



IODOSORB[®] OINTMENT

Pomada de cadexómero de yodo

Características

- Limpia el lecho de la lesión.
- Absorbe esfacelos, debris y exudado.
- Efectivo ante un amplio espectro de microorganismos.
- Liberación prolongada de yodo, de forma continua, manteniendo los niveles de yodo en la lesión.
- Promueve la cicatrización de la lesión.
- Fácil de aplicar.
- Se retira fácilmente, sin dañar el epitelio neoformado.
- Ayuda a eliminar el olor.
- El cambio de color de la pomada indica el momento en que el producto puede retirarse.
- Eficaz frente al Biofilm.

Descripción

IODOSORB[®] OINTMENT es una pomada estéril marrón oscuro que está compuesta de cadexómero (microesferas de almidón modificado), polietilenglicol y yodo. Las esferas de cadexómero son biodegradables. IODOSORB[®] OINTMENT absorbe el exceso de exudado y de esfacelos del lecho de la lesión y reduce los microorganismos sobre la superficie de la lesión, transformándose en un gel blando y húmedo.

Producto recomendado por la revisión Chrocrane como eficaz para tratar el Biofilm, mostrando una reducción logarítmica (log 10 CFU/ml) de 7 frente al mismo.

Composición

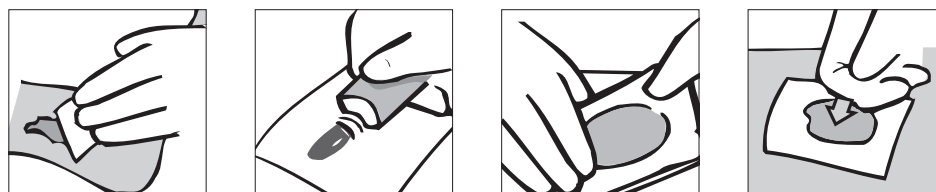
Cada gramo de pomada contiene 500 mg de cadexómero yodado, 500 mg de estándar polietilenglicol y poloxámero.

Componente	% de composición
cadexómero yodado	50 %
polietilenglicol	48 %
poloxámero	2 %

Instrucciones de uso

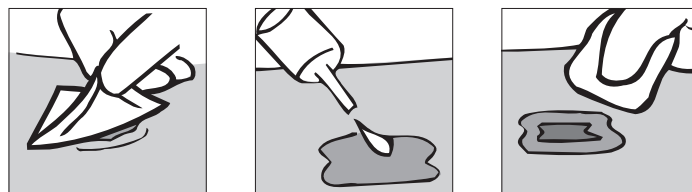
1. Lavarse las manos bien antes y después del uso. Utilizando guantes, limpiar la lesión y el área de alrededor con un chorro suave de agua o solución salina. NO SECAR la superficie de la lesión.
2. Aplicar una cantidad suficiente de IODOSORB[®] OINTMENT sobre un apósito estéril hasta formar una capa de 3 mm de grosor, con la misma forma de la lesión. Colocar el apósito impregnado con IODOSORB[®] OINTMENT sobre la lesión. De manera alternativa, aplicar IODOSORB[®] OINTMENT a la lesión y untarlo uniformemente sobre la misma utilizando guantes, hasta que la lesión esté totalmente cubierta con una capa de 3mm de grosor.
3. Tapar la lesión completamente con un apósito secundario apropiado.
4. Aplicar un vendaje de compresión si fuera apropiado (tipo ALLEVYN[®]).

Una sola aplicación de IODOSORB[®] OINTMENT no debe superar los 50 g (equivale a 5 tubos de 10g) y nunca debe aplicarse más de 150 g a la semana (equivale a 15 tubos de 10 g).



Cambios de Iodosorb Oinment

1. IODOSORB[®] OINTMENT debe cambiarse cuando esté saturado con el exudado procedente de la lesión y haya liberado todo el yodo. Esto se indica mediante la pérdida de color, normalmente de dos a tres veces a la semana. Si la lesión exuda mucho pudiera ser necesario realizar cambios más frecuentes. Si fuera necesario, humedecer el apósito durante unos minutos y luego retirarlo.
2. Con cuidado retirar IODOSORB[®] OINTMENT utilizando un chorro suave de agua o solución salina.
3. Con cuidado absorber el exceso de líquido, de haberlo, dejando la superficie de la lesión ligeramente húmeda antes de volver a aplicar IODOSORB[®] OINTMENT.



Indicaciones

IODOSORB[®] OINTMENT está indicado para el tratamiento tópico de lesiones que exudan crónicamente. IODOSORB[®] OINTMENT puede utilizarse debajo de una terapia de compresión. IODOSORB[®] OINTMENT puede utilizarse en úlceras infectadas. Cuando el producto se utiliza en úlceras infectadas, la infección debe ser inspeccionada y tratada según el protocolo clínico local.

Precauciones durante el uso

El contenido del tubo sólo debe utilizarse en un paciente.

No utilizar IODOSORB[®] OINTMENT cerca de los ojos, oídos, nariz o boca.

El producto es para uso externo solamente.

IODOSORB[®] OINTMENT puede ocasionar un ligero dolor (escozor, picor) pasajero la primera hora después del tratamiento. Esto significa que la pomada está comenzando a limpiar la lesión.

Ocasionalmente, IODOSORB[®] OINTMENT puede hacer que la piel periulceral se inflame o enrojezca. Esta es una condición pasajera. Si los síntomas persisten o si el paciente experimenta otros síntomas, deberá contactar con el facultativo.

El contacto con la piel periulceral/piel intacta debe reducirse al mínimo.

Es posible que se forme una corteza adherente si se deja que IODOSORB[®] OINTMENT se seque.

La duración del tratamiento no debe ser superior a los 3 meses.

Advertencias

Hay riesgo posible de interacción con el litio, lo que da como resultado una posibilidad mayor de que se produzca hipotiroidismo.

NO utilizar IODOSORB[®] OINTMENT concomitantemente con antisépticos de mercurio o taurolidina.

Si el paciente debe realizarse pruebas tiroideas deberá informar al facultativo.

Contraindicaciones

IODOSORB[®] OINTMENT no debe usarse sobre tejido necrótico seco o en pacientes con sensibilidad conocida al yodo o a cualquiera de los otros componentes.

No utilizar IODOSORB[®] OINTMENT en niños, mujeres embarazadas o lactantes ni en pacientes con trastornos de la glándula tiroidea o disfunción renal. (ej. Tiroiditis de Hashimoto o nódulos no tóxicos de bocio).

Presentación

Código Producto	Descripción	Unidades x envase	Unidad mínima de venta	Código EAN envase
66001298	Iodosorb Ointment (tubos 10g)	4 tubos/caja	1 caja	5000223457907

Especificaciones técnicas

Capacidad de absorción: 1 gr. de IODOSORB[®] OINTMENT absorbe 3 ml de exudado

Cantidad de Yodo liberada: 0,9 mg./gr. de cadexómero

Efecto bactericida Reducción logarítmica de número de colonias
log₁₀ CFU/ml = 7 - 9

**Efecto bactericida mínimo eficaz= 3

Certificación	Composición	Esterilidad	Conservación	Fabricante	
ON n° 0086 CE n° CE00356 Clase CE III 		 Radiación gamma	 2 años  	  25° 	 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