



ALLEVYN° Ag GENTLE

Apósito hidrocélular con plata y adhesivo de gel suave

Características

- Facilita el control dinámico del fluido, ayudando a mantener húmedo el entorno de la herida.
- Minimiza el riesgo de maceración de la piel.
- Ofrece una barrera eficaz a la contaminación microbiana que protege la herida contra los organismos patógenos invasores, facilita la curación de la herida.
- Proporciona una liberación sostenida de plata en el lecho de la lesión.
- La sulfadiazina argéntica es eficaz contra los microorganismos presentes en el apósito y en la herida.
- Minimiza el trauma en la herida y en la piel circundante durante la retirada del apósito, disminuyendo el dolor que sufre el paciente durante los cambios de apósito.
- Puede retirarse y colocarse sin perder sus propiedades adherentes.
- No se adhiere al lecho de la lesión.
- La capa exterior protege frente a fugas de exudado y actúa como barrera bacteriana, reduciendo el riesgo de infección.
- Adhesivo de alta tolerancia cutánea.
- Puede permanecer en la lesión hasta 7 días, mínimos cambios de apósito.
- Fácil de usar y retirar.

Descripción

El apósito ALLEVYN® Ag GENTLE es un apósito avanzado de tres capas, compuesto por una capa central hidrocélular absorbente con sulfadiazina argéntica (SSD) entre una capa adhesiva de gel suave microperforada, de contacto con la herida y un film exterior impermeable altamente transpirable. La capa de contacto con la herida de ALLEVYN® Ag GENTLE está recubierta de un adhesivo de gel suave que facilita la aplicación de sujeción secundaria y asegura la retirada atraumática durante los cambios de apósito. ALLEVYN® Ag GENTLE es fácil de aplicar y retirar.

Composición

Componente	Composición
Película exterior	Film de poliuretano.
Capa central	Capa hidrocélular de poliuretano con sulfadiazina argéntica.
Capa de contacto	Capa de poliuretano microperforada.
Masa adhesiva	Acrílica.

Instrucciones de uso

1. Limpiar la herida según la práctica habitual.
2. Seleccionar el tamaño de apósito adecuado.
3. Preparar y limpiar la piel alrededor de la herida, quitando el exceso de humedad. Debe recortarse el exceso de vello de alrededor de la herida a fin de asegurar el contacto más próximo con la herida.
4. Utilizando una técnica aséptica retirar el papel posterior de protección de ALLEVYN Ag GENTLE y colocar la capa adherente sobre la herida. Comprobar que el apósito se ha adherido completamente alrededor de la herida y fijarlo in situ con un apósito de sujeción, esparadrapo o vendaje.
5. ALLEVYN Ag GENTLE puede cortarse para aplicarse sobre zonas difíciles. Cuando corte el apósito utilice siempre una técnica aséptica.
6. ALLEVYN Ag GENTLE puede retirarse y volverse a aplicar sin perder sus propiedades adherentes.
7. ALLEVYN Ag GENTLE puede utilizarse con otros tratamientos como terapias de compresión, bajo la supervisión de un profesional sanitario. Cuando se utilice bajo compresión el apósito debe cortarse al tamaño de la herida sin que sobresalga sobre la piel circundante y debe tenerse cuidado de asegurar que el apósito se ha adherido completamente antes de aplicar los vendajes de compresión.

Indicaciones

El apósito absorbente antimicrobiano ALLEVYN® Ag GENTLE está indicado para el tratamiento por segunda intención de heridas superficiales en fase de granulación, heridas crónicas y agudas exudativas, de espesor total y parcial como: úlceras por presión, úlceras venosas, úlceras diabéticas, quemaduras, zonas donantes, heridas fungentes, malignas y dehiscencias de heridas quirúrgicas. ALLEVYN® Ag GENTLE puede utilizarse en heridas infectadas.

Cuando el producto se utiliza para el tratamiento de heridas infectadas, éstas deben tratarse según el protocolo local.

