




CONDRESS®

Apósito de colágeno

Características

- Fácil de usar: aplicación no traumática.
- Acelera el proceso de curación: proporciona soporte físico-mecánico
- Genera una barrera protectora: mantiene un ambiente húmedo fundamental para el proceso de cicatrización.
- Presenta acción hemostática
- Simplifica los procedimientos de control y evita lesionar el tejido de granulación: el producto se absorbe tras su aplicación, por lo que no requiere limpiar la lesión de residuos en la próxima aplicación.

Descripción

CONDRESS® es un dispositivo médico a base de colágeno equino, en forma de placas esponjosas, que se pueden adaptar fácilmente a las lesiones.

El colágeno es conocido por estimular la reparación tisular, acelerando los procesos cicatrizales:

- Actúa como conductor en procesos de reparación tisular.
- Proporciona soporte estructural.
- Controla la diferenciación, migración y síntesis de numerosas proteínas celulares.
- Favorece la formación de fibroblastos, tejido de granulación y colágeno nativo.
- Facilita la hemostasia y estimula la angiogénesis

CONDRESS forma una capa de gel en el lecho de la herida que es reabsorbida lentamente por el tejido subyacente y permite mantener un ambiente húmedo constante sobre el lecho de la herida.

Composición

CONDRESS se obtiene mediante proceso de extracción no desnaturizante ni antigenizante, por lo que, no sufre procesos químicos de reticulación. Exento de los riesgos relacionados con EEB (Encefalopatía Espongiforme Bovina).

Componente	Composición
Colágeno tipo I	Origen equino, liofilizado y estéril.

Instrucciones de uso

Usar el producto inmediatamente después de abrir el blister. Después de abierto -si utiliza parte de la plaqueta- no reutilice la placa o sus residuos para aplicaciones siguientes.

Realizar el vendaje de la lesión en asepsis. No utilizar si la lesión está infectada. En dicho caso, antes del empleo del CONDRESS se debe tratar previamente según un protocolo antibiótico sistémico y/o antimicrobiano tópico por algunos días.

Evitar el empleo sobre lesiones excesivamente exudantes.

Tratar previamente el lecho de la herida con un desinfectante y después con solución salina estéril; limpiar la lesión con una gasa húmeda frotando repetidamente buscando remover de ser necesario los materiales purulentos y/o necróticos del lecho y de los márgenes de la herida. Aplicar la plaqueta sobre la lesión después de haberla humedecido con solución salina, presionando ligeramente; de ser necesario utilice una o más plaquetas, contiguas y superpuestas, hasta cubrir completamente la lesión. En las úlceras por presión asegurarse que la plaqueta esté en contacto total con toda la lesión. Fijar el apósito sobre la lesión colocando una gasa estéril o un vendaje no adherente. Después cubrir con un vendaje compresivo.

Si se usa como hemostático y si no se ha tratado en condiciones asépticas, la plaqueta debe ser retirada después de la coagulación.

En el tratamiento de las úlceras, cuando el producto es adherente al lecho de la herida, no debe ser retirado ni quitado para controlar las condiciones de la lesión. La plaqueta es absorbida y se disuelve con el tiempo.

Controlar la herida cada 2-3 días (cada 24 horas si la lesión es muy exudante). Si el producto ha sido absorbido, aplicar otra plaqueta sobre el lecho de la herida, sin quitar los restos de la misma que todavía estén adheridos a la lesión.

Indicaciones

Tratamiento de lesiones de piel de diferente etiología tales como úlceras de piel crónicas con retraso en la curación úlceras venosas y diabéticas, úlceras por presión, como un estimulante del proceso fisiológico de curación.

El colágeno de tipo 1 induce la adhesión, pero no la agregación plaquetaria, por lo tanto, CONDRESS se indica hemostático local por uso en cirugía general y cirugía vascular reconstructiva, cirugía vascular, de carótida, abdominal y ginecológica, cirugía ortopédica y traumatológica, odontología y en primeros auxilios para el control de hemorragias capilares.

A pesar de sus excelentes características hemostáticas, no debe reemplazar los procedimientos de ligadura o compresión directa en caso de hemorragia severa. Terapias anticoagulantes no interfieren con su efectividad.

Advertencias y Precauciones

No utilizar en pacientes con historia familiar de reacciones anafilactoides o reconocida hipersensibilidad al colágeno tanto tópico como inyectable. El apósito no es tóxico y no forma bolor, no causa hinchazón si absorbe humedad ni riesgo de asfixia.

El apósito es de un solo uso. No usar si el envase individual está abierto o dañado. El apósito puede usarse parcialmente. No reutilizar las partes restantes para aplicaciones posteriores.

Contraindicaciones / Efectos Secundarios

No se han detectado ni han sido reportados efectos secundarios. El producto no afecta la capacidad de conducir o usar máquinas. No se conocen contraindicaciones en el uso durante el embarazo o la lactancia.

Presentación

Código Producto	Descripción
66801368	CONDRESS 5 cm x 5 cm
66801369	CONDRESS 10 cm x 10 cm

Certificación	Composición	Esterilidad	Conservación	Fabricante
ON n° 0373 CE n° QPZ-1660-13 Clase CE III 	 No contiene ftalatos	 Radiación gamma	 5 años   	 EURORESEARCH S.C.L. Euroresearch s. r. l. - Via Larga, 2 - 20122 MILÁN (Italia) Distribuidor Smith & Nephew, S.A.U. ISO 9001:2008

Curación de Heridas · Smith & Nephew, S.A.U · Fructuós Gelabert, 2-4. 08970 Sant Joan Despí (Barcelona)

Tel. Atención Cliente: 902 30 31 60 · Fax. Atención cliente: 902 30 31 70 · A-28123297 • educacionAWM@smith-nephew.com · www.smith-nephew.com