




DURAFIBER[◊]

Apósito de fibra absorbente gelificante
100% celulosa

Características

- Absorbente y conformable, diseñado para formar rápidamente un gel transparente y fresco que absorbe el exceso de exudado al entrar en contacto con la herida.
- Ofrece un entorno húmedo, fomenta el desbridamiento autolítico y se adapta al lecho de la herida.
- Alta resistencia a la humedad, facilita la retirada del apósito reduciendo al mínimo el trauma en la herida y en la piel circundante.
- Mantiene su integridad incluso en estado húmedo, permite su retirada en una sola pieza.
- Puede utilizarse en combinación con Allevyn, Opsite, Profore o Proguide y Acticoat.
- Mínimos cambios de apósito, puede permanecer en la herida hasta 7 días.
- Fácil de usar y retirar.

Descripción

DURAFIBER® es un apósito estéril absorbente suave. Compuesto por fibras de celulosa etil sulfonato no tejido. El apósito, muy absorbente y conformable, ha sido diseñado para formar rápidamente un gel transparente y fresco al entrar en contacto con el exudado de la herida. Este gel absorbe el exceso de exudado, lo bloquea en su interior, manteniéndolo lejos de la herida.

Se presenta en formato de apósito y cinta.

Composición

Componente	Composición
fibras de celulosa etil sulfonato	80 %
fibras de celulosa	20 %

Instrucciones de uso

1. Limpiar la herida según el protocolo clínico local.
2. Seleccionar el tamaño de apósito adecuado.
3. Retirar el apósito DURAFIBER del envase, utilizando una técnica limpia. Cortar el apósito para adaptarlo a la herida si es necesario.
4. Colocar el apósito sobre la herida y dejar que sobrepase 1 cm de los bordes de la herida.
5. Cuando se utiliza DURAFIBER cinta en heridas cavitadas profundas, insertar el apósito de una pieza y dejar que sobrepase al menos 2,5 cm de los bordes de la herida para facilitar su retirada. Rellenar solamente las heridas profundas en un 85%, ya que el apósito DURAFIBER se expande hasta cubrir la herida al entrar en contacto con el exudado.
6. Fijar DURAFIBER con un apósito que retenga la humedad (p.ej. ALLEVYN® / OPSITE®) u otro apósito secundario apropiado.
7. El apósito puede adherirse si se utiliza en heridas con exudado ligero. Si el apósito no puede retirarse con facilidad, humedecer el apósito para ayudar a la retirada y evitar dañar la herida.
8. Cuando DURAFIBER se utilice en heridas infectadas, la infección debe tratarse según el protocolo clínico local.

Indicaciones

DURAFIBER está indicado como un apósito absorbente gelificante para el tratamiento de heridas exudativas en fase de granulación crónicas y agudas de espesor total o parcial y poco profundas como úlceras de pierna, úlceras por presión, úlceras diabéticas, herida quirúrgicas, heridas que cicatrizan por segunda intención; zonas donantes de injertos, heridas tuneladas y fístulas; quemaduras de espesor parcial, heridas traumáticas y heridas con tendencia a sangrar.

DURAFIBER está diseñado para permanecer in situ hasta 7 días.

Presentación

Código Producto	Descripción	Unidades x envase	Unidad mínima de venta	Código EAN envase
66800559	DURAFIBER 5 cm x 5 cm	10	10	5000223466664
66800560	DURAFIBER 10 cm x 10 cm	10	10	5000223466695
66800561	DURAFIBER 15 cm x 15 cm	5	5	5000223466725
66800563	DURAFIBER 2 cm x 45 cm	5	5	5000223466787

Especificaciones técnicas

Capacidad de absorción: mín. 16 g/100cm²

Extensibilidad: min. 0,3 Kgf/cm

Absorción bajo compresión: min. 14 g/100cm²

RESULTADOS DE ENSAYO Biotecnal ES-311.724 (EI)

Capacidad de absorción y velocidad: Biotecnal ES-311.724 (EI) Basado en UNE-EN 13726-1:2003

24 horas: 0,19 g/cm² 48 horas: 0,25 g/cm²

Capacidad de retención de exudado: Biotecnal ES-311.724 (EI) Basado en UNE-EN 13726-1:2003

24 horas: 0,31 g/cm² 48 horas: 0,26 g/cm²

Capacidad de evaporación: Biotecnal ES-311.724 (EI) Basado en UNE-EN 13726-2:2003

24 horas: 0,10 g/cm² 48 horas: 0,16 g/cm²

Conformabilidad: Biotecnal ES-311.724 (EI) Basado en UNE-EN 13726-4:2003

Extensibilidad: Sentido 1: 8,5 N/cm Sentido 2: 5,3 N/cm

Estiramiento permanente: Sentido 1: 18 % Sentido 2: 17 %

Repelencia al agua (capacidad hidrofoba): Biotecnal ES-311.724 (EI) Basado en UNE-EN 13726-3:2003

El producto absorbe y crea un gel

Barrera bacteriana* - ensayo seco: Biotecnal ES-311.724 (EI) Basado en UNE-EN ISO 22612

Incorrecto (El producto no actúa como barrera bacteriana)

Barrera bacteriana* - ensayo húmedo: Biotecnal ES-311.724 (EI) Basado en UNE-EN ISO 22610

Incorrecto (El producto no actúa como barrera bacteriana)

Certificación	Composición	Esterilidad	Conservación	Fabricante
ON n° 0086 CE n° CE00356 Clase CE IIb, estéril 	<div style="border: 1px solid black; padding: 2px; display: inline-block;">LATEX FREE</div> No contiene latex	<div style="border: 1px solid black; padding: 2px; display: inline-block;">STERILE R</div>	 4 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