

Ficha Técnica:

Biatain® Silicone Lite



Apósito hidropolimérico alveolar con Tecnología 3D™ Fit extrafino y adhesivo de silicona

1. Descripción

Los apósitos Biatain Silicone Lite son apósitos hidropoliméricos de espuma alveolar con Tecnología 3DTM Fit con una capa de contacto de suave silicona adhesiva.

Se conforman al lecho de la herida, ofrecen una absorción vertical y retención. El adhesivo de silicona ofrece una adherencia muy suave y respetuosa con la piel. Son apósitos semipermeables que mantienen un grado de humedad óptima en el lecho de la herida, protegiendo la lesión frente a agentes contaminantes.

Biatain® Silicone Lite es un apósito extrafino y con una alta flexibilidad, lo que le hace especialmente indicado para zonas de flexión o que requieren especial movilidad.

2. Indicaciones

Biatain® Silicone Lite está indicado para lesiones de cualquier etiología, con un nivel de exudado de bajo a moderado, tales como:

- úlceras por presión
- úlceras vasculares
- zonas donantes
- dermo-abrasiones
- heridas potquirúrgicas

Son apósitos indicados tanto en lesiones con piel íntegra como en lesiones con piel sensible ya que el adhesivo de silicona es muy respetuoso con la piel y no causa ni dolor ni trauma en la retirada.

3. Composición

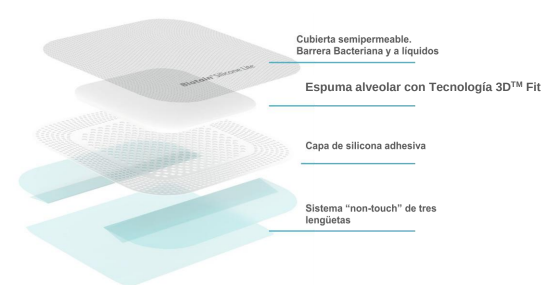
Capa de contacto	Capa adhesiva de suave silicona.	
Capa de absorción	Foam de poliuretano alveolar hidrofílico con Tecnología 3D™ Fit	
Cubierta semipermeable	Film de poliuretano hidrófobo	



4. Modo de Acción

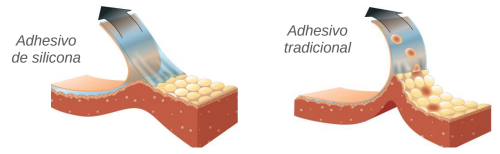
Biatain® Silicone Lite aporta una fijación segura que garantiza:

- 1.- El apósito se mantiene fijado sobre la herida, sin moverse.
- 2.- El adhesivo de silicona protege la piel perilesional.
- 3.- Cuando entra en contacto con el exudado, la espuma de poliuretano alveolar con Tecnología 3D™ Fit de Biatain® Silicone Lite se expande para adoptar la forma del lecho de la herida y garantizar una cicatrización óptima.



4.1 Adhesivo de Silicona

Biatain® Silicone Lite incorpora una capa de contacto de suave silicona adhesiva, que asegura una fijación segura y respetuosa con la piel perilesional. Este adhesivo de silicona permite una retirada sin dolor ni trauma.



Comparado con otros tipos de adhesivo, el adhesivo de silicona minimiza el desprendimiento de tejido epitelial en la retirada y reduce el dolor.

La capa de silicona está fabricada mediante un nuevo sistema de moldeado de tecnología propia. Incorpora perforaciones distintas en las diferentes áreas del apósito, dependiendo de las necesidades de cada una de ellas:

1.- Pequeñas perforaciones en el reborde que facilitan la transpiración, mejorando la fijación



2.- Perforaciones de un mayor diámetro en la parte central, para facilitar el paso del exudado hacia la capa de absorción





Pequeñas perforaciones en la zona del borde, para facilitar la transpiración

Perforaciones de mayor diámetro sobre el foam, para facilitar el proceso de absorción

4.1 Capa central absorbente: Tecnología 3D™ Fit

Los apósitos de la gama **Biatain[®] Silicone** se basan en la Tecnología 3D™ Fit. Esta Tecnología consiste



en una espuma hidropolimérica alveolar que posee alveolos microscópicos estratégicamente colocados. Cuando la espuma se pone en contacto con el exudado lo absorbe verticalmente, previniendo su difusión lateral. Además, los alveolos bloquean el exudado, reteniéndolo incluso bajo presión. A medida que absorbe el exudado, la espuma 3D Fit se expande y se conforma a cada curva de la herida. Como resultado, se previene el acúmulo de exudado en los espacios muertos, proporcionándose las condiciones para una cicatrización óptima de la herida.



