

Cutimed® Siltec B





Apósito adhesivo de espuma de poliuretano con capa de contacto en silicona.

Apósito de espuma de poliuretano que contiene partículas superabsorbentes que absorben el exudado de la herida.

La superficie en contacto con la herida tiene una capa de silicona hidrofóbica (tecnología patentada) que permite a una fijación suave a la piel perilesional sin adherirse al lecho de la herida o a la epidermis recién formada. Esto permite reducir al mínimo el dolor y el trauma en los cambios de apósito. La película exterior es impermeable a líquidos y bacterias pero permeable al oxígeno y la humedad. El apósito tiene un borde adhesivo de silicona que proporciona una excelente adhesión respetando la piel perilesional..

CARACTERÍSTICAS Y BENEFICIOS

- Estéril
- Altamente absorbente
- Absorción vertical
- Grado de saturación del apósito visible
- Permeable al vapor de agua e impermeable a las bacterias y líquidos
- Borde con adhesivo de silicona: no necesita de fijación secundaria. No deja residuos en la retirada.
- Flexible y conformable, con los bordes redondeados para evitar que se enrollen
- Nivel de saturación del apósito visible
- Capa de silicona en contacto con la herida:
 - retirada indolora
 - retirada atraumática para la piel perilesional y sin deiar residuos
 - mínima adherencia al lecho de la herida: protege el tejido recién formado
- Fijación suave: permite una fácil aplicación y manejo
- Químicamente estable e inerte

INDICACIONES

Tratamiento de heridas superficiales con exudado moderado o abundante:

- Úlceras venosas de las extremidades inferiores
- Úlceras arteriales de las extremidades inferiores
- · Gangrena diabética
- Úlceras por presión
- Injertos de piel

CONTRAINDICACIONES

Intolerancia a cualquiera de los componentes.

DURABILIDAD

El apósito puede permanecer colocado hasta 7 días, dependiendo de las condiciones de la herida y el nivel de exudado. Inicialmente se recomienda cambiar el apósito cada 24 horas, para ir espaciando los cambios de apósito según sea necesario.

COMPOSICIÓN

El producto se estructura en tres capas laminadas:

- 1. <u>Capa de silicona hidrofóbica perforada</u>, en contacto con el lecho de la herida, que asegura una suave adherencia a la piel perilesional, un mínimo de dolor en el cambio de apósito y una óptima protección del tejido recién formado. Gramaje: 60-150 g/m2
- 2. Espuma de poliuretano que incorpora partículas súperabsorbentes en la parte superior, que aseguran la absorción eficaz de exudado y una excelente capacidad de retención incluso bajo compresión. Grosor: 5 ± 0,75mm
- 3. <u>Capa externa de película de poliuretano</u> impermeable al agua y las bacterias y permeable a los gases. Grosor: 25µm

PRESENTACIÓN

Envase individual estéril

La caja tiene la marca CE y código de barras.



ESTERILIDAD

El producto se suministra estéril (esterilizado con óxido de etileno).

La esterilización se realiza con métodos normalizados y validados de acuerdo con la norma EN 552 y el gas residual no supere el nivel definido en la norma EN ISO 10993-7, en pleno cumplimiento de los requisitos de cumplimiento de la Directiva de productos sanitarios 93/42 CEE.

CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

Permeabilidad al vapor de agua (MVTR):

> 11,9 g/10cm2 24h

Norma UNI EN 13726-2

Método de ensayo para apósitos primarios en contacto con la herida - Permeabilidad al vapor de agua de los apósitos de película permeable.

Absorción:

> 12g/10cm2/24h o> 12000g/m2/24h => 1.2 g/cm2/24h Norma UNI EN 13726-1

Método de ensayo para apósitos primarios en contacto con la herida - Aspectos de la absorción.

RECOMENDACIONES/ PRECAUCIONES DE USO

No utilizar con soluciones oxidativas como hipoclorito o peróxido de hidrógeno.

No ha sido diseñado para ser cortado. En caso que fuera necesario cortarlo, las partículas absorbentes pueden entrar en contacto con la herida. Si esto ocurriera, no sería perjudicial para la herida ya que se formaría un hidrogel que se podría retirar en el próximo cambio de apósito.

Superficie hidroactiva:

Código	Medida apósito (superficie hidroactiva)	Superficie hidroactiva (cm²)
72631-00	7,5cmx7,5cm (3,9cmx3,9cm)	15,21
72631-01	12,5cmx12,5cm (8,2cmx8,2cm)	67,24
72631-02	15cmx15cm (10cmx10cm)	100
72631-03	17,5cmx17,5cm (12,3cmx12,3cm)	151,29
72631-04	22,5cmx22,5cm (16,5cmx16,5cm)	272,25
72631-05	10cmx10cm (6,2cmx6,2cm)	38,44
72631-06	10cmx22,5cm (6,2cmx16,5cm)	102,3

PRESENTACIÓN

Código de producto	Medida apósito	Unidades por caja	Unidades / Embalaje	Cajas / Embalaje	Código EAN Caja	Código EAN Embalaje
72631-00	7,5cmx7,5cm	10 un	100 un	10 caja	4042809287547	4042809287554
72631-01	12,5cmx12,5cm	10 un	100 un	10 cajas	4042809287561	4042809287578
72631-02	15cmx15cm	10 un	100 un	10 cajas	4042809381368	4042809287592
72631-03	17,5cmx17,5cm	5 un	50 un	10 cajas	4042809287608	4042809287615
72631-04	22,5cmx22,5cm	5 un	50 un	10 cajas	4042809287622	4042809287639
72631-05	10cmx10cm	10 un	100 un	10 cajas	4042809369199	4042809373967
72631-06	10cmx22,5cm	10 un	100 un	10 cajas	4042809485653	4042809485660

Certificación	Contiene látex LÁTEX EN CAPORMULA	Esterilidad STERILE EO	Conservación		Fabricante
Clase CE Ilb, estéril			∑ 3 años	豢	BSN Medical GmbH Quickbornstrasse 24
BSN medical SLU ISO 9001:2008			#	25°C	D-20253 Hamburgo. Alemania
SUD					Distribuidor BSN medical SLU

l evenda símbolos



No contiene látex en formulación



Producto esterilizado con oxido de etilene



Manténgase en lugar seco



Fabricante



Caducidad

Temperatura de almacenamiento

No exponer el producto a la radiación solar

BSN medical SLU

Avda Baix Llobregat 3-5, Edificio Bayer, 08970 Sant Joan Despí (Barcelona) Tel. Atención cliente: 93.521.01.20 Fax. Atención cliente: 93.521.02.10 B62495882

www.bsnmedical.com.es FT 05/14-01