



ALLEVYN[®] GENTLE BORDER

Apósito hidrocélular con adhesivo de silicona

Características

- Elevada capacidad de absorción gracias a su capa central.
- No se adhiere al lecho de la lesión.
- Promueve la cicatrización de la lesión.
- Suave, minimiza el trauma durante los cambios de apósito.
- Puede retirarse y recolocarse sin perder las propiedades adherentes.
- Conformable, fácilmente adaptable a cualquier zona del cuerpo.
- Minimiza el riesgo de maceración de la piel.
- Película exterior impermeable, actúa como barrera bacteriana previniendo la contaminación de la lesión.
- Adhesivo de elevada tolerancia cutánea.
- Puede permanecer en la lesión hasta 7 días, mínimos cambios de apósito.
- Fácil de usar y retirar.

Descripción

El apósito ALLEVYN® GENTLE BORDER es un apósito hidrocélular trilaminar, compuesto por una capa central hidrocélular absorbente entre una capa perforada de contacto con la lesión cubierta con un adhesivo suave de silicona y una capa exterior impermeable altamente transpirable.

Composición

Componente	Composición
Película exterior	Film de poliuretano.
Capa central	Capa hidrocélular de poliuretano con PEG.
Capa de contacto autoadherente	Capa de poliuretano microperforada.
Masa adhesiva	Silicona.

Modo de acción

El apósito avanzado de tres capas ALLEVYN® GENTLE BORDER facilita el control del fluido proporcionando el entorno húmedo más óptimo para la lesión lo que da como resultado la curación más rápida y reduce al mínimo el riesgo de maceración.

La elevada capacidad de absorción se debe a la capa central formada por hidrocélulas de poliuretano.

El exudado se absorbe primero por capilaridad y posteriormente por osmosis pasando el fluido desde los espacios intercelulares hacia el interior de las hidrocélulas.

La película exterior es un film impermeable que actúa como barrera bacteriana y a fluidos por lo que previene la lesión de posibles contaminaciones.

La capa de contacto con la lesión de ALLEVYN® GENTLE BORDER está recubierta de un adhesivo de silicona suave, permite la combinación con otros productos, si fuera necesario, y asegura la retirada sin trauma durante los cambios de apósito. ALLEVYN® GENTLE BORDER puede quitarse y volverse a colocar sin perder sus propiedades adherentes. Puesto que ALLEVYN® GENTLE BORDER es fácil de aplicar y retirar.

Instrucciones de uso

1. Limpiar la lesión según la práctica habitual
2. Seleccionar el tamaño de apósito adecuado
3. Preparar y limpiar la piel alrededor de la lesión, quitando el exceso de humedad. Debe recortarse el exceso de vello de alrededor de la lesión a fin de asegurar el contacto más próximo con la lesión.
4. Empezar retirando el papel posterior de protección de ALLEVYN® GENTLE BORDER y fijar la capa adhesiva del apósito sobre la piel.
5. Alisar el apósito sobre la lesión, retirando el resto del papel posterior de protección y comprobar que el apósito se ha adherido completamente alrededor de la lesión.
6. ALLEVYN® GENTLE BORDER puede cortarse especialmente para tratar lesiones en el talón, codos y otras zonas difíciles. Cuando corte el apósito utilice siempre una técnica aséptica.
7. Puede utilizarse como apósito secundario en combinación con otros apósitos para la cicatrización de heridas.

Indicaciones

El apósito está indicado para el tratamiento por segunda intención de heridas en fase de granulación poco profundas. Heridas exudativas crónicas y profundas, heridas de espesor total y parcial como úlceras por presión, úlceras de pierna, úlceras de pie diabético, heridas infectadas, heridas malignas, heridas quirúrgicas, quemaduras de primer y segundo grado, zonas donantes, grietas de la piel, úlceras micóticas. ALLEVYN® GENTLE BORDER puede utilizarse en combinación con INTRASITE® GEL para el tratamiento de heridas necróticas o con escaras. ALLEVYN® GENTLE BORDER está indicado para su uso en pieles frágiles.

Cambios de apósito

Durante las primeras etapas de curación de la lesión, los apósitos ALLEVYN® GENTLE BORDER deben inspeccionarse frecuentemente. Cuando el producto se utilice en lesiones infectadas, ésta debe inspeccionarse y tratarse según el protocolo clínico local.

