



ALLEVYN[◊] GENTLE

Apósito hidrocélular con adhesivo de gel suave

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.
- Puede permanecer en la lesión hasta 7 días, mínimos cambios de apósito.
- Fácil de usar y retirar.

Descripción

El apósito ALLEVYN® GENTLE es un apósito hidrocélular trilaminar, compuesto por una capa central hidrocélular absorbente entre una capa de contacto perforada cubierta con adhesivo de gel suave en contacto con la lesión y una película exterior impermeable altamente transpirable que ofrece una barrera física contra líquidos, partículas y contaminantes microbianos.

Composición

Componente	Composición
Película exterior	Film de poliuretano.
Capa central	Capa hidrocélular de poliuretano con partículas de PoliEtilenGlicol (PEG).
Capa de contacto autoadherente	Capa de poliuretano microperforada.
Masa adhesiva	Adhesivo de gel suave

Modo de acción

El apósito avanzado de tres capas ALLEVYN® GENTLE facilita el control del fluido proporcionando el entorno húmedo más óptimo para la lesión lo que da como resultado la cicatrización 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 está recubierta de un adhesivo de gel suave, permite la combinación con otros productos, si fuera necesario, y asegura la retirada sin trauma durante los cambios de apósito. ALLEVYN® GENTLE 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. Utilizando una técnica aséptica retirar el papel posterior de protección de ALLEVYN® GENTLE y aplicar la capa adherente sobre la lesión. Comprobar que el apósito se ha adherido completamente alrededor de la lesión y fijarlo in situ con un apósito de sujeción como OPSITE® FLEXIGRID, esparadrapo o vendaje.
5. ALLEVYN® GENTLE puede cortarse para aplicarse sobre zonas difíciles. Cuando corte el apósito utilice siempre una técnica aséptica.
6. ALLEVYN® GENTLE puede quitarse y volverse a recolocar sin perder sus propiedades adherentes.

7. ALLEVYN® GENTLE puede utilizarse con otros tratamientos como terapias de compresión, bajo la supervisión de un profesional sanitario. Cuando se utilice bajo una terapia de compresión el apósito debe cortarse al tamaño de la lesión 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.

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

Tamaño apósitos

	S	M	L	XL	XXL
Medida del apósito (cmxcm)	5 x 5 cm	10 x 10 cm	10 x 20 cm	15 x 15 cm	20 x 20 cm
Medida del area absorbente (cmxcm)	5 x 5 cm	10 x 10 cm	10 x 20 cm	15 x 15 cm	20 x 20 cm
Superficie del apósito (cm ²)	25 cm ²	100 cm ²	200 cm ²	225 cm ²	400 cm ²
Superficie del area absorbente (cm ²)	25 cm ²	100 cm ²	200 cm ²	225 cm ²	400 cm ²

Presentación

Código Producto	Descripción	Unidades x envase	Unidad mínima de venta	Código EAN envase	Código nacional
66800247	ALLEVYN® GENTLE 5 cm x 5 cm	10	10	5000223463366	
66800248	ALLEVYN® GENTLE 10 cm x 10 cm	10	10	5000223463373	
66800249	ALLEVYN® GENTLE 10 cm x 20 cm	10	10	5000223463380	
66800250	ALLEVYN® GENTLE 15 cm x 15 cm	10	10	5000223463397	
66800251	ALLEVYN® GENTLE 20 cm x 20 cm	10	10	5000223463403	
66800352*	ALLEVYN® GENTLE 10 cm x 10 cm SOE	3	3	5000223463373	478578.4
66800353*	ALLEVYN® GENTLE 15 cm x 15 cm SOE	3	3	5000223463397	491852.6

*Reembolsable por la Seguridad Social

Especificaciones técnicas

Peso del apósito:	mín. 700 g/m ²
Capacidad de absorción:	mín. 60 g/100 cm ²
Permeabilidad al vapor de agua:	1000 – 4000 g/ m ² 24 hrs a 37°C
Capacidad de manejo de fluidos	
Absorción:	mín. 40 g/100 cm ² /24hrs/35ml de fluido.
Permeabilidad:	mín. 120 g/100 cm ² /24hrs/35ml de fluido.
Capacidad total de manejo de fluidos:	mín. 160 g/100cm ² /24hrs/35ml de fluido

RESULTADOS DE ENSAYO Biotecnal ES-311.719 (EI)

Capacidad de absorción y velocidad: Biotecnal 311.719 (EI) Basado en UNE-EN 13726-1:2003

24 horas: 0,506 g/cm² 48 horas: 0,4455 g/cm²

Capacidad de retención de exudado: Biotecnal 311.719 (EI) Basado en UNE-EN 13726-1:2003

24 horas: 6,36 g/cm² 48 horas: 5,62 g/cm²

Capacidad de evaporación: Biotecnal 311.719 (EI) Basado en UNE-EN 13726-2:2003

24 horas: 0,2904 g/cm² 48 horas: 0,4535 g/cm²

Conformabilidad: Biotecnal 311.719 (EI) Basado en UNE-EN 13726-4:2003

Extensibilidad: Sentido 1: 2,3 N/cm Sentido 2: 2,2 N/cm

Estiramiento permanente: Sentido 1: 0 % Sentido 2: 0 %

Repelencia al agua (capacidad hidrofoba): Biotecnal 311.719 (EI) Basado en UNE-EN 13726-3:2003

Correcto

Control del olor: Biotecnal 311.719 (EI) Basado en UNE-EN 13726-6:2003

4 horas

Barrera bacteriana* - ensayo seco: Biotecnal 311.719 (EI) Basado en UNE-EN ISO 22612

Correcto (El producto actúa como barrera bacteriana)

Barrera bacteriana* - ensayo húmedo: Biotecnal 311.719 (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 			 3 años  	 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