Conformabilidad al lecho



Absorción vertical



Retención bajo presión



4.4 Film semipermeable

Biatain[®] Silicone Lite incorpora un nuevo film semipermeable, con una mayor capacidad de evaporación, lo que hace que refuerza la Superior Absorción.

Es impermeable a líquidos⁵ y otros agentes contaminantes.

Es una barrera bacteriana.

5. Modo de aplicación:



Biatain® Silicone Lite incorpora un sistema de aplicación "nontouch" de tres lengüetas, diseñado para facilitar la colocación del producto de manera aséptica:

- 1. Retire el film protector central.
- 2. Sitúe la parte central del apósito sobre la lesión.
- 3. Retirar las pestañas laterales.



El producto se aplica directamente sobre la lesión tras la limpieza de la misma.

Utilizar las pestañas para asegurar una aplicación aséptica.

El apósito puede permanecer sobre la lesión hasta que alcance su capacidad máxima de absorción (típicamente 2-4 días).

6. Beneficios del producto:

Perfecta conformabilidad al lecho ulceral:

- o Rellena el espacio muerto entre el apósito y el lecho de la herida
- o Previene el acúmulo de exudado antes de que se produzca

Absorción vertical

o Superior capacidad de absorción y retención

Retención bajo presión¹

 Menor riesgo de fugas y maceración de los bordes de la herida y la piel perilesional⁴

• Retirada sin dolor y trauma

- o Apósito con una capa de contacto de suave silicona adhesiva
- o Protege la piel perilesional
- o Reduce el dolor en el cambio de apósito

Facilidad de aplicación y retirada

- o Sistema de aplicación "non-touch" de tres lengüetas
- Aplicación cómoda y aséptica
- o El producto se puede recolocar sin perder adherencia

Fijación segura²

- o Adaptabilidad a la forma anatómica
- o Capa adhesiva de silicona perforada



• Confort para el paciente³

- o Apósito extra suave y flexible
- o Retirada sin dolor y trauma (adhesivo de silicona)

Coste-Efectividad⁴

 Su absorción Superior le permite aumentar el tiempo de permanencia y reducir el número de cambios de apósito⁵.

7. Referencias

- 1. Reitzel N, Marburger M, Torpe RM & Engell G;An in-vitro test of absorption capacity of foam dressings under pressure; Coloplast Research & Development Unit., Presented at EWMA 2008
- Stern Larsen, Truels; Investigation of the pressure relieving effect of a foam dressing upon statis pressure application. Poster presented at the 6th European Pressure Ulcer Advisory Panel Open Meeting, September, 2002
- 3. Jørgensen et al. A randomised, controlled trial on safety and performance of a new foam dressing on venous leg ulcers. Submitted to EWMA 2008 and WUWHS 2008.
- 4. Bale et al. Time to healing and HRQoL in the treatment of pressure ulcers with foam dressings. Poster presented at EWMA, 2002.
- 5. Andersen et al. A randomized, controlled study to compare the effectiveness of two foam dressings in the management of lower leg ulcer. Ostomy/Wound Management. 2002;48(8): 34-41.

8. Presentación:

Envasado: Envase unitario estéril con etiquetado

en el que figura:

- Denominación del artículo

- Método de esterilización

- Fecha de caducidad

- Referencia comercial

- Número de lote

- Nombre del fabricante

Almacenaje: Temperatura ambiente de 10 a 25 grados

Método Esterilización: Óxido de Etileno (ETO)

Garantía de calidad: Con Marca CE

Libre de Látex

Presentaciones:

Nombre	Tamaño	Presentación	Código Nacional	Referencia fabricante
Biatain Silicone Lite	7,5 x 7,5 cm.	C/ 10 U	-	33444
	10 x 10 cm	C/ 10 U	-	33445
	12,5 x 12,5 cm.	C/ 10 U	-	33446

Ostomy Care Continence Care Wound & Skin Care Urology Care



9. Distribuidor

Coloplast Productos Médicos, S.A. C/ Condesa de Venadito, 5 –4ª planta 28027 Madrid

Teléfono: 91 314 18 02