

AQUACEL[®]

Foam

INSTRUCCIONES DE USO
Apósito de Espuma de Hydrofiber[®]
Adhesivo y No Adhesivo

es ESPAÑOL

DESCRIPCIÓN DEL PRODUCTO

El apósito AQUACEL[™] Foam 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 en contacto con la lesión de Hydrofiber[™] (carboximetilcelulosa sódica). La almohadilla absorbe y retiene la humedad, los exudados y las bacterias.
- El AQUACEL[™] Foam adhesivo tiene un borde en contacto con la piel de adhesivo de silicona, para adherir el apósito al paciente.

BENEFICIOS CLÍNICOS

El AQUACEL[™] Foam está diseñado para ofrecer un ambiente de cura húmedo que favorece el proceso de cicatrización, facilitando el desbridamiento autolítico y eliminando el espacio muerto entre la lesión y la superficie de contacto del apósito.

El AQUACEL[™] Foam está diseñado para manejar los niveles altos de exudado, que pueden dañar adicionalmente el lecho de la lesión y la piel circundante.

USO PREVISTO

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

Los apósitos AQUACEL[™] Foam se pueden utilizar como apósito primario o secundario.

INDICACIONES

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

- Úlceras vasculares
- Úlceras por presión

USUARIOS PREVISTOS

Los apósitos AQUACEL[™] Foam han sido diseñados para que lo utilicen profesionales sanitarios, pacientes y cuidadores de pacientes.

TIPO DE POBLACIÓN DE PACIENTES

Los apósitos AQUACEL[™] Foam están indicados para su uso en pacientes con uno de los tipos de lesión enumerados en las indicaciones.

CONTRAINDICACIONES

No se deben utilizar los apósitos AQUACEL[™] Foam en personas que sean sensibles o hayan presentado una reacción alérgica al apósito o a los componentes anteriormente mencionados. Los apósitos AQUACEL[™] Foam 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 el embalaje está dañado o se ha abierto antes del uso, y deséchelo de acuerdo con los reglamentos locales. No lo utilice en una fecha posterior a la fecha de caducidad. Los apósitos AQUACEL[™] Foam 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.

En el caso de lesiones con exudado elevado, se puede utilizar el AQUACEL[™] Foam como apósito secundario junto con un apósito primario.

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

Si se corta el apósito adhesivo, podría ser necesario el uso de esparadrapo adhesivo adicional para fijarlo en su lugar.

Se necesitará esparadrapo adhesivo adicional u otro medio de fijación para asegurar el apósito AQUACEL[™] Foam No adhesivo sobre la lesión.

Los apósitos AQUACEL[™] Foam son impermeables; sin embargo, no se deben sumergir durante el baño o natación. Los apósitos AQUACEL[™] Foam no son compatibles con productos oleosos.

Durante el proceso de cicatrización normal del cuerpo, el tejido invariable es eliminado de la lesión (desbridamiento autolítico), lo que puede hacer que inicialmente la lesión parezca más grande.

Consulte a un profesional sanitario si observa algunos de estos efectos secundarios durante el cambio de apósito: irritación (enrojecimiento, inflamación), maceración (emblanqueamiento 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 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.
- En caso de utilizar AQUACEL[™] Foam adhesivo: Retire el revestimiento desplegable minimizando el contacto de los dedos con la superficie adhesiva.
- 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. Para AQUACEL[™] Foam adhesivo, alise el borde adhesivo. Asegúrese de que las articulaciones estén suficientemente flexionadas como 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.
- Si la retirada del apósito resulta difícil, se debe saturar el apósito con solución salina o agua estériles y retirarse lentamente.
- Para retirar el apósito, presione suavemente sobre la piel y 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 www.convatec.com

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.



No reutilizar



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



Mantener seco



Límite de temperatura



Mantenerse alejado de la luz solar



No contiene látex de caucho natural



Esterilizado utilizando óxido de etileno



Consulte las instrucciones de uso o las instrucciones de uso electrónicas



Referencia



Número de lote



Fecha de caducidad



Identificador único del dispositivo



Producto sanitario



Fecha de fabricación



Fabricante



Representante Autorizado en la Comunidad Europea



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, Østed
4320 LEJRE DENMARK

España

93 6023700

www.convatec.com

Revised: 2024-05
1714577V2