



IODOSORB[®] DRESSING

Apósito de cadexómero de yodo

Características

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

Descripción

IODOSORB® DRESSING es un apósito estéril que consiste en una lámina de pasta marrón oscuro de 2 mm que se presenta entre dos capas de gasa de poliéster para facilitar el manejo del apósito y que se retirarán para su aplicación.

La pasta está compuesta de cadexómero (microesferas de almidón modificado), polietilenglicol y yodo. Las esferas de cadexómero son biodegradables. IODOSORB® DRESSING 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 pasta de IODOSORB® DRESSING contiene 600 mg de cadexómero yodado, los restantes 400 mg son de un ungüento base viscoso (polietilenglicoles).

Componente	% de composición
cadexómero yodado	60 %
polietilenglicoles	40 %

Modo de acción

Iodosorb es un apósito antimicrobiano único, que incorpora la tecnología de las microesferas inteligentes del cadexomero para controlar el exudado de la herida y procurar una liberación sostenida de yodo.

Acción bactericida: El iodo es liberado de forma balanceada permitiendo una acción bactericida sostenida

Acción desbridante: El cadexómero absorbe el exudado y el tejido muerto del lecho de la herida, introduciéndolos en su interior.

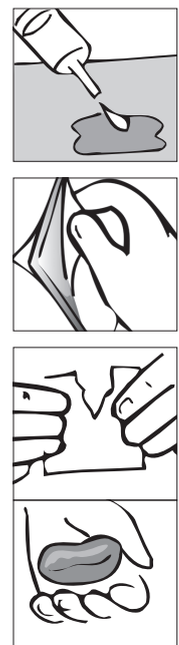
Controla el exudado: Cuanto más exudado es absorbido por las microesferas inteligentes, más rápido desbrida y más yodo es liberado a la herida.

De esta manera permite acelerar la fase inflamatoria de la cicatrización.

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. Retirar la gasa protectora de ambos lados de la pasta.
3. Cortar o moldear según la forma de la lesión.
4. Tapar la lesión completamente con un apósito secundario apropiado. Aplicar un vendaje de compresión si fuera apropiado.

El apósito IODOSORB® DRESSING sobrante, de haberlo, debe tirarse.



Una sola aplicación de IODOSORB[®] DRESSING no debe superar los 50 g (ver equivalencia de n^o de apósitos en la tabla adjunta) y nunca debe aplicarse más de 150 g a la semana (ver tabla).

Cambios de Iodosorb Dressing

Apósito	50 g / aplicación	150 g / semana
IODOSORB 4 x 6 cm (5 g)	10 apósitos	30 apósitos
IOSOSORB 6 x 8 cm (10 g)	5 apósitos	15 apósitos
IODOSORB 10 x 8 cm (17 g)	2 apósitos	8 apósitos

1. IODOSORB[®] DRESSING 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 diarios. Si fuera necesario, humedecer el apósito durante unos minutos y luego retirarlo.
2. Con cuidado retirar IODOSORB[®] DRESSING 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[®] DRESSING.

Indicaciones

IODOSORB[®] DRESSING está indicado para el tratamiento tópico de lesiones que exudan crónicamente. IODOSORB DRESSING puede utilizarse debajo de una terapia de compresión.

IODOSORB[®] DRESSING 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[®] DRESSING cerca de los ojos, oídos, nariz o boca.

El producto es para uso externo solamente.

IODOSORB[®] DRESSING 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[®] DRESSING puede hacer que la piel periluceral 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 periluceral/piel intacta debe reducirse al mínimo.

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

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® DRESSING concomitantemente con antisépticos de mercurio o taurolidina.

Si el paciente debe realizarse pruebas tiroideas deberá informar al facultativo

Contraindicaciones

IODOSORB® DRESSING 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® DRESSING 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
66001290	IODOSORB® DRESSING 4 x 6 cm (5 g)	5	5	5000223457754
66001291	IODOSORB® DRESSING 6 x 8 cm (10 g)	3	3	5000223457785
66001292	IODOSORB® DRESSING 6 x 8 cm (10 g)	5	5	5000223457815
66001293	IODOSORB® DRESSING 10 x 8 cm (17 g)	2	2	5000223457846

Especificaciones técnicas

Capacidad de absorción: 1 gr. de IODOSORB® DRESSING absorbe 3,6ml. de exudado

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

Efecto bactericida Reducción logarítmica de número de colonias
 $\log_{10} \text{CFU/ml} = 7 - 9$

**Efecto bactericida mínimo eficaz= 3

Certificación	Composición	Esterilidad	Conservación	Fabricante
ON n° 0086 CE n° CE00356 Clase CE III 			   	 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