamiento de: Heridas que cicatrizan por primera intención (por ejemplo: heridas/incisiones traumáticas y postoperatorias electivas).

Características

- El film de poliuretano exterior del apósito de cobertura quirúrgica AQUACEL Ag SURGICAL provee una barrera antibacteriana y antiviral que reduce el riesgo de infección mientras el apósito permanezca intacto y sin fugas.
- La presencia de plata en el apósito contribuye a reducir el riesgo de infección de la herida.
- La almohadilla central de tecnología Hydrofiber, muy absorbente, capta y retiene el exudado serosanguíneo y lo transforma en un gel blando que mantiene un medio húmedo que favorece el proceso de cicatrización del propio organismo.
- El componente hidrocoloide del apósito proporciona una adherencia segura, delicada con la piel, y facilita la retirada atraumática del apósito al mismo tiempo que minimiza el riesgo de daño de la piel perilesional intacta.
- El apósito de cobertura AQUACEL Ag SURGICAL es un apósito impermeable al agua, que forma una barrera antibacteriana y antiviral y está diseñado para adaptarse a los cambios en la forma de las heridas/incisiones durante el movimiento del cuerpo y el edema postoperatorio.

AQUACEL™ AG SURGICAL

APÓSITO DE COBERTURA QUIRÚRGICA DE HYDROFIBER™ CON PLATA

Instrucciones de uso

1. Antes de aplicar el apósito, limpiar la zona de la herida/incisión con un limpiador de heridas apropiado, enjuagar bien con solución salina estéril y secar la piel circundante.
2. Seleccionar un tamaño de apósito para asegurar el contacto directo entre la herida/incisión y la almohadilla de tecnología Hydrofiber.
3. Extraer el apósito del envase estéril.
4. Retirar inicialmente las 3/4 partes del papel protector siguiendo la longitud del apósito, reduciendo al mínimo el contacto de los dedos con la almohadilla central y la superficie adhesiva. Colocar en uno de los extremos de la línea de la herida/incisión y desenrollar suavemente el apósito sobre dicha línea amoldándolo a la zona.
5. Retirar la 1/4 parte restante del papel protector y amoldar suavemente el apósito sobre la línea de la herida/incisión. Amoldar el apósito sobre la lesión para obtener una adherencia segura. Abstenerse de estirar.
6. La capa de hidrocoloide traslúcido permite que el profesional sanitario monitorice la almohadilla central de tecnología Hydrofiber y evalúe cuándo es necesario cambiar el apósito. Éste puede mantenerse en la lesión durante un periodo de hasta 7 días para evaluación clínica regular y según el protocolo local para apósitos.
7. Todas las heridas/incisiones deben ser monitorizadas frecuentemente. Retirar el apósito de cobertura AQUACEL Ag SURGICAL cuando esté clínicamente indicado (es decir, al cabo de 7 días, en presencia de fugas, sangrado excesivo, o sospecha de infección). Aplicación en incisiones de rodilla. Para la aplicación óptima del apósito, la rodilla debe disponerse formando un ángulo de 30 grados aproximadamente.
8. Retirada del apósito
Para retirar el apósito debe presionarse sobre la piel con una mano y levantar cuidadosamente un borde del apósito con la otra. Estirar el apósito para vencer la fuerza adhesiva y retirar.

Precauciones

- Precaución: Se garantiza la esterilidad, a menos que el producto esté dañado o haya sido abierto antes de usarlo.
- Este dispositivo es de un solo uso y no debería re-utilizarse.
- La reutilización puede llevar a un mayor riesgo de infección o contaminación cruzada. Las propiedades físicas del dispositivo pueden dejar de estar en su estado óptimo para su uso previsto.
- Debido al proceso de esterilización, puede percibirse un leve olor en el momento de abrir el envase primario.
- Abstenerse de aplicar el apósito bajo tensión.
- Abstenerse de cortar el apósito.
- Seleccionar un tamaño de apósito que asegure el contacto directo entre la herida/incisión y la almohadilla de tecnología Hydrofiber. La zona adhesiva no debe entrar en contacto con la herida/incisión.
- El apósito de cobertura AQUACEL Ag SURGICAL no está diseñado para sustituir métodos de cierre básicos como las grapas o las suturas.
- En caso de que aparezca una infección durante el uso del apósito debe iniciarse un tratamiento antibiótico apropiado. Aunque puede mantenerse el uso del apósito de cobertura AQUACEL Ag SURGICAL, debe monitorizarse cuidadosamente el progreso de la herida/incisión y todo el tratamiento debe realizarse bajo supervisión médica.
- El apósito no es compatible con productos de tipo oleoso como la vaselina.
- Aunque se ha observado que ciertos productos que contienen plata pueden provocar decoloración en la piel debido a su uso prolongado, estudios clínicos con los productos que contengan Tecnología Hydrofiber y plata iónica no se ha observado dicha decoloración.
- Abstenerse de utilizar el apósito cuando el envase primario del producto esté dañado.