ALLEVYN® Ag GENTLE puede utilizarse en combinación con INTRASITE® GEL para el tratamiento de heridas necróticas o con escaras. ALLEVYN® Ag GENTLE está indicado para su uso en pieles frágiles.

Contraindicaciones

No debe utilizarse en pacientes con hipersensibilidad conocida a la sulfadiazina argéntica o a las sulfonamidas.

Puesto que se sabe que las sulfonamidas ocasionan kernicterus, ALLEVYN® Ag GENTLE no debe utilizarse en mujeres en avanzado estado de gestación o en periodo de lactancia, en infantes prematuros o en recién nacidos durante los primeros meses de vida.

Presentación

Código Producto	Descripción	Unidades x envase	Unidad mínima de venta	Código EAN envase
66800440	ALLEVYN Ag GENTLE 5 cm x 5 cm	10	10	5000223465292
66800441	ALLEVYN Ag GENTLE 10 cm x 10 cm	10	10	5000223465322
66800442	ALLEVYN Ag GENTLE 10 cm x 20 cm	10	10	5000223465353
66800443	ALLEVYN Ag GENTLE 15 cm x 15 cm	10	10	5000223465384
66800444	ALLEVYN Ag GENTLE 20 cm x 20 cm	10	10	5000223465414

Especificaciones técnicas

Capacidad de absorción:

mín. 60 g/100 cm²

Permeabilidad al vapor de agua:

1000 – 4000 g/m² 24 h

Contenido de plata total:

0,6 - 1,1 mg/cm²

Dimensiones apósito	Contenido mg/
5 cm x 5 cm	15 - 27,5
10 cm x 10 cm	60 - 110
10 cm x 20 cm	120 - 220
15 cm x 15 cm	135 - 247,5
20 cm x 20 cm	240 - 440

RESULTADOS DE ENSAYO Biotecnal ES-311.726 (EI)

Capacidad de absorción y velocidad: Biotecnal ES-311.726 (EI) Basado en UNE-EN 13726-1:2003

24 horas: 0,66 g/cm²

48 horas: 0,72 g/cm²

Capacidad de retención de exudado: Biotecnal ES-311.726 (EI) Basado en UNE-EN 13726-1:2003

24 horas: 1,49 g/cm²

48 horas: 1,48 g/cm²

Capacidad de evaporación: Biotecnal ES-311.726 (EI) Basado en UNE-EN 13726-2:2003

24 horas: 0,07 g/cm²

48 horas: 0,12 g/cm²

Conformabilidad: Biotecnal ES-311.726 (EI) Basado en UNE-EN 13726-4:2003

Extensibilidad: Trasversal: 2,3 N/cm

Longitudinal: 2,1 N/cm

Estiramiento permanente: Trasversal: 0 %

Longitudinal: 0 %

Repelencia al agua: Biotecnal ES-311.726 (EI) Basado en UNE-EN 13726-3:2003

Correcto

Control del olor: Biotecnal ES-311.726 (EI) Basado en UNE-EN 13726-6:2003

4,15 horas

Barrera bacteriana* - seco: Biotecnal ES-311.726 (EI) Basado en UNE-EN ISO 22612

Correcto (El producto actúa como barrera bacteriana)

Barrera bacteriana* - húmedo: Biotecnal ES-311.726 (EI) Basado en UNE-EN ISO 22610

Correcto (El producto actúa como barrera bacteriana)

Certificación	Composición	Esterilidad	Conservación	Fabricante
<p>ON n° 0086</p> <p>CE n° CE00356</p> <p>Clase CE  III, estéril</p>	<p>LATEX FREE</p>	<p>STERILE R</p>	<p> 24 meses</p> <p></p> <p></p> <p> 25°</p> <p></p> <p></p>	<p></p> <p>Smith & Nephew Medical Limited Hull HU3 2BN England.</p> <p>Distribuidor Smith & Nephew, S.A.U. ISO 9001:2008</p>

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