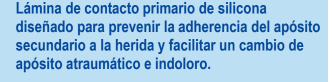
Cuticell® Contact









Cuticell® Contact es un apósito primario de contacto con la herida que consiste en una película de poliuretano elástica y transparente recubierta de suave silicona por una sola cara. Cuticell® Contact está diseñado para adherirse a la piel perilesional pero no al lecho de la herida, para permitir que el exudado pueda drenar hacia el apósito absorbente secundario. Cuticell® Contact es muy flexible y conformable, adaptándose perfectamente a los contornos del cuerpo.

CARACTERÍSTICAS Y BENEFICIOS

- Elástico: alta conformabilidad, incluso en zonas contorneadas o con movimiento
- Transparente
 - aplicación precisa
 - buena visibilidad de la herida durante el cambio del apósito secundario
- Impregnado con suave silicona por una sola cara:
 - fácil aplicación y manejo
 - no se adhiere al lecho de la herida pero si a la piel perilesional intacta
 - retirada atraumática e indolora: evita el riesgo de lesionar el frágil tejido de nueva formación (no interrumpe el proceso de cicatrización)
 - fijación segura, sin deslizarse (permanecerá colocado durante el cambio de apósito secundario)
 - permite hacer reajustes sin perder sus propiedades adhesivas
- Permite el paso del exudado al apósito secundario
 - evita la macerción
 - eficaz incluso en exudado altamente viscoso
- Puede permancer en la herida hasta 14 días
 - evita tensiones en la herida y sobre el tejido recién formado
 - coste-efectivo
 - ahorro de tiempo para el profesional
 - mayor confort para el paciente
- Favorece el paso del exudado hasta un apósito absorbente secundario, incluso exudados altamente viscosos
- No hay riesgo de crecimiento tisular en el apósito
- Compatible con el uso combinado de sustancias de uso tópico (antisépticos, desbridantes, antimicrobianos...)



INDICACIONES

Cuticell® Contact está indicado para heridas crónicas y agudas como:

- Úlceras venosas, arteriales o por presión
- Incisiones quirúrgicas
- Formación de ampollas
- Quemaduras de espesor parcial
- Zonas donantes de injertos de piel
- Laceraciones y abrasiones de la piel.

COMPOSICIÓN

Cuticell[®] Contact consiste en una película de poliuretano elástica y transparente recubierta de suave silicona.

Sustrato: Película de poliuretano

Revestimiento: Silicona CONTRAINDICACIONES

Intolerancia a cualquiera de los componentes.

PRESENTACIÓN

Envase individual estéril.

La caja tiene la marca CE y código de barras.

DURABILIDAD

Puede permanecer colocado hasta 14 días, según las condiciones de la herida, la piel perilesional y los protocolos clínicos locales

ESTERILIDAD

El producto se suministra estéril (esterilizado con óxido de etileno).

La esterilización se realiza con métodos normalizados y validados de acuerdo con la norma EN 552 y el gas residual no supere el nivel definido en la norma EN ISO 10993-7, en pleno cumplimiento de los requisitos de cumplimiento de la Directiva de productos sanitarios 93/42 CEE.

Código de producto	Medida	Unidades / Envase	Unidades / Embalaje	Envases / Embalaje	EAN Unidad	EAN Embalaje
72680-00	5cmx7,5cm	5 un	150 un	30 cajas	4042809122169	4042809122190
72680-01	7,5cmx10cm	5 un	100 un	20 cajas	4042809122282	4042809122312
72680-02	10cmx18cm	5 un	100 un	20 cajas	4042809122343	4042809122497
72680-03	15cmx25cm	5 un	50 un	10 cajas	4042809122527	4042809344905

Certificación Clase CE Ilb, estéril	Contiene látex	Esterilidad STERILE EO	Conservación		Fabricante
			∑ 3,5 años	*	BSN Medical GmbH Quickbornstrasse 24 20253 Hamburg
BSN medical SLU ISO 9001:2008			*	25°C	Distribuidor BSN medical SLU

Leyenda símbolos



No contiene látex en formulación



Caducidad

No exponer el producto a la radiación solar



Fabricante



Producto esterilizado con óxido de etileno

Manténgase en lugar seco

Temperatura de almacenamiento

BSN Medical SLU

www.bsnmedical.com.es