
DOCUMENTACIÓN TÉCNICA

SUPRASORB P

Adhesivo

Apósito de espuma de poliuretano

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
20415	18 x 20,5 cm	40 21447 20415 4	5
20416	7,5 x 7,5 cm	40 21447 20416 1	10
20417	10 x 10 cm	40 21447 20417 8	10
20418	15 x 15 cm	40 21447 20418 5	5
20419	15 x 20 cm	40 21447 20419 2	5

1. COMPOSICIÓN DEL PRODUCTO

La unidad de SUPRASORB P adhesivo está constituida por:

- Capa portadora de poliuretano.
- Adhesivo de poliacrilato.
- Espuma de poliuretano.
- Papel siliconado.

2. ENVASADO

2.1 Envase unitario

- Bolsa termosellada de celulosa y polietileno.

2.2 Envase presentación o de venta

- Estuche de celulosa.
- Instrucciones de utilización.

3. DESCRIPCIÓN

La presentación de Suprasorb P adhesivo consiste en una capa portadora de poliuretano microporoso recubierta de un adhesivo de poliacrilato en una cara. La espuma de poliuretano en contacto con la herida está centrada en la cara adhesiva. La capa en contacto con la herida y el margen adhesivo del apósito están cubiertos por un papel protector siliconado en una cara.

Disponible en varias medidas.

4. PROPIEDADES

El apósito de espuma de poliuretano Suprasorb P es un apósito flexible, permeable al vapor de agua y repelente al agua y a los microorganismos. La capa en contacto con la herida presenta una estructura porosa y posee un alto poder absorbente, una alta capacidad de expansión y una elevada integridad frente a la humedad. Al absorber el exudado el apósito se expande ligeramente con lo cual puede cubrir de manera óptima la superficie de la herida. Dado que debajo del apósito se crea un ambiente húmedo óptimo se impide que éste se adhiera a la herida.

Gracias a su flexibilidad el apósito está indicado para partes del cuerpo difícilmente accesibles.

Esterilizado mediante óxido de etileno.

5. INDICACIONES

Indicado para la cura y el tratamiento de heridas superficiales no infectadas de secreción media, por ej.: úlceras o decúbitos.

La REF 20415 está especialmente indicada para el área sacra.

6. CONTRAINDICACIONES

Heridas infectadas.

7. PRECAUCIONES

Un solo uso.

No re-esterilizar.

Estéril siempre y cuando las condiciones del envase sean correctas (no esté dañado o abierto).

No debe ser utilizado en infecciones. En el tratamiento de la úlcera varicosa se debe continuar la terapia de compresión prescrita y en el caso de úlceras por decúbito se debe continuar la descarga de la presión.

El producto no debe ser utilizado en caso de intolerancia conocida o de alergia a uno o varios componentes.

8. CADUCIDAD

5 años almacenado en lugar fresco (<25 °C) y seco.