AQUACEL™ AG SURGICAL

APÓSITO DE COBERTURA QUIRÚRGICA DE HYDROFIBER™ CON PLATA

Esterilidad	Registros Sanitarios Región Andina	Vida Útil	Condiciones de almacenamiento
Producto estéril	Colombia: INVIMA 2020DM-0006135-R1 Ecuador: 661-DME-0115 Perú: DM14491E	3 años	Almacenar a temperatura ambiente (10° C - 25° C/50° F - 77° F). Mantener en lugar seco.

Empaque Primario

Material de empaque: Blíster de papelsellado al calor y película de poliéster / polietileno

REF (ICC)	Descripción	Código de identificación	Dimensiones (cm) [Largo x Alto]	Peso (g)
420670	AQUACEL AG SCD DRS 9X30CM	768455125104	40 x 15	55
412009	AQUACEL AG SCD DRS 9X10CM	768455124305	20 x 15	27
412010	AQUACEL AG SCD DRS 9X15CM	768455124282	25 x 16,5	29
412011	AQUACEL AG SCD DRS 9X25CM	768455124299	35 x 15	43
412012	AQUACEL AG SCD DRS 9X35CM	768455124275	45 x 15	56

- Consulta con tu representante la disponibilidad de referencias en tu país.

Empaque Secundario

Material de empaque: Caja plegadiza de cartón

REF (ICC)	Descripción	Código de identificación	Dimensiones (cm) [Largo x Ancho x Alto]	Peso (g)	Unidades por caja
420670	AQUACEL AG SCD DRS 9X30CM	768455125111	40,5 x 6 x 16,5	580	10
412009	AQUACEL AG SCD DRS 9X10CM	768455111169	20,5 x 6 x 16,5	300	
412010	AQUACEL AG SCD DRS 9X15CM	768455111190	25,5 x 6 x 16,5	310	
412011	AQUACEL AG SCD DRS 9X25CM	768455111220	35,5 x 6 x 16,5	450	
412012	AQUACEL AG SCD DRS 9X35CM	768455111251	45,5 x 6 x 16,5	608	

Empaque Terciario

Material de empaque: Caja corrugada de cartón

REF (ICC)	Descripción	Código de identificación	Dimensiones (cm) [Largo x Ancho x Alto]	Peso (kg)	Caja máster por
420670	AQUACEL AG SCD DRS 9X30CM	10768455125118	34,2 x 43,2 x 69,1	12	20
412009	AQUACEL AG SCD DRS 9X10CM	10768455111166	43,3 x 33,6 x 35,3	5,5	
412010	AQUACEL AG SCD DRS 9X15CM	10768455111197	53,5 x 33,6 x 35,3	7,2	
412011	AQUACEL AG SCD DRS 9X25CM	10768455111227	68,3 x 33,6 x 37,8	10	
412012	AQUACEL AG SCD DRS 9X35CM	10768455111258	68,3 x 33,6 x 47,8	13,8	

AQUACEL™ AG SURGICAL

APÓSITO DE COBERTURA QUIRÚRGICA DE HYDROFIBER™ CON PLATA



Fabricantes:

Convatec Limited - Reino Unido

Convatec Inc – Estados Unidos

Convatec Dominican Republic – República Dominicana



Importadores:

CONVATEC COLOMBIA LTDA

CONVATEC ECUADOR S.A.

CONVATEC PERÚ S.A.C.



ConvaTec Limited

First avenue, Deeside Industrial Park

Deeside, Flintshire, CH5 2NJ, UK

www.convatec.com

*Consultar registro sanitario de cada país

Para más información sobre nuestros productos, por favor póngase en contacto con su representante de ventas ConvaTec.

Con reservas por errores de imprenta y alteraciones en las especificaciones de los productos. Versión impresa no controlada.

Todas las marcas y logotipos son propiedad del Grupo ConvaTec.

Material exclusivo para profesionales de la salud.

FUENTE: Datafile Convatec