

DOCUMENTACIÓN TÉCNICA

SUPRASORB H

(estándar, sacro y borde)
Apósito hidrocoloidal

Clasificación (RD1591/2009): Clase IIb

Nº Organismo notificador CE: 0123

Fabricante: Lohmann & Rauscher
International GmbH & Co. KG



CÓDIGO	MEDIDAS	CODIGO EAN 13	UNIDAD DE VENTA
20403	10 cm x 10 cm (estándar)	40 21447 91499 2	10
20401	15 cm x 15 cm (estándar)	40 21447 20401 7	5
20402	20 cm x 20 cm (estándar)	40 21447 20402 4	5
20420	14 cm x 14 cm (borde)	40 21447 20420 8	5
20430	14 cm x 16 cm (sacro)	40 21447 20430 7	5

1. COMPOSICIÓN DEL PRODUCTO

La unidad de Suprasorb H está constituida por:

- Lámina portadora de poliuretano.

- Capa hidrocoloide compuesta de carboximetilcelulosa, poliisobutileno, parafina, copolímero estireno-isopreno-estireno, resinas, antioxidantes, éster de sorbitan (libre de látex).
- Protector de papel siliconado.

2. ENVASADO

2.1 Envase unitario:

- Bolsa sellada de film laminado de poliéster/polietileno.

2.2 Envase presentación o de venta:

- Caja de celulosa.
- Instrucciones de uso.

3. DESCRIPCIÓN

Suprasorb H son apósitos hidrocoloides estériles de color crema con una superficie uniforme de diferentes formas y dimensiones envasados individualmente y esterilizados por radiación.

4. PROPIEDADES

Suprasorb H són apósitos hidrocoloides autoadhesivos tipo gel, hipoalergénicos, semi-oclusivos que favorecen la curación de heridas difíciles como úlceras por presión o en las piernas.

Al entrar en contacto con el exudado de la herida el apósito forma un gel, creando un ambiente húmedo óptimo para la curación de la herida, permitiendo el cambio de apósito sin dañar los nuevos tejidos.

5. INDICACIONES

Suprasorb H apósito hidrocoloide está indicado para el tratamiento de heridas superficiales con exudación media como: úlceras por decúbito, úlceras arteriales, úlceras varicosas de la pierna, úlceras diabéticas y sitios de separación dermo-epidérmica.

6. CONTRAINDICACIONES

Heridas infectadas.

7. PRECAUCIONES

No debe utilizarse en heridas infectadas.

Cuando se utiliza en úlceras varicosas debe continuarse el correspondiente tratamiento de compresión. También en úlceras por presión el tratamiento debe continuarse.

Un solo uso.

No re-esterilizable.

Estéril siempre y cuando el envase no esté abierto o dañado.

8. CADUCIDAD

5 años si el producto se almacena en un lugar fresco (<25 °C), en posición horizontal, protegido de la humedad y se mantiene en su envase original intacto.