

AQUACEL[®] Pro Foam

INSTRUCCIONES DE USO

- Mantenga el apósito sobre la lesión y alinee el centro del apósito con el centro de la lesión.
- Asegúrese de que el apósito no se estira en la aplicación. Alise el borde del adhesivo. Asegúrese de que las articulaciones están suficientemente flexionadas para permitir la movilidad del paciente.
- Se puede cortar el apósito. En su caso, se debe utilizar esparadrapo adhesivo o un film adicional para sellar y asegurar una barrera antibacteriana.

4. Retirada del apósito:

- Los apósitos se deben cambiar cuando esté clínicamente indicado (no se debe permitir que el apósito se sature en exceso) o si se daña/mancha.
- Para retirar el apósito, presione suavemente sobre la piel, levante con cuidado una esquina del apósito y continúe hasta que todas las esquinas se hayan despegado. Levante con cuidado el apósito y deséchelo según los protocolos clínicos locales.

Si necesita más información u orientación, consulte a un profesional sanitario.

Fabricado en el Reino Unido

© 2024 ConvaTec Inc.

®/™ indica una marca comercial de ConvaTec Inc. AQUACEL, el logotipo de AQUACEL e Hydrofiber son marcas registradas.

es ESPAÑOL

DESCRIPCIÓN DEL PRODUCTO

El apósito AQUACEL[®] Foam Pro es un apósito estéril de espuma Hydrofiber[™] para lesiones, que consta de:

- una película de poliuretano exterior transpirable e impermeable, que proporciona una barrera antibacteriana y antiviral
- una almohadilla central absorbente, suave y con varias capas, que contiene espuma de poliuretano y una capa de Hydrofiber[™] (carboximetilcelulosa sódica). La almohadilla absorbe y retiene la humedad, el exudado y las bacterias
- una capa en contacto con la lesión/piel de adhesivo de silicona perforado, para adherir el apósito al paciente.

BENEFICIOS CLÍNICOS

El apósito AQUACEL[®] Foam Pro también está diseñado para proporcionar humedad al entorno de cicatrización de la lesión, al tiempo que maneja el exudado presente en la lesión, que pueden dañar adicionalmente el lecho de la lesión y la piel circundante.

USO PREVISTO

Los apósitos AQUACEL[®] Foam Pro se pueden usar, bajo supervisión de un profesional sanitario, para el manejo de lesiones con exudado y lesiones no exudativas.

INDICACIONES

Las indicaciones autorizadas para la utilización del producto con cargo a la financiación por el Sistema Nacional de Salud son las siguientes lesiones, con exudado y sin exudado:

- Úlceras vasculares
- Úlceras por presión

USUARIOS PREVISTOS

Los apósitos AQUACEL[®] Foam Pro han sido diseñados para que lo utilicen profesionales de la salud, pacientes y cuidadores de pacientes.

TIPO DE POBLACIÓN DE PACIENTES

El apósito AQUACEL[®] Foam Pro está indicado para usarse en pacientes con lesiones crónicas.

CONTRAINDICACIONES

No se deben utilizar los apósitos AQUACEL[®] Foam Pro en pacientes que sean sensibles o hayan tenido una reacción alérgica al apósito o a los componentes anteriormente mencionados.

Los apósitos AQUACEL[®] Foam Pro no son compatibles con agentes oxidantes, como agua oxigenada o soluciones de hipoclorito.

PRECAUCIONES Y OBSERVACIONES

La esterilidad está garantizada, a menos que la bolsa esté abierta o dañada antes del uso. No utilice el producto si la barrera estéril está dañada o se ha abierto antes del uso, y deséchelo de acuerdo con las normativas locales.

No lo utilice en una fecha posterior a la fecha de caducidad.

Los apósitos AQUACEL[®] Foam Pro son para un solo uso. No los reutilice. Su reutilización puede incrementar el riesgo de infección o contaminación cruzada y el retraso de la cicatrización de la lesión. Si se corta el apósito, podría ser necesario el uso de esparadrapo adhesivo adicional para fijarlo en su lugar.

Este apósito no debe utilizarse con otros productos para el cuidado de lesiones sin antes consultar a un profesional sanitario.

Los apósitos AQUACEL[®] Foam Pro son impermeables; sin embargo, no se deben sumergir durante el baño o natación.

Los apósitos AQUACEL[®] Foam Pro no son compatibles con productos oleosos.

Consulte a un profesional sanitario si observa algunos de estos efectos secundarios durante el cambio de apósito: irritación (enrojecimiento, inflamación), maceración (emblanquecimiento de la piel), hipergranulación (formación excesiva de tejidos), signos de infección (aumento de dolor, sangrado, calor/rubor en el tejido perilesional, exudado de la lesión) o algún cambio en el color u olor de la lesión.

Tras su uso, este producto puede suponer un riesgo biológico. Utilícelo y deséchelo de acuerdo con las prácticas médicas aceptadas y la legislación y los reglamentos locales.

Si sucede algún incidente grave mientras se usa este producto o tras su uso, comuníquelo al fabricante y a la autoridad competente del Estado miembro donde resida el usuario o paciente.

CONTACTO Y DURACIÓN DE USO

Los apósitos AQUACEL[®] Foam Pro pueden utilizarse durante un máximo de 7 días, pero deben cambiarse cuando esté clínicamente indicado y resulten seguros para un uso continuo.

INSTRUCCIONES DE USO

1. Almacenamiento

Almacenar a temperatura ambiente (10 °C - 25 °C/50 °F - 77 °F). Proteger de la luz. Mantener en un lugar seco.

2. Preparación de la lesión y limpieza de la piel:

Antes de aplicar el apósito, limpie la zona con un agente limpiador para lesiones adecuado, y seque la piel circundante.

3. Preparación y aplicación del apósito:

- Cuando se aplique a una lesión, elija un tamaño de apósito que asegure que la almohadilla absorbente central sea por lo menos 1 cm mayor que la lesión.
- Retire el apósito del envase estéril.
- Retire el revestimiento desplegable, minimizando el contacto de los dedos con la superficie adhesiva.



Producto sanitario



No reutilizar



Referencia



Mantener seco



Consulte las instrucciones de uso o las instrucciones de uso electrónicas



Mantenerse alejado de la luz solar



Límite de temperatura



Fabricante



Identificador único del dispositivo



Fecha de fabricación



Número de lote



Fecha de caducidad



No usar si el embalaje está dañado y consulte las instrucciones de uso



No contiene látex de caucho natural



Representante Autorizado en la Comunidad Europea



Esterilizado utilizando óxido de etileno



Sistema de barrera estéril individual



Sistema de barrera estéril individual con embalaje protector exterior



Importador

ConvaTec Inc.
7815 National Service Road, Suite 600
Greensboro, NC 27409 USA
1-800-422-8811

ConvaTec Limited
First Avenue, Deeside Industrial Park
Deeside, Flintshire, CH5 2NU, UK

EC REP UNOMEDICAL A/S
Aaholmvej 1-3, Osted
4320 LEJRE DENMARK

España 93 6023700

Revised: 2024-07
1735235V4