Los apósitos pueden permanecer in situ hasta 7 días, dependiendo de la condición de la lesión y de la piel alrededor de la misma o hasta que el exudado pueda apreciarse y cubra aproximadamente 0,5 cm (según IFU) del borde del apósito. Así mismo, deben tenerse en cuenta los protocolos locales.

La película externa contribuye a prevenir la contaminación bacteriana de la lesión y permite la transpiración.

Retirada del apósito

Para retirar el apósito ALLEVYN® GENTLE BORDER, levantar una de las esquinas del apósito y con cuidado estirarlo paralelamente a la piel hasta retirarlo por completo de la lesión.

Tamaño apósitos

Medida del apósito (cmxcm)	7,5 x 7,5 cm	10 x 10 cm	12,5 x 12,5 cm	15 x 15 cm	17,5 x 17,5 cm
Medida del área absorbente (cmxcm)	5 x 5 cm	7,5 x 7,5 cm	10 x 10 cm	12,5 x 12,5 cm	15 x 15 cm
Superficie del apósito (cm ²)	54,3 cm ²	99,8 cm ²	154,3 cm ²	225,0 cm ²	304,3 cm ²
Superficie del área absorbente (cm ²)	22,6 cm ²	54,3 cm ²	92,9 cm ²	145,77 cm ²	210,5 cm ²

Presentación

Código Producto	Descripción	Unidades x envase	Unidad mínima de venta	Código EAN envase
66800269	ALLEVYN® GENTLE BORDER 7,5 cm x 7,5 cm	10	10	5000223463878
66800270	ALLEVYN® GENTLE BORDER 10 cm x 10 cm	10	10	5000223463908
66800272	ALLEVYN® GENTLE BORDER 12,5 cm x 12,5 cm	10	10	5000223463960
66800975	ALLEVYN® GENTLE BORDER 15 cm x 15 cm	10	10	5000223476564
66800273	ALLEVYN® GENTLE BORDER 17,5 cm x 17,5 cm	10	10	5000223463991

Especificaciones técnicas

Grosor: 0,4 cm
Capacidad de absorción: mín. 35 g/100 cm²
Permeabilidad al vapor de agua: 1000 – 3500 g/ m² 24 hrs a 37°C

RESULTADOS DE ENSAYO Biotecnal ES-311.720 (EI)

Capacidad de absorción y velocidad: Biotecnal ES-311.720 (EI) Basado en UNE-EN 13726-1:2003

24 horas: 0,5259 g/cm²
 48 horas: 0,4614 g/cm²

Capacidad de retención de exudado: Biotecnal ES-311.720 (EI) Basado en UNE-EN 13726-1:2003

24 horas: 6,61 g
 48 horas: 5,83 g

Capacidad de evaporación: Biotecnal ES-311.720 (EI) Basado en UNE-EN 13726-2:2003

24 horas: 0,28 g/cm²
 48 horas: 0,49 g/cm²

Conformabilidad: Biotecnal ES-311.720 (EI) Basado en UNE-EN 13726-4:2003

Extensibilidad: Sentido 1: 2,2 N/cm Sentido 2: 2,2 N/cm
 Estiramiento permanente: Sentido 1: 0,2 % Sentido 2: 0 %

Repelencia al agua (capacidad hidrofoba): Biotecnal ES-311.720 (EI) Basado en UNE-EN 13726-3:2003

Correcto

Control del olor: Biotecnal ES-311.720 (EI) Basado en UNE-EN 13726-6:2003

4 horas

Barrera bacteriana* - ensayo seco: Biotecnal ES-311.720 (EI) Basado en UNE-EN ISO 22612

Correcto (El producto actúa como barrera bacteriana)

Barrera bacteriana* - ensayo húmedo: Biotecnal ES-311.720 (EI) Basado en UNE-EN ISO 22610

Correcto (El producto actúa como barrera bacteriana)

Certificación	Composición	Esterilidad	Conservación	Fabricante
ON nº 0086 CE nº CE00356 Clase CE IIb, estéril 			 24 meses  	 Smith & Nephew Medical Limited Hull HU3 2BN England. 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